

# CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

180/2017

Setor: Licitação

Modalidade: Pregão Presencial nº 046/2017

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

Emissão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Conclusão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Observações:

VOLUME XXXIII - 32

PROCOLO Nº \_\_\_\_\_

DIA \_\_\_\_\_

22/01/2018

011201

~~10000~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXITON

Nome da Empresa: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A 1.00.497-7

CNPJ: 60.665.981/0001-18 Autorização

Nome Comercial: OXITON

Classe Terapêutica: OCITOCICOS HORMONAIS

Registro: 104970149

Processo: 25000.003726/89

Vencimento do Registro: 01/2020

Apresentação  ATIVA

5 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML

Forma Farmacêutica: SOLUÇÃO INJETAVEL Nº Apres.: 2 Data de Publicação: 20/08/2003

Validade: 18 meses Registro: 1049701490027

Princípio Ativo: OCITOCINA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem:

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

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração: INTRAVENOSA

IFA Único: Sim

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

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  ATIVA

5 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML

Forma Farmacêutica: SOLUÇÃO INJETAVEL Nº Apres.: 4 Data de Publicação: 20/08/2003

Validade: 18 meses Registro: 1049701490043

Princípio Ativo: OCITOCINA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

*B*

*Junior*

*9/c*

Embalagem

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

~~10997~~

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL

011202

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAVENOSA

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

[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  INATIVA1 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC  
X 2 ML

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETAVEL

Nº Apres.

1

Data de Publicação

20/08/2003

Validade

24 meses

Registro

1049701490010

Princípio Ativo

OXITOCINA

Complemento Diferencial da  
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

[sem dados cadastrados]

IFA único

Sim

Conservação

[sem dados cadastrados]

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Handwritten signatures and initials: A, J, B, and others.

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	20/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1049701490037
Princípio Ativo	OXITOCINA SINTETICA		
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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

~~10593~~

011203  
R

Voltar

Janeiro  
R  
R  
R

## Detalhe do Produto : PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	PARACETAMOL + FOSFATO DE CODEÍNA		
Princípio Ativo:	PARACETAMOL / FOSFATO DE CODEÍNA		
Categoria:	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro:	154230201		
Processo:	25351.423065/2011-29		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	12/09/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1542302010011
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24	COMPRIMIDO SIMPLES	2	12/09/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1542302010028
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 7,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 96 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	12/09/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1542302010036
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		






Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 7,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	12/09/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1542302010044
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais		

[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	5	12/09/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302010052
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24	COMPRIMIDO SIMPLES	6	12/09/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302010060
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 96 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	12/09/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302010079
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 30 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	12/09/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302010087
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Paracetamol

~~11001~~

Nome da Empresa	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	Autorização	1.05.651-0
CNPJ	05.254.971/0001-81		
Nome Comercial	Paracetamol		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro	156510009		
Processo	25351.100144/2005-29		
Vencimento do Registro	08/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	1	12/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1565100090011
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	[sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	<ul style="list-style-type: none"> <li>CADILA HEALTHCARE 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	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	12/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1565100090021
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

011207  
*[assinatura]* ~~11002~~

Fabricantes Internacionais

- CADILA HEALTHCARE 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** Venda sem Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	12/08/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1565100090038
<b>Princípio Ativo</b>	PARACETAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

- ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- CADILA HEALTHCARE LIMITED - ÍNDIA

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

**Restrição de prescrição** Venda 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





~~11693~~



 *Leucio*   

10/04/2017

ITEM: 630

011209

MEDUAR

~~11091~~

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: PERMENATI

Nome da Empresa NATIVITA IND. COM. LTDA. Autorização 1.04.761-3

CNPJ 65.271.900/0001-19

Nome Comercial PERMENATI

Classe Terapêutica ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS

Registro 147610011

Processo 25351.199947/2002-80

Vencimento do Registro 09/2019

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML	LOÇAO	1	30/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1476100110011
Princípio Ativo	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> </ul>		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração TOPICA

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CX C/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	2	30/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1476100110021
Princípio Ativo	PERMETRINA		
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 COM COLMEIA</li> </ul>		

Validade 24 meses

Princípio Ativo PERMETRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA

Handwritten signatures and stamps: "Jenise" and several circular marks.

~~11805~~

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais  
 • NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração TOPICA

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CX S/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	3	30/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1476100110038
Princípio Ativo	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA</li> </ul>		

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais  
 • NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração TOPICA

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CT 160 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	4	30/09/2004

*José*

*[Handwritten initials]*

*[Handwritten initials]*

*[Handwritten initials]*

10/04/2017

1476100110046

011211

Registro

Validade

24 meses

Princípio Ativo

PERMETRINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

TOPICA

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CX C/COLM 160 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	5	30/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1476100110054
Princípio Ativo	PERMETRINA		
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 COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Apresentação  ATIVA

10 MG/ML LOC CX C/COLM 160 FR  
PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)

Validade

24 meses

Princípio Ativo

PERMETRINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

TOPICA

IFA único

Sim

Conservação

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

Handwritten signatures and initials: "Joviano" and "B" with other illegible marks.

011212 ~~14607~~

Apresentação fracionada Não

Apresentação  ATIVA Forma Farmacêutica Nº Apres. 6 Data de Publicação 30/09/2004

10 MG/ML LOC CX S/COLM 160 FR  
PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP) LOÇAO

Validade 24 meses Registro 1476100110062

Princípio Ativo PERMETRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração TOPICA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
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. 7 Data de Publicação 30/09/2004

10 MG/ML LOC CT 50 FR PLAS OPC X  
60 ML (EMB HOSP) LOÇAO

Validade 24 meses Registro 1476100110070

Princípio Ativo PERMETRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração TOPICA

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML LOC CREM CT FR PLAS OPC 60 ML	LOÇAO	8	30/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1476100110089
Princípio Ativo	PERMETRINA		
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  
 • NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração DÉRMICA (Aplicação Tópica)

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML LOC CREM CX 144 FR PLAS OPC 60 ML (EMB HOSP)	LOÇAO	9	30/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1476100110097
Princípio Ativo	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais  
 [sem dados cadastrados]  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração DÉRmica ( Aplicação Tópica ) ~~11097~~

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML LOC CREM CX 50 FR PLAS OPC 60 ML (EMB HOSP)	LOÇÃO	10	30/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1476100110100
Princípio Ativo	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração DÉRmica ( Aplicação Tópica )

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda 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

011215

MORAIS

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDCORT

Nome da Empresa VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA ~~11010~~

CNPJ 30.222.814/0001-31 Autorização 1.00.392-3

Nome Comercial PREDCORT

Classe Terapêutica HORMONIOS CORTICOSTEROIDES

Registro 103920080

Processo 25000.018528/99-15

Vencimento do Registro 09/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1039200800036
Princípio Ativo	PREDNISONA		
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

- VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1039200800044
Princípio Ativo	PREDNISONA		
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

- VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1039200800052
Princípio Ativo	PREDNISONA		
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)  
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
5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1039200800060

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT 25 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1039200800079

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

011218

~~11013~~


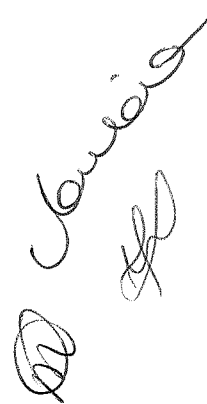


Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1039200800087
Princípio Ativo	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem 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>• VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1039200800011
Princípio Ativo	PREDNISONA		
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

011219

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1039200800028
Princípio Ativo	PREDNISONA		
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: hemifumarato de quetiapina

Nome da Empresa GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A  
 CNPJ 03.485.572/0001-04 Autcrização 1.05.423-2  
 Nome Comercial hemifumarato de quetiapina  
 Classe Terapêutica ANTIPSICOTICOS  
 Registro 154230204  
 Processo 25351.109182/2012-23  
 Vencimento do Registro 08/2018

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040016
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina		
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)  
 Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]  
 Restrição de uso [sem dados cadastrados]  
 Destinação Comercial  
 Restrito a hospitais Não informado  
 Tarja [sem dados cadastrados]  
 Medicamento referência Não  
 Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040024
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina		
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>		

011221

~~11615~~

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040032
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina		
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  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040040

Princípio Ativo hemifumarato de quetiapina

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem
 

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- 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)

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

~~11017~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040059

Apresentação  ATIVA

Princípio Ativo hemifumarato de quetiapina

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem
 

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- 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)

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

011223

Data de Publicação ~~11/01/8~~Apresentação  ATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

6

12/08/2013

25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC  
X 500 (EMB HOSP)

COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade

24 meses

Registro

1542302040067

Princípio Ativo

hemifumarato de quetiapina

Complemento Diferencial da  
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- 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)

Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação  ATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

7

Data de Publicação

12/08/2013

100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC  
X 14

COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade

24 meses

Registro

1542302040075

Princípio Ativo

hemifumarato de quetiapina

Complemento Diferencial da  
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- 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)

Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial



Restrito a hospitais Não informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040083
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina		
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  
[sem dados cadastrados]Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040091
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina		
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  
[sem dados cadastrados]Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	12/08/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542302040105
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<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  
 [sem dados cadastrados]  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL  
**IFA único** Sim  
**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
**Restrição de prescrição** [sem dados cadastrados]  
**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]  
**Destinação** Comercial  
**Restrito a hospitais** Não informado  
**Tarja** [sem dados cadastrados]  
**Medicamento referência** Não  
**Apresentação fracionada** Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	12/08/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542302040113
<b>Princípio Ativo</b>	hemifumarato de quetiapina		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<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

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040121
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina		
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

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040131

~~11622~~

Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina
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> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	12/08/2013

Validade	Registro
24 meses	1542302040148

Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina
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> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~11023~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040156
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina		
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 [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

011228  

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1542302040164
Princípio Ativo	hemifumarato de quetiapina		
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 [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		

X

B

011229

~~11024~~

Restrito a hospitais Não informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	12/08/2013

Validade	Registro
24 meses	1542302040172

Princípio Ativo hemifumarato de quetiapina

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- 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)

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	12/08/2013

Validade	Registro
24 meses	1542302040180

Princípio Ativo hemifumarato de quetiapina

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

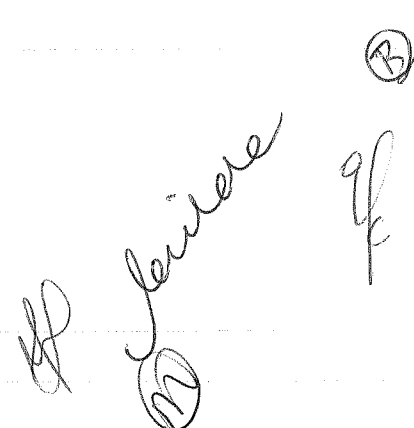
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim



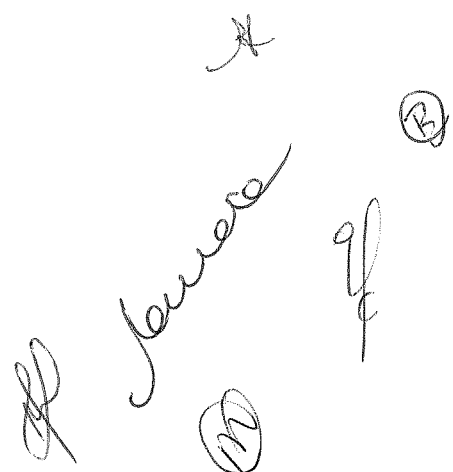
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação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

~~11625~~

011230



Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

MOLAR

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE RANITIDINA

011231

~~11025~~

Nome da Empresa NATIVITA IND. COM. LTDA.  
 CNPJ 65.271.900/0001-19 Autorização 1.04.761-3  
 Nome Comercial CLORIDRATO DE RANITIDINA  
 Classe Terapêutica ANTIULCEROSOS  
 Registro 147610025  
 Processo 25351.410208/2010-64  
 Vencimento do Registro 09/2022

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG / ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	1	10/09/2012
Validade	24 meses	Registro	1476100250018
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE RANITIDINA		
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  
 • NATIVITA IND. COM. 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 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
15 MG / ML XPE CX 70 FR PLAS AMB X 120 ML + 70 CP MED	XAROPE	2	10/09/2012
Validade	24 meses	Registro	1476100250026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE RANITIDINA		
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

• NATIVITA IND. COM. LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

011232

~~14627~~

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

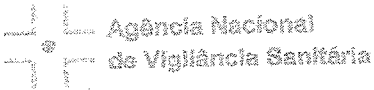
Voltar

A (B)

Jairton  
H  
F

# PROTOCOLO DE RENOVAÇÃO ITEM: 722

011233 *MEDLAR*  
*F*  
~~11628~~



## PETIÇÃO (Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: <b>THEODORO R. SOBRAL &amp; CIA LTDA</b>	
CNPJ: <b>06.397.801/0001-62</b>	
Identifique a Modalidade da Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) <b>25000.010870/89-50</b>
Código e Assunto da Petição: (utilize código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônica no site eletrônico de ANVISA, quando caber) <b>142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento</b>	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (inclua este folio de rosto) <b>38</b>	Nº do Expediente: (preenchido em: Escritório de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: <b>CGMED - GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS/ Gerência de Avaliação de Tecnologia de Pós-Registro de Medicamentos Sintéticos - CEPRE/ ANVISA/MS</b>	

**Observações:**  
Informamos que esta petição SIMILAR - Renovação do Registro de Medicamento refere-se ao medicamento **EACSULFAPRIM (M.S.: 18963.0037)** registrado na categoria de medicamento similar.

**UNIAP**    Recebido em: 17/05/17  
  
201701100706PR  
Responsável: **Eduardo Takao**

Floriano-PI, 10/05/2017 Local e data	<b>THEODORO R. SOBRAL NETO</b> Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	<i>[Assinatura]</i> Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	--	---

*Janeiro*  
*[Assinaturas]*  
Versão 1.1 26/01/2014

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BACSULFAPRIM

Nome da Empresa THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA

CNPJ 06.597.801/0001-62 Autorização 1.00.963-6

Nome Comercial BACSULFAPRIM

Classe Terapêutica TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS

Registro 109630037

Processo 25000.010870/89-50

Vencimento do Registro 12/2017

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG/ML + 8,0 MG/ML SUS OR CT 01 FR PLAS OPC X 100 ML + COP 15 ML	SUSPENSAO ORAL	12	04/12/1997
Validade	24 meses	Registro	1096300370121
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
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>• THEODORO F SOBRAL &amp; CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[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
40 MG/ML + 08 MG/ML SUS OR CT 01 FR PLAS OPC X 60 ML + COP 15 ML	SUSPENSAO ORAL	13	04/12/1997
Validade	24 meses	Registro	1096300370131
Princípio Ativo	TRIMETOPRIMA SULFAMETOXAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		



Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 08 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS OPC X 60 ML + COP 15 ML	SUSPENSAO ORAL	15	04/12/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1096300370156
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	• Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

011236

~~11001~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG/ML + 8,0 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 50 ML + COP 15 ML	SUSPENSAO ORAL	16	04/12/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1096300370164
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL 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		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		

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

*sp*  
~~11092~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG/ML + 8,0 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS OPC X 50 ML + COP 15 ML	SUSPENSAO ORAL	17	04/12/1997
Validade	24 meses	Registro	1096300370172
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE POLIETILENO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL
- MASTER SAN PRODUTOS QUIMICOS LTDA - ME - GASPAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Não

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [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
40,0 MG/ML + 8,0 MG/ML SUS OR CT 01 FR PLAS OPC X 100 ML	SUSPENSAO ORAL	1	04/12/1997
Validade	24 meses	Registro	1096300370016
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

*sp*  
*José*  
*g*  
 (17) (18)

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais  
 • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL 1

IFA único Não

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT 02 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/12/1997
Validade	24 meses	Registro	1096300370024
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
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  
 • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL 1

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ 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
400 MG + 80 MG COM CX 25 BL AL PLAS INC X 4 ( EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/12/1997

Validade	24 meses	Registro	1096300370032
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		<del>11934</del>
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>THEODORO F SOBRAL &amp; CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 08 MG/ML SUS OR CT 01 FR PLAS OPC X 60 ML	SUSPENSAO ORAL	4	04/12/1997

Validade	24 meses	Registro	1096300370040
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>THEODORO F SOBRAL &amp; CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
---------------------	--	--	--

Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		



Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

~~11095~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG/ML + 8,0 MG/ML SUS OR CT 60 FR VD AMB X 100 ML	SUSPENSAO ORAL	5	04/12/1997
Validade	24 meses	Registro	1096300370059
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL 1

IFA único

Não

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG/ML + 8,0 MG/ML SUS OR CT 60 FR PLAS OPC X 100 ML	SUSPENSAO ORAL	6	04/12/1997
Validade	24 meses	Registro	1096300370067
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL 1

IFA único

Não

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

~~11035~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 08 MG/ML SUS OR CT 100 FR VD AMB X 60 ML	SUSPENSAO ORAL	7	04/12/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1096300370075
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	• Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL 1

**IFA único** Não

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 08 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS OPC X 60 ML	SUSPENSAO ORAL	8	04/12/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1096300370083
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	• Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

*Handwritten signatures and initials:*

Handwritten "11" above the table.

Handwritten "12" in a circle next to the date 04/12/1997.

Handwritten "10" in a circle next to the registration number 1096300370083.

Handwritten signature "Jenior" and other initials.

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL 1

## IFA único

Não

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

Não Informado

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	04/12/1997

Validade	Registro	Data de Publicação
24 meses		1096300370091

Princípio Ativo  
SULFAMETOXAZOL  
TRIMETOPRIMA

Complemento Diferencial da  
Apresentação  
[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL 1

## IFA único

Não

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

Não Informado

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG/ML + 8,0 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 50 ML	SUSPENSAO ORAL	10	04/12/1997

Validade	24 meses	Registro	1096300370105	<del>11038</del>
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		011243	
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>THEODORO F SOBRAL &amp; CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG/ML + 8,0 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS OPC X 50 ML	SUSPENSAO ORAL		11	04/12/1997
Validade	24 meses	Registro		1096300370113
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
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>THEODORO F SOBRAL &amp; CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>			
Via de Administração	ORAL 1			
IFA único	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

*[Handwritten signature]*  
~~11553~~

Voltar

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

011245

MÓDULO

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TAPAZOL

~~11010~~

Nome da Empresa BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA

CNPJ 49.475.833/0001-06 Autorização 1.00.974-4

Nome Comercial TAPAZOL

Classe Terapêutica ANTITIREOIDEANOS

Registro 109740193

Processo 25351.002069/2004-51

Vencimento do Registro 04/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	1	19/04/2005
Validade	24 meses	Registro	1097401930015
Princípio Ativo	TIAMAZOL		
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

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL
- BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

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 TRANS X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	2	19/04/2005
Validade	24 meses	Registro	1097401930023
Princípio Ativo	TIAMAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Javier

97

## Embalagem

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

## Local de Fabricação

## Fabricantes Nacionais

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL
- BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

## Fabricantes internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

N

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	3	19/04/2005
Validade	24 meses	Registro	1097401930031
Princípio Ativo	TIAMAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

## Embalagem

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

## Local de Fabricação

## Fabricantes Nacionais

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL
- BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

## Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

N

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não


## Apresentação fracionada

Não

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be "Jéssica" and several circular stamps or initials.

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	4	19/04/2005
Validade	24 meses	Registro	1097401930041
Princípio Ativo	TIAMAZOL		
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>ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - 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	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar











ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.  
 Endereço: 770 Sunningtown Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavirus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; polissacarídeos pneumocócicos dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F e 33 F; vírus da varicela atenuado; antígeno da hepatite B recombinante; vírus da hepatite A inativado e purificado; vírus da varicela atenuado; vírus do herpes zoster atenuado; reacomplimento do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A[8].  
 Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).  
 Sólidos não estéreis: cápsulas e grânulos.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
 Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085 Langenargen  
 País: Alemanha  
 Empresa Solicitante: Octapharma Brasil Ltda CNPJ: 02.552.927/0001-60  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.971-2 Expediente(s): 1228147/16-6  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP  
 Endereço: Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Fundação Osvaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 1882456/16-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa: Distribuidora Amaral Ltda CNPJ: 21.759.758/0001-88  
 Endereço: Rua Luis Guilherme da Silva, 1001, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo  
 Município: Divinópolis UF: MG CEP: 35502-284  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.647-4 Expediente(s): 1059701/15-8, 1059722/15-1 e 1059740/15-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.  
 Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.  
 Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.

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

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

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

*011248*

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

*José Carlos Magalhães da Silva Moutinho*

*[Assinaturas manuais]*

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Insmed Impulsão e Comércio de Produtos Médicos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Maximplant Comércio e Distribuição de Implantes Ltda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 877, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

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

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

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

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Biocardi Indústria e Comércio de Produtos Médicos Hospitalares e Correlatos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Namong Strip Medical Supply Co., Ltd.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Planmeca Oy.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Instituto Grifois S.A.

Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, alfa1antitripsina, imunoglobulina humana, imunoglobulina anti-hepatite B, imunoglobulina antitetânica, imunoglobulina anti-RHO (D), fator VIII de coagulação, fator IX de coagulação e antitrombina III.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.

Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos (embalagem primária) e pós. Sólidos não estéreis: embalagem secundária. Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Druva Reach Distribuidora de Medicamentos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Flex Farma Distribuidora Farmacêutica Lt da.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Spafarm - Distribuidora de Perfumaria Ltda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 898, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Astellas Pharma Tech Co., Ltd.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Conexi.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Delpharm Humque SAS.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Excella GmbH.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd.

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



011250

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH
Endereço: Lange Feld 13, 31789 - Hameln
País: Alemanha
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda
CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1   Expediente(s): 2256249/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos: estêreis; soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Isonomedicamenta Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A.
Endereço: Estrada Consiglieri Pedrossi, nº 69-B, Quebuz de Baixo, 3730-955, Barcelona.
País: Portugal
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda
CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.736-1   Expediente(s): 242626/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estêreis: comprimidos (granel).

Empresa Fabricante: Max Zeller Söhne AG
Endereço: Seeblickstrasse, 4, 8390, Ranshofen
País: Suíça
Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 60.659.463/0001-91
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9   Expediente(s): 0545772/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estêreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Mediscopy Laboratories Pvt. Ltd.
Endereço: 344/345, Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Goa
País: Índia
Empresa solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda
CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0   Expediente(s): 2273361/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estêreis: soluções acesósis.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production (API 2)
Endereço: 59, Chemin de Mazouilles 64320, Idron
País: França
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda
CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1   Expediente(s): 2193107/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estêreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Sanjeev Biotecnologia Ltda
Endereço: Rua General Augusto Soares dos Santos, 465, Lagoinha
Município: Ribeirão Preto   UF: SP   CEP: 14095-240
Autorização de Funcionamento: 1.05.592-6   Expediente(s): 0026498/17-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estêreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Limited
Endereço: Industrial Area N° 3, A.B. Road, Dewas 455 001 Madhya Pradesh (MP)
País: Índia
Empresa solicitante: Torontal do Brasil Ltda
CNPJ: 33.078.528/0001-32
Autorização de Funcionamento: 1.00.525-3   Expediente(s): 0364995/17-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estêreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Teikoku Seiyaku Co., Ltd.
Endereço: 567 Sanbonmatsu Higashikagawa, Kagawa
País: Japão
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda
CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.618-7   Expediente(s): 2117265/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estêreis: emplastos (granel e embalagem primária).

Empresa Fabricante: Wyeth Lederle S.R.L.
Endereço: Via Franco Gorgone, Zona Industriale 95100, Catania (CT)
País: Itália
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda
CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6   Expediente(s): 2283369/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estêreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Wyeth Lederle S.R.L.
Endereço: Via Franco Gorgone, Zona Industriale 95100, Catania (CT)
País: Itália
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda
CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1   Expediente(s): 2483360/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estêreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Produtos estêreis penicilínicos: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Zentiva Sađlik Ürdemleri San. ve Tic. A.Ş.
Endereço: Knykkari'tiran Mahallesi, Merkez Sokak, No: 223/A 39780 Buyukkari'tiran/Lüleburgaz-Kırıkkale
País: Turquia
Empresa solicitante: Modley Farmacêutica Ltda
CNPJ: 10.588.595/0007-07
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7   Expediente(s): 2368245/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estêreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 899, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Bioproforma S.A.
Endereço: Torrada 1270, Buenos Aires
País: Argentina
Empresa Solicitante: Laboratórios Bago do Brasil S/A
CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.65.626-4   Expediente(s): 603294/10-0
Linhas(s): Produtos estêreis
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

Empresa Fabricante: Farmaceutici Formenti S.p.A.
Endereço: Via de Vittorio, 2 - 21040 Orzinovigo (VA)
País: Itália
Empresa Solicitante: Samsang Bioceps BR Pharmaceutical Ltda
CNPJ: 24.563.776/0001-88
Autorização de Funcionamento: 1.15.921-0   Expediente(s): 2474353/16-4
Linhas(s): Produtos estêreis
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

Empresa Fabricante: Holopak Verpackungstechnik GmbH
Endereço: Bahnhofstrasse 18, 74429 - Sulzbach-Laufen
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda
CNPJ: 61.263.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0   Expediente(s): 0827372/15-3
Linhas(s): Produtos estêreis
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013; não cumpriu os artigos 11 (inciso XI), 61, 120, 183, 338 e 569 (caput e § 2º) da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 2150430/16-0.

Empresa Fabricante: Holopak Verpackungstechnik GmbH
Endereço: Bahnhofstrasse 18, 74429 - Sulzbach-Laufen
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Opem Representação, Importadora, Exportadora e Distribuidora Ltda
CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7   Expediente(s): 0788991/14-7
Linhas(s): Produtos estêreis
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013; não cumpriu os artigos 11 (inciso XI), 61, 120, 183, 338 e 569 (caput e § 2º) da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 2150430/16-1.

Empresa Fabricante: Novo Nordisk A/S
Endereço: Novo Nordisk Park 2760 Måløv
País: Dinamarca
Empresa Solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda
CNPJ: 11.082.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3   Expediente(s): 0649254/15-1
Linhas(s): Sólidos não estêreis hormonais
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013; não cumpriu os artigos 5º (inciso I), 165, 177, 201, 283 (inciso VI do § 3º), 294, 295 (incisos I a IV do § 1º; incisos I e II do § 2º e inciso I a III do § 3º), 297, 299 e 484 (incisos I a VII) da RDC nº 17/2010; conforme notificação de exigência nº 121807/16-7.

Empresa Fabricante: Onshly Pharma S.A
Endereço: General Villegas 1510 - San Justo, Provincia de Buenos Aires
País: Argentina
Empresa Solicitante: UCB Biopharma S.A
CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9   Expediente(s): 011831/12-5
Linhas(s): Produtos estêreis citotóxicos
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

Empresa Fabricante: Schering Plough S.A
Endereço: Av. San Martín, 4550 - Lomas Del Mirador - Pdo. de la Matanza
País: Argentina
Empresa Solicitante: Mantecorp Indústria Química e Far-macêutica S.A
CNPJ: 33.060.740/0001-72
Autorização de Funcionamento: 1.00.091-0   Expediente(s): 342951/08-2
Linhas(s): Sólidos não estêreis
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com o inciso V do Art. 4º da RDC nº 39/2013; a empresa solicitante não possui Autorização de Funcionamento para medicamentos.

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda
CNPJ: 35.820.448/0018-84
Endereço: Lote 1145 SIA, Trecho 3/4, SIA Sui
Município: Brasília   UF: DF   CEP: 71200-030
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1   Expediente(s): 1125866/14-7
Linhas(s): Gases Medicinais
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 69/2008; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Gases Medicinais em relação ao item 8.1.1 do seu anexo.

RESOLUÇÃO - RE Nº 900, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

ME EMPRESA: RJB - CONTROLE DE PRAGAS LTDA - ENDEREÇO: AV ATAÍDE TEIVE, Nº 1551 - SALA A BAIRRO: CENTRAL MUNICÍPIO: MACAPÁ UF: AP CEP: 68.900-095 CNPJ: 24.395.236/0001-32 PROCESSO: 25762.152931/2017-83 (EXP: 0457384/17-6) AUTORIZ/MO: 9.07918-1 ÁREA: PAF ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização de veículos terrestre em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, posto de fronteiras e recintos alfandegados.

- ME EMPRESA: M BEZERRA DEDETIÇÕES E SERVIÇOS ENDEREÇO: R DOS IMIGRANTES (CJ A POTENGI), Nº 815 - LOTE 01, QUADRA B BAIRRO: PAUÇARA

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'J. Magalhães' and other initials like 'F' and 'D'.



ANEXO

PROCESSO: 25351.423244/2014-70 AUTORIZ/MS: 1.10905.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VERTEX FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA.
ENDERECO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2
BAIRRO: JARDIM MARGARIDA CEP: 06730000 - VARGEM
GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 21.798.065/0001-02
PROCESSO: 25351.335463/2015-73 AUTORIZ/MS: 1.14143.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACEUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: ELLO DISTRIBUICAO LTDA
ENDERECO: Av. Anápolis, S/N, Quadra 0, Lote 02
BAIRRO: Fazenda Planície Petrópolis CEP: 74780562 - GOIÁ-
NIA/GO
CNPJ: 14.115.388/0001-80
PROCESSO: 25351.255053/2013-94 AUTORIZ/MS: 1.23483.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAWED COMERCIAL LTDA - ME
ENDERECO: AV. SANTOS DUMONT ESQUINA PARANAGUA,
SN - QUADRA 27 - LOTE 25 - SALA 02
BAIRRO: JARDIM NOVO MUNDO CEP: 74715450 - GOIÁ-
NIA/GO
CNPJ: 12.252.118/0001-96
PROCESSO: 25351.515565/2013-95 AUTORIZ/MS: 1.23557.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

Art. 1º. Indeferir o Pedido de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: labmass laboratory - laboratorio de análise química, consultoria e treinamento ltda
ENDERECO: Rua Alberto Cerqueira de Lima, 249
BAIRRO: Taquaral CEP: 13076010 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 16.383.999/0001-35
PROCESSO: 25351.537575/2016-03
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2617315/16-8, contida nos artigos 6º e 11 da RDC nº 99/2016. Empresa não petição AFE.

RESOLUÇÃO - RE Nº 287, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRIUNFO LTDA
ENDERECO: PASSAGEM SAO JOSE 00078
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA
CNPJ: 04.358.610/0001-12
PROCESSO: 25000598483 AUTORIZ/MS: 2.00714.4
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA
ENDERECO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SAO PAU-
LO/SP
CNPJ: 61.593.620/0001-76
PROCESSO: 0500877 AUTORIZ/MS: 2.00269.8
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2283921/16-6.

EMPRESA: RAIJA S/A - MATRIZ
ENDERECO: PRAÇA PANAMERICANA, 57
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SAO PAU-
LO/SP
CNPJ: 60.605.664/0001-06
PROCESSO: 250001147983 AUTORIZ/MS: 2.00705.3
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA
ENDERECO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SAO PAU-
LO/SP
CNPJ: 61.593.620/0001-76
PROCESSO: 250000500977 AUTORIZ/MS: 1.00134.2
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2286156/16-4.

EMPRESA: TERADA & CIA LTDA
ENDERECO: R BRAZELIZA ALVES DE CARVALHO 00425
BAIRRO: VILA BARUCEL CEP: 2510 - SAO PAULO/SP
CNPJ: 60.832.573/0001-03
PROCESSO: 250000837283 AUTORIZ/MS: 3.00631.5
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

RESOLUÇÃO - RE Nº 288, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Baxalta Belgium Manufacturing S.A.), Endereço (Boulevard René Branquart 80, B-7860 - Lessines), País (Bélgica), Empresa solicitante (Baxter Hospit.), CNPJ (49.351.786/0001-80), Autorização de Funcionamento (Expediente(s): 1145772/16-4), and Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Bayer S.A.), CNPJ (18.459.628/0001-15), Endereço (Rua Domingos Jorge, 1100 - Socorro), Município (São Paulo), UF (SP), CEP (04779-900), and Autorização de Funcionamento (Expediente(s): 2179132/16-5, 2179111/16-2, 2179101/16-5).

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

Empresas: Farmace Indústria Química Farmacêutica Concessão Ltda. CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lirio Calton, Km 02, S/Nº - Sítio Barreira
Município: Burbalha UF: CE CEP: 63180-000
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2102592/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: concentrados policoletrólitos para hemodíalise (CPHD), elixires, soluções e xaropes.
Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.258.401/0611-77
Endereço: Rua Isahime Silveira, 768, Galpão 7 Parte, - Cantagalo
Município: Três Rios UF: RJ CEP: 25804-250
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2159187/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.
Empresa: Superca Farmá Laboratórios S.A. CNPJ: 43.312.503/0001-05
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22532, Bloco 1 - Vila Almeida
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04795-100
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2160471/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.
RESOLUÇÃO - RE Nº 289, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Ajinomoto Althea Incorporated), Endereço (11040 Roselle Street, San Diego, California, CA) 92121, País (Estados Unidos da América), Empresa solicitante (Baxter Hospitalar Ltda), CNPJ (49.351.786/0001-80), and Autorização de Funcionamento (Expediente(s): 1223685/16-3).

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Empresa Fabricante: Laboratorios Lesvi, SL
Endereço: Avinguda de Barcelona, 69-08970-Sant Joan Despí, Barcelona
País: Espanha
Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 1642794/16-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).
Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V.
Endereço: Waverdreeg 39, Haarlem, 2031BN
País: Holanda
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 2010925/16-1, 2010945/16-8, 2011040/16-5

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



BP PRATI ITENS: 78, 334, 4216 MODAR

Empresa Fabricante: Genzyme Corporation
Endereço: 45, 51, 74, 76 New York Avenue, Framingham, MA, 01701
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 08.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 0707876/15-5 e 0707868/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfatorotropina e beta-algulsulfo.
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Insungo Grifols, SA
Endereço: Poligon Industrial Llevant, Can Guasch, 2, 08150, Parets del Vallès - Barcelona
País: Espanha
Empresa solitante: Celgene Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 17.623.281/0001-70
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 Solitante: Bristol-Myers Squibb Farmos Ltda. CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0 Expediente(s): 0322774/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: abatacepta, ipilimumab

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 Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de 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: Gevzyme Polyfonals SAS
Endereço: 1541 Avenue Marcel Mérens - Bâtimens C4 et C5 - 69280 - Marcy l'Etoile
País: França
Empresa Solitante: 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
Linhas: Insumos farmacêuticos ativos biológicos e Produtos estéreis
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 produto.

Empresa Fabricante: Kausada Ltd.
Endereço: Kibbutz Beit Kama, M.P. Negev 8532500
País: Israel
Empresa Solitante: Panamerican Medical Supply Suprimento-Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 01.329.816/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9 Expediente(s): 0945184/15-6
Linhas: Insumos farmacêuticos ativos biológicos
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação das revisões técnicas de produto, conforme notificação de exigência nº 0991803/15-5

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 Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Conceder 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: Zhejiang Chariteer Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solitante: CAQ - Casa da Química Ind. e Com. Ltda. 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: aciclovir

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariteer Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65
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: aciclovir

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariteer Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solitante: 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: aciclovir

Empresa Fabricante: VLG Chem
Endereço: 35, Avenue Jean Jaurès - 92380 Villeeneuve-la-Garenne
País: França
Empresa Solitante: Sanofi-Aventis Farmacêuticos Ltda. 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 Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Conceder 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: Jabal Circuit Singapore PTE LTD
Endereço: 16, Tampines Industrial Crescent, Cingapura
País: Cingapura
Empresa solitante: Amo Suture do Brasil LTDA. CNPJ: 01.645.400/0001-28
Autorização de Funcionamento nº: 1.03490 - Expediente nº: 0196709/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

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 Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Conceder 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: Armazém Distribuidora Ltda. CNPJ: 03.564.165/0001-47
Endereço: Avenida Presidente Médici, 1034, Parque Piauí
Município: Timon - UF: MA - CEP: 65631-391
Autorização de Funcionamento: 1.12.392-1 Autorização Especial: 1.12.398-5
Expediente(s): 1109873/14-2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:

Empresa: Majela Hospitalar Ltda. CNPJ: 02.483.928/0001-08
Endereço: Rua Jorge Asárcio, 777, Vila União
Município: Fortaleza - UF: CE - CEP: 60410-800
Autorização de Funcionamento: 1.04.562-5 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 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 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 Laboratorios, Inc
Endereço: 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas
País: Estados Unidos da América
Empresa solitante: Novartis Biotécnicas 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 estéreis: emulsões (sem preparação asséptica) e géis (sem preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Alfa Wassermann S.p.A.
Endereço: Via Enrico Fermi, 1-265020 Alzano (PE)
País: Itália
Empresa solitante: Bilsfarma Indústria Farmacêutica Ltda. 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 estéreis: soroferes.

Empresa Fabricante: Biotest AG
Endereço: Landjeinstraße 5, 63303 Dreieich
País: Alemanha
Empresa solitante: 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 (fracionamento): pasta IV de plasma humano.

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: Biopharma Indústria Farmacêutica S.A.  
 Endereço: S. Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016.  
 País: Portugal  
 Empresa solicitante: Orbispharma Distribuidora e Logística Ltda. CNPJ: 10.585.311/0001-15  
 Autorização de Funcionamento: 1.08.671-8 Expediente(s): 0921693/14-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Merckle GmbH  
 Endereço: Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143, Blaubeuren, Baden-Württemberg  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Heel do Brasil Biocômica Ltda. CNPJ: 05.994.539/0001-27  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.198-2 Expediente(s): 0507236/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Stallergenes S.A.  
 Endereço: 6 rue Alexis de Tocqueville, 92160, Antony  
 País: França  
 Empresa solicitante: Novogen- Importação e Exportação Ltda.-ME CNPJ: 14.939.670/0001-82  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.588-9 Expediente(s): 0138034/14-6, 0127962-14-3 e 9133039-14-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: extratos alergênicos.  
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).  
 Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Company  
 Endereço: 38 Jackson Road, Devens, Massachusetts, 01434  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda. CNPJ: 56.998.982/0001-07  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0 Expediente(s): 0467658/14-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: abatacepte.

Empresa Fabricante: Naprod Life Sciences Pvt. Ltd.  
 Endereço: Plot N°, G-17/1, MIDC, Tarapur, Boisar, Thane 401306 Maharashtra State  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Laboratório Químico Farmacêutico Bergamo Ltda. CNPJ: 61.282.661/0001-41  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.646-1 Expediente(s): 0466260/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: citotóxicos, comprimidos revestidos (embalagem primária).

Empresa Fabricante: Ukraine PJSC Inzar  
 Endereço: 5 Zreshchynska Str., Kiev  
 País: Ucrânia  
 Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz - Fiocruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Farmanguinhos) CNPJ: 33.781.055/0001-35  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 1104040/14-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana.  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Cayden Pharma S.L.  
 Endereço: Polígono Industrial Emiliano Revilla Sanz, Avda de Agedra, 31, Olvega 42110, Soria  
 País: Espanha  
 Empresa solicitante: Besins Healthcare Brasil Comércio e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.598/0001-21  
 Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3 Expediente(s): 0721303/15-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: hormônios; cápsulas, injeções.

Empresa Fabricante: Nirma Limited  
 Endereço: Village- Sachana, Tal- Viramgam, Sachana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Rural),  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: FBM Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.060.549/0001-05  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1 Expediente(s): 0621873/14-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0081-10  
 Endereço: Av. Graça Grande, 2422, Piraporinha  
 Município: Diadema UF: SP CEP: 09961-350  
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0492669/15-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Gases medicinais: enxofre.

Empresa: Droster Indústria, Comércio e Participações CNPJ: 05.090.043/0001-29  
 Endereço: Rua Várzea Tapetes, Bilenecourt, 258, Santo Amaro  
 Município: São Paulo UF: SP CEP: 04755-060  
 Autorização de Funcionamento: 1.05.665-9 Expediente(s): 0985288/15-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Pathoon Inc.  
 Endereço: 2190 Symes Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9  
 País: Canadá  
 Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.011/0001-34  
 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 Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 062232/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Hameln Pharmazeuticals GmbH  
 Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: UCR 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 Donaluzza & Cia. Ltda. CNPJ: 73.856.593/0001-66  
 Endereço: Rua Mitsugoro Tanaka, 145 - Centro Industrial, Milton Arns  
 Município: Toledo UF: PR CEP: 85903-630  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.568-5 Expediente(s): 0830549/15-7, 0832758/15-2 e 0832775/15-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.  
 Sólidos não estéreis: penicilinas: cápsulas, comprimidos e pós.  
 Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
 Líquidos não estéreis: coloridos; elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

Empresa Fabricante: Zydus Hospira Oncology Private Limited  
 Endereço: Plot n° 3, Pharmed - Special Economic Zone, N.H. n° 8A, Sarkhej - Bavla Road, Village - Matoda, Tal - Sanand, Matoda - 382 213, Ahmedabad, Gujarat, State  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 06.283.144/0001-80  
 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: IncClone Systems LLC  
 Endereço: 33 IncClone Drive BB50, Branchburg, NJ 08876  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Eli Lilly do Brasil Ltda. CNPJ: 43.940.618/0001-44  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.260-3 Expediente(s): 0549199/14-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: ramcirumabe e necitumumabe.

Empresa Fabricante: Sandoz Private Limited  
 Endereço: Plot n° 8-A/2, 8-B, TTC Industrial Area, Kalve Block, Village Digha, Navi Mumbai, Thane 400709 Maharashtra State  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 0360109/15-9  
 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 Presidenta da República, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 121 do Regulamento Interno da Anvisa, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e na RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:  
 Art.1º 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: Laboratorios Sterop NV  
 Endereço: Scheutlaan 46-50, B-1070, Brussels  
 País: Bélgica  
 Empresa solicitante: Opem Representação Importadora, Distribuidora e Logística Ltda. CNPJ: 38.909.503/0001-57  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7 Expediente(s): 0598297/15-9  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Shanghai Dabao Pharmaceuticals Co. Ltd.  
 Endereço: 3503 Changzhong Farm Road, Chongming District, Shanghai  
 País: China  
 Empresa solicitante: DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Ltda. CNPJ: 38.756.680/0001-40  
 Autorização de Funcionamento: 1.11.913-7 Expediente(s): 1115610/15-4  
 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 - Villanubla - León  
 País: Espanha  
 Empresa Solicitante: Biolab Santos Farmacêutica Ltda. CNPJ: 49.475.833/0001-06  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.924-9 Expediente(s): 0711259/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: hormônios; comprimidos revestidos.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

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

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

*[Handwritten signatures and initials]*

*[Handwritten signature: Joviano]*

*[Handwritten initials: JF]*

*[Handwritten initials: M]*

*[Handwritten initials: 9]*

*[Handwritten initials: 12]*



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

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

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

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.346, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: Kem Pharma, SL Endereço: Polígono Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona) País: Espanha Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92 Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 1798733/16-4 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.349, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: T.&W FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - ME ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDES DA CUNHA, N 382 BAIRRO: MARES CEP: 40445201 - SALVADOR/BA CNPJ: 19.118.127/0001-38 PROCESSO: 25351.493386/2016-16 AUTORIZ/MS: 1.16066.3 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MEDIDA EXATA PATOS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA ME ENDEREÇO: RUA DR PEDRO FIRMINO, 86 BAIRRO: centro CEP: 58700070 - PATOS/PB CNPJ: 26.127.680/0001-00 PROCESSO: 25351.545263/2016-60 AUTORIZ/MS: 1.16069.4 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: BIOERVAS FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA VALENCIO SOARES RODRIGUES, Nº89 - SALA 03 BAIRRO: CENTRO CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP CNPJ: 01.590.219/0005-84 PROCESSO: 25351.545261/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.16068.1 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

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

ANEXO

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

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

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

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

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

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

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.



Nº 21, segunda-feira, 1 de fevereiro de 2016

Form for Zydus Nibbio Farmacéutica Ltda. (CNPJ: 05.254.971/0008-58)

Form for Purdue Pharmaceuticals L.P. (CNPJ: 15.127.896/0001-30)

ENDEREÇO: SCIA QUADRA 15 CONJUNTO 03 LOTE 05 BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL GUARÁ CEP: 71250015 - BRASÍLIA/DF

011255

RESOLUÇÃO - RE Nº 285, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Form for AndersonBeecon Inc. (CNPJ: 46.070.868/0001-69)

Form for Merck S.A. de C.V. (CNPJ: 10.555.143/0001-13)

Form for OM Pharma S.A. (CNPJ: 62.362.015/0001-29)

Form for Wyeth Indústria Farmacéutica LT. (CNPJ: 61.072.393/0001-33)

Form for Procaps S.A. (CNPJ: 61.072.393/0001-33)

Form for Strides Arcolab Limited. (CNPJ: 61.286.647/0001-16)

Form for Sun Pharmaceutical Industries Ltd. (CNPJ: 05.035.244/0001-23)

Form for União Química Farmacêutica Nacional S/A (CNPJ: 60.665.981/0005-41)

Form for União Química Farmacêutica Nacional S/A (CNPJ: 60.665.981/0005-41)

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

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

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AVERT LABORATÓRIOS LTDA. ENDEREÇO: Rodovia Fernão Dias, S/N, KM 933- Norte- Setor Avert BAIRRO: Dos Pessequeiros CEP: 37640000 - EXTREMA/MG

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.





BP MEDQUÍMICA ITENS: 147,361, 362, 406, 453

MODILAR

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

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

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE DE ALMEIDA FONSECA

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - SUBSTITUTA - GGTOX DEFERIMENTOS PROCESSO EMPRESA CNPJ MARCA COMERCIAL CÓDIGO DE ASSUNTO CLASSIFICAÇÃO 25351.018888/2013-28 BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA 07.057.944/0001-44 COPA 5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

011256

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 Reino Unido Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20 Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 2596380/16-5 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

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

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

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

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp. Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27823. País: Estados Unidos da América Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34 Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 2137331/16-1 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981/0005-41 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 País: Índia Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12 Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 2245921/16-9 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.

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

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

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

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



011257

~~11052~~

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 Solícitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 0134093/17-0

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

Empresa: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.433.631/0001-20  
Endereço: Avenida Acesso Rodoviário S/Nº, Quadra 09, Módulo 01 - TMS  
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:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Biomarin International Limited  
Endereço: Shanbally, Ringaskiddy, Co. Cork  
País: Irlanda  
Empresa Solícitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 08.002.360/0001-34  
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4 Expediente(s): 1057381/15-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preço asséptica).

Empresa Fabricante: Asofarma S.A.J. y C.  
Endereço: Conesa Nº. 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.  
País: Argentina  
Empresa Solícitante: 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:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).

Empresa Fabricante: Catalant Argentina S.A.I.C.  
Endereço: Avenida Márquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 769 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero, Provincia de Buenos Aires.  
País: Argentina  
Empresa Solícitante: 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 (granel).

Empresa Fabricante: Catalant Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
País: Alemanha  
Empresa Solícitante: 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 (granel).

Empresa Fabricante: Catalant Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
País: Alemanha  
Empresa Solícitante: 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: comprimidos.

Empresa Fabricante: Cipla Limited  
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State  
País: Índia  
Empresa Solícitante: 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: embalagem secundária.

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

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 Solícitante: 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:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH  
Endereço: Neutather Ring 1, 51063 Köln  
País: Alemanha  
Empresa Solícitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 2154740/16-8

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

Empresa: Medquímica Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 17.875.154/0003-91  
Endereço: Rua Fernando Lamarca, 255, Distrito Industrial  
Município: Juiz de Fora UF: MG CEP: 36092-030  
Autorização de Funcionamento: 1.00.917-8 Expediente(s): 2243668/16-5

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

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)  
Endereço: 21 Tuas South Avenue 6, 637766  
País: Cingapura  
Empresa Solícitante: 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 revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals Inc.  
Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solícitante: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12  
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 0134114/17-6

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

Empresa Fabricante: Oman Pharmaceutical Products Co. LLC  
Endereço: Raysut Industrial Estate, Salalah, P.O. Box: 2240, P.C. 211  
País: Sultanato de Oman  
Empresa Solícitante: 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:  
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production (API 1)  
Endereço: Avenue Du Béarn 64320, Idron  
País: França  
Empresa Solícitante: 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 Solícitante: 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.

*H.*  
*J. Loureiro*  
*F.*

Moulin  
11003

Nº 189, segunda-feira, 2 de outubro de 2017

## Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

81

País: Índia  
Empresa Solicitante: União Química Farmacéutica Nacional S/A.  
CNPJ: 60.665.981/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente: 0530024/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina  
Empresa Fabricante: Jubilant Generics Ltd.  
Endereço: Plot # 18,56,57 and 58, KIADB Industrial Area, Nanjund, Mysore District Karnataka - 571302  
País: Índia

Empresa Solicitante: Cristália Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 44.734.671/0001-51  
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1 Expediente: 0344889/17-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: carbamazepina  
Empresa Fabricante: Shanghai Shyndec Pharmaceutical (Haimen) Co., Ltd.  
Endereço: Nº 1 Xiandai Road, Linjiang Industrial Park, Linjiang New Area, Haimen, Jiangsu 226133  
País: República Popular da China

Empresa Solicitante: Pharlab Indústria Farmacéutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02  
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 0912975/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: azitromicina desidratada (etapas de síntese química)

Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacéutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.05.167-9 Expediente Nº: 0546575/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Intermediários de insumos farmacêuticos ativos obtidos por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftriaxona dissódica hemieptaidratada e cefazidima dicloridrato (etapas de síntese química).

Obs.: Estes intermediários estão envolvidos na fabricação dos insumos farmacêuticos ativos ceftriaxona sódica e cefazidima pentaidratada realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2015:  
AUROBINDO PHARMA LIMITED UNIT VI. (etapas de purificação e esterilização).

Sy. Nº. 329/47 Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Telengana, Índia -  
Empresa Fabricante: Sinopharm Weiqida Pharmaceutical Co., Ltd.  
Endereço: No. 15 Gongnong Road, Datong, Economic & Technological Development Zone, First Medical Zone Datong, Shanxi  
País: República Popular da China  
Empresa Solicitante: EMS S/A. CNPJ: 57.507.378/0003-65  
Autorização de Funcionamento Nº: 1.00.235-1 Expediente Nº: 0537314/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese (classe cefalosporínicos): ceftriaxona dissódica hemieptaidratada (etapas de síntese química).

Obs.: A fabricação destes insumos farmacêuticos ativos envolve ainda as etapas de purificação e esterilização realizadas pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2015:  
AUROBINDO PHARMA LIMITED UNIT VI. (Sy. Nº. 329/47 Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Telengana, Índia).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.590, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Manufacturing Limited  
Endereço: State Road 31, Km 24,6, Juncos, Puerto Rico 00777-4060

País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93  
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0  
Expediente(s): 0546433/17-1 e 0546448/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: romiplostim, denosumabe, alfacardopeptina, filgrastim e pegfilgrastim.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados.  
Empresa Fabricante: Cook Pharmica LLC  
Endereço: 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403

País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 2378152/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem).

Empresa Fabricante: Cook Pharmica LLC  
Endereço: 1300 S. Patterson Drive, Bloomington, Indiana (IN) 47403

País: Estados Unidos da América  
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacéutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57

Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 2545974/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (envase e embalagem).

Empresa Fabricante: BSP Pharmaceuticals S.p.A.  
Endereço: Via Appia Km 65,561 (loc. Latina Scalo) - 04013 - Latina (LT)

País: Itália  
Empresa Solicitante: Abbvie Farmacéutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50

Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 0698898/17-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados (granel)

Empresa Fabricante: Centro de Imunologia Molecular (planta 1)  
Endereço: Calle 216 esquina 15, Reparto Atabey, Playa, La Habana

País: Cuba  
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35

Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 2657715/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaopeptina.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.591, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, 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 Insumo Farmacêutico Ativo Biológico da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG  
Endereço: Pinnauallee 4, D-25436 Uetersen  
País: Alemanha

Empresa Solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 0795597/17-9

Linha(s): Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos  
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC 204/2005: não apresentação da RPP referente ao insumo farmacêutico ativo biológico, conforme notificação de exigência nº 1352088/17-1.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.593, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

## ANEXO

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZAMS: 1016883  
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0416980/14-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA: NATIVITA IND. COM. LTDA. - CNPJ: 65.271.900/0001-19 - AUTORIZAMS: 1047613  
ENDEREÇO: RUA paraçatu, 1320  
MUNICÍPIO: JUIZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0167162/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xampus; Xaropes

EMPRESA: NATIVITA IND. COM. LTDA. - CNPJ: 65.271.900/0001-19 - AUTORIZAMS: 1047613  
ENDEREÇO: RUA paraçatu, 1320  
MUNICÍPIO: JUIZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0167146/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: CORDEN PHARMA LATINA S.P.A.  
ENDEREÇO: VIA DEL MURILLO KM 2800 - 04013 SERMO-NETA (LT) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0167

EMPRESA SOLICITANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 56.998.982/0001-07  
AUTORIZAMS: 1001800 - EXPEDIENTE(S): 0508625/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Citotóxicos): Comprimidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: CORDEN PHARMA LATINA S.P.A.  
ENDEREÇO: VIA DEL MURILLO KM 2800 - 04013 SERMO-NETA (LT) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0167

EMPRESA SOLICITANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 56.998.982/0001-07  
AUTORIZAMS: 1001800 - EXPEDIENTE(S): 0508503/17-9

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

EMPRESA FABRICANTE: SANOFI WINTHROP INDUSTRIE  
ENDEREÇO: 1, RUE DE LA VIERGE, 33440 AMBARES ET LA-GRAVE - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0553

EMPRESA SOLICITANTE: MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.588.595/0007-97  
AUTORIZAMS: 1083267 - EXPEDIENTE(S): 0286331/17-6

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

EMPRESA FABRICANTE: BSP PHARMACEUTICALS S.P.A.  
ENDEREÇO: VIA APPIA KM 65,561 (LOC.LATINO SCALO) - 04013 LATINA (LT) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0688

EMPRESA SOLICITANTE: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0001-74  
AUTORIZAMS: 1006398 - EXPEDIENTE(S): 0560691/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos) (Granel): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: GALEPHAR PHARMACEUTICAL RE-SEARCH INC.  
ENDEREÇO: RD. 198, KM 14,7 JUNCOS INDUSTRIAL PARK, JUNCOS, PR 00777 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1050

EMPRESA SOLICITANTE: ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - CNPJ: 55.980.684/0001-27  
AUTORIZAMS: 1022141 - EXPEDIENTE(S): 0487890/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: SPI PHARMA INC.  
ENDEREÇO: 40 CAPE HENLOPEN DRIVE, LEWES, DELAWARE (DE) 19958 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1230

EMPRESA SOLICITANTE: COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. - CNPJ: 61.082.426/0002-07  
AUTORIZAMS: 1078177 - EXPEDIENTE(S): 2089629/16-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Pós

*[Handwritten signatures and initials]*

Empresa: Ophthalmas S/A CNPJ: 61.129.409/0001-05  
Endereço: Rua das Nhanditrobas, 471, Parque Jabaquara  
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04349-030  
Autorização de Funcionamento: 1.01.724-7 Expediente(s): 1882418/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Patheon Inc.  
Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9  
País: Canadá  
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23  
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 0934323/15-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos revestidos (granel e embalagem primária) e pós (granel e embalagem primária).

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie  
Endereço: 180 Rue Jean Jaurès - 94700- Maisons-Alfort  
País: França  
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 0985534/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0039-09  
Endereço: Avenida José Andraus Gassoni, 1898 - Distrito Industrial  
Município: Uberlândia UF: MG CEP: 38402-324  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 1138795/14-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Gases medicinais: envase

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.689, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.990, de 09 de outubro de 2014, no Diário Oficial da União nº 197, de 13 de outubro de 2014, Seção 1, pág. 667 e em suplemento da Seção 1, pág. 171, conforme expediente nº 1941132/16-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Baxter Oncology GmbH  
Endereço: Kantrasse 2, 33790 Halle/ Westfalen  
País: Alemanha  
Empresa Importadora: Laboratórios Bagó do Brasil S.A. CNPJ: 04.748.181/0001-90  
Autorização de Funcionamento nº: 1.05626-4  
Processo(s): 25351.202719/2014-50  
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):  
Produtos estéreis: pós liofilizados.  
Motivo: A empresa importadora informou desistência da certificação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.691, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder 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

Empresa: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12  
Endereço: Rua Barão de Petrópolis, 311 - Rio Comprido  
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 20251-061  
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 1135230/16-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos.  
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Lt. CNPJ: 60.831.658/0021-10  
Endereço: Rodovia Régis Bittencourt (BR 116), Km 286 - Jardim Itapeerica  
Município: Itapeerica da Serra UF: SP CEP: 06888-700  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 0908314/15-6 e 0908334/15-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pastilhas, pós e pós efervescentes.  
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016070400025

Empresa: DLA Pharmaceutical Ltda. CNPJ: 45.841.137/0001-07  
Endereço: Rua Igarapava, 436 - Jardim Alpino  
Município: Catanduva UF: SP CEP: 15810-255  
Autorização de Funcionamento: 1.00.993-1 Expediente(s): 1075419/15-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.694, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Fersinsa Gb S.A. de CV  
Endereço: Rincon del Gato, Camino a Guanajuato s/n, 25900 Ramos Arizpe, Coahuila  
País: México  
Empresa Solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92  
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 0413699/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina, ampicilina tri-hidratada.

Empresa Fabricante: Fersinsa Gb S.A. de CV  
Endereço: Rincon del Gato, Camino a Guanajuato s/n, 25900 Ramos Arizpe, Coahuila  
País: México  
Empresa Solicitante: Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 92.265.552/0001-40  
Autorização de Funcionamento: 1.01819-6 Expediente(s): 0456274/15-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina.

Empresa Fabricante: F.I.S. - Fabbrica Italiana Sintetici S.p.A.  
Endereço: Viale Milano, 26 - 36075, Montebelluna, Treviso  
País: Itália  
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34  
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 1092472/15-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: efavirenz.

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH  
Endereço: Biochemiestrasse 10 A-6250, Tyrol - Kundl  
País: Áustria  
Empresa Solicitante: Novartis Biotécnicas S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1006722/15-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por fermentação clássica: ciclosporina.  
A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de purificação realizada pela seguinte empresa que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014: Novartis Ringaskiddy Limited, Ringaskiddy, country Cork - Irlanda.

Empresa Fabricante: Sandoz Industrial Products S.A.  
Endereço: Ctra. Granollers, Cardedeu, C-251, Km 4,3, Lés Franqueses Del Vallés (Barcelona) - 08520  
País: Espanha  
Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Lt. CNPJ: 61.286.647/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1092486/15-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe penicilínicos): ampicilina tri-hidratada (etapa de síntese química).

Empresa Fabricante: Suvan Life Sciences Ltd - Unit 3  
Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 JDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telangana  
País: Índia  
Empresa Solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda. CNPJ: 33.173.097/0002-74  
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9 Expediente(s): 0931979/15-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina.

Empresa Fabricante: Suvan Life Sciences Limited - Unit 3  
Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 JDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telangana  
País: Índia  
Empresa Solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14  
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 1140373/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.695, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

*[Handwritten signatures and initials]*

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 Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s).

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

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

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, pag. 90 e em suplemento, págs. 198 a 200, conforme expediente 1082814/15-1.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: EMPRESA, ENDEREÇO, Nº, MUNICÍPIO, Autorização de Funcionamento, Expediente(s).

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção: Formas Farmacêuticas: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal), Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com preparação asséptica), Suspensões Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal).

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, implantes e pós. Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos e comprimidos revestidos. Semisólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Produtos estéreis: géis, pomadas, pós estéreis, pós liofilizados, soluções (com esterilização terminal), soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

BP MABRA ITEM: 377

MEDIANE

011261 ~~11059~~



Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1184460/16-4 e 1184455/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós injetáveis; comprimidos; comprimidos revestidos e pós	
Produtos estéreis: penicilínicos, pós injetáveis e pós (com preparação asséptica).	
Empresa Fabricante: Sanofi GmbH - BIP Schaffhausen	
Endereço: Biochimiestrasse 10, A-6330 Langkampfen	
País: Áustria	
Empresa solicitante: Novartis Biofarmácia S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 073481/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós (com suspensão asséptica).	

País: Argentina.	Empresa solicitante: Johnson & Johnson Industrial Ltda.	CNPJ: 59.748.988/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1	Expediente: 0184859/15-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).		

Empresa Fabricante: Glaxo Wellcome Production	Endereço: 23, rue Lavoisier, Zone Industrielle n.º 2, 27000 Evreux.
País: França	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1293238/16-7 e 1203224/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós acrosólios.	
Líquidos não estéreis: suspensões acrosólios.	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Inc.	Endereço: 7333 Mississauga Road, Mississauga, Ontario L5N 6L4.
País: Canadá	

Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1184327/16-6 e 1184503/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granul) e comprimidos revestidos.	
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.	

Empresa Fabricante: Glaxosmithkline Manufacturing S.p.A.	Endereço: Via A. Fleming, 2 - 37135 Verona (VR)
País: Itália	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1244875/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: cefalosporínicos; pós (com preparação asséptica).	

Empresa: Laboratório Dandi Oliveira Ltda.	CNPJ: 33.026.055/0001-20
Endereço: Rua Simões da Mota, 57, Turiaçu	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 21540-100	
Autorização de Funcionamento: 1.00.143-3	Expediente(s): 2282278/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: óleos, soluções e suspensões.	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	Endereço: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.
País: Argentina	
Empresa solicitante: Chemiltech Importação, Exportação e Comércio de Produtos Médicos, Farmacêuticos e Hospitalares Ltda.	CNPJ: 03.959.540/0001-95
Autorização de Funcionamento: 1.04.932-4	Expediente(s): 2215498/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis cefalosporínicos (granul); pós injetáveis; soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: LBS Laborasa Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 55.227.789/0001-00
Endereço: Rua Costa Barros, 2880, Parque São Lucas	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 03210-001	
Autorização de Funcionamento: 1.01.706-3	Expediente(s): 2298447/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: Mabera Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 09.545.589/0001-88
Endereço: Rodovia BR 153, Km 5,5 Bloco A, Bairro Zona Rural	
Município: Goiânia	UF: GO
CEP: 74675-090	
Autorização de Funcionamento: 1.07.794-7	Expediente(s): 0828591/15-8 e 0828843/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais; comprimidos e comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis hormonais; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Pfizer Canada Inc.	Endereço: 1025 Marcel-Laurin Boulevard, St. Laurent, Quebec
País: Canadá	
Empresa solicitante: Wyath Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1365824/16-7 e 1367314/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos não estéreis hormonais; cremes.	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º da Lei nº 6.367, de 21 de setembro de 1977, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXOS

Empresa: Dimensão Distribuidora de Medicamentos Ltda - ME	CNPJ: 02.956.130/0001-28
Endereço: Avenida Industrial Gil Martins, 1203, Pte. XII	
Município: Petrópolis	UF: RJ
CEP: 64019-825	
Autorização de Funcionamento: 1.08.819-1	Autorização Especial: 1.22.854-7
Expediente(s): 1042912/11-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	
Empresa: Distribuidora de Medicamentos Maximus Eireli - EPP	CNPJ: 08.563.277/0001-14
Endereço: Rua Palas, 55 - Quadra 17, Recanto dos Viriáteis	
Município: São Luis	UF: MA
CEP: 65070-410	
Autorização de Funcionamento: 1.11.878-8	Autorização Especial: 1.22.223-3
Expediente(s): 1091044/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.661, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º da Lei nº 6.367, de 21 de setembro de 1977, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXOS

Empresa Fabricante: Alkermes Inc.	Endereço: 265 Olinger Circle, Wilmington - Ohio
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 1515186/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granul): pós (com preparação asséptica).	
Empresa Fabricante: Arena Pharmaceuticals GmbH	Endereço: Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zwingen
País: Suíça	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda.	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07.310-4	Expediente(s): 1451265/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	
Empresa Fabricante: Cabint Argentina S.A.I.C.	Endereço: Avenida Márquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 769 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero, Provincia de Buenos Aires

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assnet/di/daetm>, pelo código 10102016100300055

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2, de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

*(Handwritten signatures and stamps)*

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

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

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

Art. 1º Conceder 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 Liquids Brasil Ltda CNPJ: 00.331.788/0018-67  
 Endereço: Avenida Roberto Monteiro, 3715 - Residencial dos Passaros  
 Município: Curitiba UF: SP CEP: 13148-000  
 Autorização de Funcionamento: 2.26.606-3 Expediente(s): 053.5773.14-1

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

Empresa: Air Liquids Brasil Ltda CNPJ: 00.331.788/0041-08  
 Endereço: Rua Pioneira Getúlio Heck Fritzen, 240 - Jardim Botânico  
 Município: Maringá UF: PR CEP: 87055-206  
 Autorização de Funcionamento: 2.20.600-3 Expediente(s): 112732714-5

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

Empresa Fabricante: Alcones Pharma Ireland Ltd.  
 Endereço: Monkland, Athlone Co., Westmeath  
 País: Irlanda  
 Empresa solicitante: Bagen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda CNPJ: 07.956.322/0001-74  
 Expediente(s): 143470016-8

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

Empresa Fabricante: Alcones Pharma Ireland Ltd.  
 Endereço: Monkland, Athlone Co., Westmeath  
 País: Irlanda  
 Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda CNPJ: 45.987.013/0001-34  
 Expediente(s): 145874316-2

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

Empresa Fabricante: Aspen Rad Oldesloe GmbH  
 Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843 Rad Oldesloe  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.433.631/0001-20  
 Expediente(s): 162763516-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
 Sólidos não esteréis: hormônios, comprimidos.  
 Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: IPR Pharmaceuticals, Inc.  
 Endereço: State Road nº 188, lot 17, San Jairo Industrial Park, Canaan, Puerto Rico (PR) 00729  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda CNPJ: 08.112.950/0001-03

Autorização de Funcionamento: 1.02.243-8 Expediente(s): 133993216-8

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

Empresa Fabricante: Labor Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda  
 Endereço: Avenida Bionilo Leônidas Ribes, 439, Distrito Industrial Restinga  
 Município: Porto Alegre UF: RS CEP: 91790-605  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.256-0 Expediente(s): 023.942315-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
 Produtos esteréis: soluções.

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC  
 Endereço: 5940 Maron Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC), 27834  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda CNPJ: 45.987.013/0001-34

Autorização de Funcionamento: 1.00.629-6 Expediente(s): 154764916-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
 Sólidos não esteréis: granulados.

Empresa: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02  
 Endereço: Rua São Francisco, 1200, Américo Silva  
 Município: Lagos da Prata UF: MG CEP: 35590-000

Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 121315116-2, 121327216-1 e 121326316-2

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

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

Empresa Fabricante: Sandoz-Asuntia de Colombia S.A.  
 Endereço: Carrera 9, Nº. 30-29-45, Valle del Cauca, Cali  
 País: Colômbia  
 Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda CNPJ: 10.588.593/0007-97  
 Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7 Expediente(s): 08308715-7

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

Empresa Fabricante: Synthron Chile Ltda.  
 Endereço: El castaño nº 145, Lampa, Santiago  
 País: Chile  
 Empresa solicitante: Laboratórios Bagó do Brasil S.A. CNPJ: 04.748.181/0009-47

Autorização de Funcionamento: 1.05.626-1 Expediente(s): 063108715-7

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda CNPJ: 35.820.448/0094-35  
 Endereço: Rodovia Armando Sales Oliveira km 3,5, São João  
 Município: Serrolândia UF: SP CEP: 13169-000  
 Autorização de Funcionamento: 2.20.600-1 Expediente(s): 112593214-9

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda CNPJ: 35.820.448/0137-00  
 Endereço: Rua Benedito Gonçalves, 2420 @Centro Industrial  
 Município: Divinópolis UF: MG CEP: 45302-287  
 Autorização de Funcionamento: 2.20.600-1 Expediente(s): 093347915-0

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

Empresa Fabricante: EADA Pharma S.A.  
 Endereço: Tabaré 1641/ 69 Ciudad Autónoma de Buenos Aires  
 País: Argentina  
 Empresa solicitante: Instituto Biotecnológico Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 33.258.401/0001-93  
 Expediente(s): 09735507-5  
 Link(s): Produtos esteréis.  
 Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH  
 Endereço: Frankfurter StraÙe 6-8, 66666, St. Wendel  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Fresenius Medical Care Ltda CNPJ: 01.440.590/0001-36  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.723-9 Expediente(s): 142302316-3  
 Link(s): Produtos esteréis.  
 Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

*José Carlos Magalhães da Silva Moutinho*

MEDLAR

011283

~~11053~~



Endereço: 166 Moo 16 Bangpa-in Industrial Estate, Udomsorayuth Road, Bangpa-in District, Ayutthaya Province  
 País: Tailândia  
 Empresa Solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.598/0001-21  
 Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3 Expediente(s): 0319506/15-6  
 Linhas(s): Sólidos não estéreis hormonais  
 Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 59/2013

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.802, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Aglon Comércio e Representações Ltda. CNPJ: 65.817.900/0001-71  
 Endereço: Avenida Visconde De Nova Granada, 1105, Vila Glosclaus  
 Município: Leme UF: SP CEP: 13610-610  
 Autorização de Funcionamento: 1.11.457-2 Autorização Especial: 1.11.835-8  
 Expediente(s): 0295202/12-5  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Empresa: HDL Logística Hospitalar Ltda. CNPJ: 11.872.656/0001-10  
 Endereço: Avenida Cesário Alvim, 4425, Lote 06, QD. 739, Custódio Pereira  
 Município: Uberlândia UF: MG CEP: 38405-186  
 Autorização de Funcionamento: 1.12.107-0 Autorização Especial: 1.22.813-5  
 Expediente(s): 014832/11-6  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Empresa: Medley Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.588.595/0009-59  
 Endereço: Avenida Júlia Gaioli nº 740, T300, parte "M", Água Chata  
 Município: Guarulhos UF: SP CEP: 07251-500  
 Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7 Autorização Especial: 1.14.544-1  
 Expediente(s): 1262024/16-6  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.803, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Allergan Sales, LLC  
 Endereço: 8301 Mars Drive, Waco, Texas (TX) 76712  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa Solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente(s): 0828824/15-1  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos estéreis: emulsões (com esterilização terminal) e soluções (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Apotex Inc.  
 Endereço: 50 Steinway Boulevard, Etobicoke, Ontário M9W 6Y3  
 País: Canadá  
 Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1137422/16-5  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG.  
 Endereço: Plant A, Carl-Braun - Strasse 1, 34212 Melsungen.  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S.A. CNPJ: 31.673.254/0001-02  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3 Expediente(s): 1173673/16-9  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.  
 Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1086606/15-0  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.  
 Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1100545/15-9  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb S.R.L.  
 Endereço: Loc. Fontana Del Ceraso - 03012, Anagni (FR)  
 País: Itália  
 Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0036-99  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 1572284/16-8  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.  
 Endereço: Plot Nº L-139 to L-146, Verna Industrial Estate- Verna, Goa  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 1172933/16-3  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH  
 Endereço: Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda. CNPJ: 33.173.097/0002-73  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9 Expediente(s): 0676333/15-2  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Dragenopharm Apotheker Puschl GmbH.  
 Endereço: Göllstrasse 1, 84529 Tittmoning.  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. CNPJ: 61.082.426/0002-07  
 Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7 Expediente(s): 1799002/16-5  
 Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.





Empresa Fabricante: Eminent Services Corporation
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, Maryland (MD) 21703
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda
CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1
Expediente(s): 0038290/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: E. Hoffmann - La Roche Ltd.
Endereço: Grenzacherstrasse 124, CH-4070, Basel
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4
Expediente(s): 1113042/15-3 e
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atezolizumabe e bevacizumabe.
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Farma Genérica Indústria de Medicamentos Faria Lima Ltda. ME
CNPJ: 03.835.214/0001-76
Endereço: Rua Dr. Sérgio Mário de Almeida, 36 - Jardim Morada do Sol
Município: Indaialuba
UF: SP
CEP: 13348-440
Autorização de Funcionamento: 1.08.760-5
Expediente(s): 0912919/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pós e pós efervescentes.
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária).
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals
Endereço: 637 rue de Audnois 59230 Saint-Amand-Les-Eaux
País: França
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.
CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1
Expediente(s): 1067632/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 33.408.105/0001-33
Endereço: VPR3 Quadra 2A, Módulos 32/35, DAIA
Município: Anápolis
UF: GO
CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.02.019-0
Expediente(s): 0716208/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.

Empresa Fabricante: Inpac i Lund AB
Endereço: Aldermansgatan 2, Lund, 22764
País: Suécia
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda
CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1
Expediente(s): 1064166/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: R. da Indústria, nº. 02- Quinta Grande, Amadora, 2610-088.
País: Portugal
Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A.
CNPJ: 61.082.426/0002-07
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7
Expediente(s): 1140631/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: granulados (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Pathon Italia S.P.A.
Endereço: Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
País: Itália
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1
Expediente(s): 1606169/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaçları Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900. Sokak, Gebze-Kocaeli.
País: Turquia
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2
Expediente(s): 1180613/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Strides Shasun Limited
Endereço: No. 36/7, Surajajakkanahalli, Indlavadi Cross, Ankal Taluk, Bangalore, 562 106
País: Índia
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8
Expediente(s): 1138622/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Takeda GmbH Betriebsstätte Oranienburg
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, 16515 Oranienburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: United Medical Ltda.
CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2
Expediente(s): 1173259/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Xunqiao, Linhai, Zhejiang
País: China
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0
Expediente(s): 0982274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.805, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos 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: Grifols Brasil Ltda.
CNPJ: 02.810.899/0001-71
Endereço: Rua Umarama, 263, Vila Emiliano Pernetá
Município: Pinhais
UF: PR
CEP: 83325-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7
Expediente(s): 1087495/15-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.804, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui



ANEXO

EMPRESA: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP
AUTORIZAÇÃO/MS:
CNPJ: 16.813.048/0001-59
PROCESSO: 25763.094219/2016-90
ENDEREÇO: AV. DOM LUIZ, 300 - SALA 613
BAIRRO: ALDEOTA
MUNICÍPIO: FORTALEZA
UF: CE
CEP: 60.160-196
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentou os documentos dos itens 08, 09, 12 e 13 constantes no anexo III da RDC/Anvisa nº345, de 16 de dezembro de 2002, contrariando assim o Art.14 deste Regulamento.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06015-5
CNPJ: 16.433.331/0001-55

PROCESSO Nº: 25751.431674/2013-89 (1928284/16-2)
ENDEREÇO: AV. CAMAQUÁ (ABC VIII E IX), 2443
BAIRRO: CASSINO
MUNICÍPIO: RIO GRANDE
UF: RS
CEP: 96.207-320
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Distribuidora de Medicamentos Brasil Miracema Ltda., Rua Marcellino de Poly, S/Nº - Galpões 1 e 2, Parque de Exposições Jamil Cardoso, Curitiba, Miracema, RJ, 28460-000, 1.05.344-0, 1.21.161-6)

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Distribuidora de Medicamentos e Produtos Hospitalares Ubacene Ltda., Rua Juca Neto, S/Nº, Centro, São José de Ubatuba, RJ, 28455-000, 1.12.455-1, 1.14.416-0)

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Sai Mirra Inopharm Pvt. Ltd., NIT 288, 299, SIDCO Estate, Ambattur, Chennai - 600 098, Índia, Fundação Estadual de Produção e Pesquisa em Saúde - FEPPS, 1.01.210-0, 1.926311/16-2)

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

ANEXOS

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Abbott Biologics B.V., Mecweg 12, 8121 AA, Oist, Holanda, Novartis Biocéuticos S.A., 1.00.068-5, 1017663/15-2)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Allergan Produtos Farmacéuticos Ltda., Avenida Guanabara, 3272, Ponte Grande, Guarulhos, SP, 07030-000, 1.00.147-8, 1184330/16-0)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Anderson Brecon (UK) Limited, Units 2-7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, Herefordshire, HR3 5PG, Reino Unido, Bimapan Brasil Farmacêutica Ltda., 08.002.360/0001-34, 1.07.333-4, 0929569/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Astellas Pharma Europe B.V., Hoesmaat 2, 2942 JG, Meppel, Holanda, Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda., 09.768.134/0001-04, 1.07.717-1, 096817/15-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Besins Manufacturing Belgium SA, Gros-Bijgaardenstraat, 128, Drogenbos, 1630, Bélgica, Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda., 11.082.598/0001-21, 1.08.759-3, 1.290721/16-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Boehringer Ingelheim Promeco S.A. de C.V., Calle del Maiz n.49, Barrio Xalocun, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090, México, Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda., 60.831.658/0001-77, 1.00.367-8, 0154446/15-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Catalent Pharma Solutions, LLC, 2725 Scherer Drive, North St. Petersburg, Florida (FL) 33716, Estados Unidos da America, Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda., 07.768.134/0001-04, 1.07.717-1, 0966953/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (CENEXL, 52, Rue Marcel-Jacques Gaucher, 94120 - Fontenay-Sous-Bois, França, AstraZeneca do Brasil Ltda., 60.318.797/0001-00, 1.01.618-1, 1138619/16-0)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Besins Manufacturing Belgium SA, Gros-Bijgaardenstraat, 128, Drogenbos, 1630, Bélgica, Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda., 11.082.598/0001-21, 1.08.759-3, 1.290721/16-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Boehringer Ingelheim Promeco S.A. de C.V., Calle del Maiz n.49, Barrio Xalocun, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090, México, Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda., 60.831.658/0001-77, 1.00.367-8, 0154446/15-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Catalent Pharma Solutions, LLC, 2725 Scherer Drive, North St. Petersburg, Florida (FL) 33716, Estados Unidos da America, Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda., 07.768.134/0001-04, 1.07.717-1, 0966953/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (CENEXL, 52, Rue Marcel-Jacques Gaucher, 94120 - Fontenay-Sous-Bois, França, AstraZeneca do Brasil Ltda., 60.318.797/0001-00, 1.01.618-1, 1138619/16-0)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Besins Manufacturing Belgium SA, Gros-Bijgaardenstraat, 128, Drogenbos, 1630, Bélgica, Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda., 11.082.598/0001-21, 1.08.759-3, 1.290721/16-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Boehringer Ingelheim Promeco S.A. de C.V., Calle del Maiz n.49, Barrio Xalocun, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090, México, Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda., 60.831.658/0001-77, 1.00.367-8, 0154446/15-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Catalent Pharma Solutions, LLC, 2725 Scherer Drive, North St. Petersburg, Florida (FL) 33716, Estados Unidos da America, Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda., 07.768.134/0001-04, 1.07.717-1, 0966953/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (CENEXL, 52, Rue Marcel-Jacques Gaucher, 94120 - Fontenay-Sous-Bois, França, AstraZeneca do Brasil Ltda., 60.318.797/0001-00, 1.01.618-1, 1138619/16-0)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Besins Manufacturing Belgium SA, Gros-Bijgaardenstraat, 128, Drogenbos, 1630, Bélgica, Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda., 11.082.598/0001-21, 1.08.759-3, 1.290721/16-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Boehringer Ingelheim Promeco S.A. de C.V., Calle del Maiz n.49, Barrio Xalocun, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090, México, Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda., 60.831.658/0001-77, 1.00.367-8, 0154446/15-9)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Catalent Pharma Solutions, LLC, 2725 Scherer Drive, North St. Petersburg, Florida (FL) 33716, Estados Unidos da America, Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda., 07.768.134/0001-04, 1.07.717-1, 0966953/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (CENEXL, 52, Rue Marcel-Jacques Gaucher, 94120 - Fontenay-Sous-Bois, França, AstraZeneca do Brasil Ltda., 60.318.797/0001-00, 1.01.618-1, 1138619/16-0)

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso III, e o Art. 54, inciso I, parágrafo 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: PARANÁ SAÚDE AMBIENTAL LTDA - ME
AUTORIZ/MS: 9.07631-9
C.N.P.J.: 10.439.844/0001-97
PROCESSO: 25743.648478/2015-31
ENDEREÇO: RUA CLETO DA SILVA, Nº 84
BAIRRO: BOQUEIRÃO
MUNICÍPIO: CURITIBA
UF: PR
CEP: 81.650-290
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de Desinsetização ou Desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: BRASCO LOGISTICA OFFSHORE LTDA
AUTORIZ/MS: 9.07605-0
CNPJ: 03.562.124/0001-59
PROCESSO: 25752.167714/2016-78
ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO FABIO GOULART, Nº 605 - PARTE
BAIRRO: ILHA DA CONCEIÇÃO
MUNICÍPIO: NITERÓI
UF: RJ
CEP: 24050-090
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: TECHVET SERVIÇOS LTDA - ME
AUTORIZ/MS: 9.07609-4
CNPJ: 21.340.197/0001-88
PROCESSO: 25752.183912/2016-10
ENDEREÇO: RUA PESQUEIRA, Nº 59 - FUNDOS 59
BAIRRO: BONSUCESSO
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 21041-150
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: AM3 SOLUÇÕES AMBIENTAIS E TRANSPORTE DE RESÍDUOS LTDA
AUTORIZ/MS: 9.07610-6
CNPJ: 14.777.887/0001-00
PROCESSO: 25752.185707/2016-19
ENDEREÇO: AVENIDA COELHO DA ROCHA, Nº 543
BAIRRO: BELFORD ROXO
MUNICÍPIO: BELFORD ROXO
UF: RJ
CEP: 26130-130
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteira.

EMPRESA: SHIPPING PROTECTION SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.07613-7
CNPJ: 10.851.534/0004-28
PROCESSO: 25752.187145/2016-85
ENDEREÇO: RUA JOSÉ SILVA DE AZEVEDO NETO, Nº 200 - BLOCO 4 - SALA 104
BAIRRO: BARRA DA TIJUCA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 22.775-056
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

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

Empresa Fabricante: Chiesi Farmacéutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Endereço: Rua Dr. Glicerio Chiesi, 151, Km 39,2, Est. Remetipos, Votuporim
Município: Santana de Parnaíba, UF: SP, CEP: 06.500-970
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0827331/15-6 e 0827270/15-

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

Empresa Fabricante: Chiesi Farmacéutica S.p.A.
Endereço: Via San Leonardo, 26 - 43127, Parma
País: Itália
Empresa solicitante: Chiesi Farmacéutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0762539/14-1

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

Empresa Fabricante: Dr. Wilhelm Schwabe GmbH & Co. KG
Endereço: Wilhelm-Schwabe-Strasse 4, 76227, Karlsruhe
País: Alemanha
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 1196826/15-4

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

Empresa Fabricante: Excella GmbH
Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537, Feuchl
País: Alemanha
Empresa solicitante: Collect Importação e Comércio Ltda. CNPJ: 53.452.157/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.05.189-5 Expediente(s): 1895155/16-4

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

Empresa Fabricante: Excella GmbH
Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537, Feuchl
País: Alemanha
Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 1201673/16-0

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

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.
Endereço: Perzovani 47, SI - 2391, Prevalje
País: Eslovênia
Empresa solicitante: Ache Laboratórios Farmacêuticos S.A. CNPJ: 60.639.463/0029-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-9 Expediente(s): 1151155/16-9

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

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.
Endereço: Perzovani 47, SI - 2391, Prevalje
País: Eslovênia
Empresa solicitante: Biosmetica Farmacéutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1 Expediente(s): 1151131/16-1

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

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.
Endereço: Perzovani 47, SI - 2391, Prevalje
País: Eslovênia
Empresa solicitante: Biosmetica Farmacéutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1 Expediente(s): 1151131/16-1

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

Empresa Fabricante: Modans Pharmaceuticals Private Ltd.
Endereço: Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Ponda, Goa 403115
País: Índia
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 0950784/15-1

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

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

Empresa Fabricante: Mediaspray Laboratories Pvt. Ltd.
Endereço: Plot No. 344/245, Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Goa 403115
País: Índia
Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A. CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 1010222/15-4

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

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Besa Lacjam Division).
Endereço: 152/6, 154/16, Doranapalya, Hitekhahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 026.
País: Índia
Empresa solicitante: Mylan Laboratories Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente(s): 0600332/15-0

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

Empresa: Nuvamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 12.424.020/0001-79
Endereço: Av. Torquato Tapajós, 17.703 - Área de Transição
Município: Manaus, UF: AM, CEP: 69041-025
Autorização de Funcionamento: 1.19.647-2 Expediente(s): 0031517/15-6

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

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L.
Endereço: Via Salmunense, 90 - 04011, Aprilia (LT)
País: Itália
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1272339/16-1

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

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing S.L.
Endereço: Julián Camarillo, 35, Madrid 28037
País: Espanha
Empresa solicitante: Grifols Brasil Ltda. CNPJ: 02.513.899/0001-71
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1713734/16-9

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

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Unumleri Dacleri Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900, Sokak, Gebze-Kocaeli
País: Turquia
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1185160/16-1

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

Empresa: União Química Farmacéutica Nacional S/A. CNPJ: 60.665.981/0005-41
Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4-550, São Cristóvão
Município: Pauso Alegre, UF: MG, CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/16-2 e 1140660/16-2

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0135-48
Endereço: Avenida Getúlio Vargas, 280, Centro Industrial
Município: João Monlevade, UF: MG, CEP: 35930-395
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0670599/15-5

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016071800022

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

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.



Empresa Fabricante: Zydus Nikkho Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.254.971/0008-58  
 Endereço: Rua Jaime Perdigão, 331/345, Monera/ Ilha de Governador  
 Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 21970-240  
 Autorização de Funcionamento: 1.05.651-0 Expediente(s): 0534554/15-5 e 0534543/15-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Líquidos não esteréis: soluções e xaropes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 285, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Andragem Broom Inc.  
 Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0001-69  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.218-6 Expediente(s): 0385906/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Merck S.A. de C.V.  
 Endereço: Calle 5 N° 7, Fraccionamiento Industrial Aloe Blanco, Naucalpan de Juárez, C.P. 53320  
 País: México  
 Empresa solicitante: Gerdentel do Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.555.143/0001-13  
 Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7 Expediente(s): 0938141/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.  
 Endereço: Rua da Indústria, 2 - Quinta Grande, Amadora, 2610-088  
 País: Portugal  
 Empresa solicitante: Apson Farmacêutica S.A. CNPJ: 62.462.015/0001-29  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.118-8 Expediente(s): 0673250/15-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: cápsulas (granel).

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L.  
 Endereço: Via Nettuno, 90 - 04011 - Aprilia (LT)  
 País: Itália  
 Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica LT. CNPJ: 61.072.393/0001-33  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 0972560/14-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Procaps S.A.  
 Endereço: Calle 89, No. 78 B - 291, Barranquilla, Departamento Atlántico  
 País: Colômbia  
 Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 0688055/15-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: cápsulas moles.

Empresa Fabricante: Parud Pharmaceuticals L.P.  
 Endereço: 4701 Purdue Drive - Wilson, NC 27893  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos CNPJ: 15.127.898/0001-30 e Farmacêuticos Ltda.  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1 Expediente(s): 0622193/15-9  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Strides Aroclab Limited  
 Endereço: N° 36/7, Surajgokanahalli, Indlaviadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore-562 106  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica CNPJ: 61.286.647/0001-16  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 0704177/15-2 e 0870267/15-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: cápsulas moles.

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Ltd.  
 Endereço: Haldol Baroda Highway, Haldol - 389 250, Dist. Panchmahal, Gujarat State da  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Sun Farmacêutica do Brasil Lt. CNPJ: 05.035.244/0001-23  
 Autorização de Funcionamento: 1.04.682-0 Expediente(s): 0176360/15-4, 0176360/15-1, 0238192/13-3 e 0176514/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Líquidos não esteréis: soluções.  
 Produtos esteréis: pós liofilizados, soluções e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).  
 Produtos esteréis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).  
 Sólidos não esteréis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981/0005-41  
 Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4550, São Cristóvão  
 Município: Pousa Alegre UF: MG CEP: 37550-000  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 0457880/15-5; 0630144/15-4 e 0457759/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: cefalosporínicos: cápsulas e pós.  
 Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Semissólidos não esteréis hormonais: cremes e géis.  
 Produtos esteréis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

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

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AVERT LABORATÓRIOS LTDA.  
 ENDEREÇO: Rodovia Fernão Dias, S/N, KM 933- Norte- Setor Avert  
 BAIRRO: Dos Pessequeiros CEP: 37640000 - EXTREMA/MG  
 CNPJ: 44.211.936/0011-09  
 PROCESSO: 25351.817143/2016-09 AUTORIZ/MS: 1.15067.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: CBA - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: SCIA QUADRA 15 CONJUNTO 03 LOTE 05  
 BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL GUARÁ CEP: 71250015 - BRASÍLIA/DF  
 CNPJ: 38.071.866/0001-66  
 PROCESSO: 25351.821922/2016-09 AUTORIZ/MS: 1.15078.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: OM BOAT LOCACAO DE EMBARCACOES LTDA  
 ENDEREÇO: rua alvaro maia n 2166 sala 5  
 BAIRRO: adrianoopolis CEP: 69057035 - MANAUS/AM  
 CNPJ: 17.026.052/0001-30  
 PROCESSO: 25351.813533/2016-10 AUTORIZ/MS: 1.15069.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: TRANSPORTES BOSCAINI LTDA  
 ENDEREÇO: BR 290, KM 421, S/Nº  
 BAIRRO: SUBURBÍOS CEP: 97300000 - SÃO GABRIEL/RS  
 CNPJ: 04.626.125/0001-82  
 PROCESSO: 25351.817783/2016-27 AUTORIZ/MS: 1.15072.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: CF LOG TRANSPORTES LTDA - ME  
 ENDEREÇO: RUA DAS CARMELITAS, nº 2252  
 BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 81650060 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 19.004.938/0001-08  
 PROCESSO: 25351.822289/2016-32 AUTORIZ/MS: 1.15077.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: NAZARIA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
 ENDEREÇO: AV. BERGIO LUIZ PESSOA BRAGA Nº 6440-B  
 BAIRRO: ANTARES CEP: 57048025 - MACEIÓ/AL  
 CNPJ: 07.224.991/0011-07  
 PROCESSO: 25351.811624/2016-37 AUTORIZ/MS: 1.15061.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: Confiança Comercial Cirúrgica - Eireli - ME  
 ENDEREÇO: Avenida Goioerê n° 180  
 BAIRRO: Centro CEP: 87302070 - CAMPO MOURÃO/PR  
 CNPJ: 17.513.674/0001-08  
 PROCESSO: 25351.825133/2016-41 AUTORIZ/MS: 1.15086.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: Prati, Donaduzzi & Cia Ltda  
 ENDEREÇO: Rodovia WASHINGTON LUIZ, Nº 4370, GALPÃO G  
 BAIRRO: VILA SÃO SEBASTIÃO CEP: 25055009 - DUQUE DE CAXIAS/RJ  
 CNPJ: 73.856.593/0006-70  
 PROCESSO: 25351.811630/2016-42 AUTORIZ/MS: 1.15063.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: X-LOG Express Transporte e Distribuição Ltda- Epp  
 ENDEREÇO: Alameda Bom Pastor nº 1816, Bloco 1, Pavilhão 7 E &  
 BAIRRO: Ouro Fino CEP: 83015140 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR  
 CNPJ: 07.950.059/0005-13  
 PROCESSO: 25351.760055/2015-76 AUTORIZ/MS: 1.15089.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: FABIO A. ALBINO - ME  
 ENDEREÇO: RUA BAGÉ Nº 1.211  
 BAIRRO: NITERÓI CEP: 92120190 - CANOAS/RS  
 CNPJ: 10.216.742/0001-02  
 PROCESSO: 25351.817603/2016-78 AUTORIZ/MS: 1.15081.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MATTIAS MACHADO DA SILVA-ME  
 ENDEREÇO: Rua Euripedes Machado, 222-A  
 BAIRRO: Nova Brasília CEP: 44915000 - SÃO GABRIEL/BA  
 CNPJ: 22.742.908/0001-03  
 PROCESSO: 25351.817757/2016-88 AUTORIZ/MS: 1.15071.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: JC Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação LTDA-ME  
 ENDEREÇO: Rua Überlândia, sn quadra 60 lote 09  
 BAIRRO: Jardim Luz CEP: 74915017 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 01.662.176/0002-52  
 PROCESSO: 25351.817028/2016-90 AUTORIZ/MS: 1.15073.1  
 ATIVIDADE/CLASSE

*Handwritten signatures and initials:*  
 - Large signature: *Carvalho*  
 - Initials: *AF*, *9/f*, *20*

BP BIOLAB ITENS: 748 e 749

~~1103~~

MEDIANE

011289



Nº 179, segunda-feira, 18 de setembro de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33

Autorização de Funcionamento: 1.00.090-1 Expediente(s): 0452494/17-2  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos para Saúde

ANEXO

Empresa: Unidocks Assessoria e Logística de Materiais Ltda CNPJ: 00.233.065/0001-87  
Endereço: Avenida Ceci, nº 1900, Bloco 03, Tamboré - Barueri-SP, CEP 06460-120  
Autorização de Funcionamento: 8.01876-0 Expediente(s): 0397507/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição: Produtos para Saúde

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.449, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 17.440.261/0001-25 - AUTORIZ/MS: 1014621  
ENDEREÇO: AVENIDA ROGELIA GALLARDO ALONSO, NÚMERO 650  
MUNICÍPIO: AGUAÍ - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1364823/17-3 - 1364797/17-1 1364790/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Embalagem secundária.

EMPRESA: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 17.440.261/0001-25 - AUTORIZ/MS: 1014621  
ENDEREÇO: AVENIDA ROGELIA GALLARDO ALONSO, NÚMERO 650  
MUNICÍPIO: AGUAÍ - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1364797/17-1 - 1364823/17-3 1364790/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Embalagem secundária.

EMPRESA: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 17.440.261/0001-25 - AUTORIZ/MS: 1014621  
ENDEREÇO: AVENIDA ROGELIA GALLARDO ALONSO, NÚMERO 650  
MUNICÍPIO: AGUAÍ - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1364790/17-3 - 1364823/17-3 1364797/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Embalagem secundária.

EMPRESA: BRASTERÁPICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 46.179.008/0003-20 - AUTORIZ/MS: 1000381  
ENDEREÇO: Rua Olegário Cunha Lobo, 25  
MUNICÍPIO: ATIBAIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0363534/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Geis

EMPRESA: BRASTERÁPICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 46.179.008/0003-20 - AUTORIZ/MS: 1000381  
ENDEREÇO: Rua Olegário Cunha Lobo, 25  
MUNICÍPIO: ATIBAIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0345011/17-3  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis (Embalagem secundária); Supositórios

EMPRESA: BRASTERÁPICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 46.179.008/0003-20 - AUTORIZ/MS: 1000381  
ENDEREÇO: Rua Olegário Cunha Lobo, 25  
MUNICÍPIO: ATIBAIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0344975/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0014-12 - AUTORIZ/MS: 1009744  
ENDEREÇO: RUA SOLANGE APARECIDA MONTAN, 49  
MUNICÍPIO: JANDIAIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0225933/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Cápsulas; Moles Sólidos não estéreis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pós

EMPRESA FABRICANTE: GLAXO OPERATIONS UK LIMITED ENDEREÇO: HARMIRE ROAD, BARNARD CASTLE, DURHAM DL12 8DT - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.0258  
EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10  
AUTORIZ/MS: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0214755/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GLAXO OPERATIONS UK LIMITED ENDEREÇO: HARMIRE ROAD, BARNARD CASTLE, DURHAM DL12 8DT - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.0258

Empresa: Prohospital Comércio Holanda Ltda CNPJ: 09.485.574/0001-71  
Endereço: Avenida Capitão Hugo Bezerra, nº 181, Barroso - Fortaleza-CE, CEP 60862-730  
Autorização De Funcionamento: 8.07.910-4 Expediente(S): 0537613/17-1  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos Para Saúde

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.440, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Arno Fritz GmbH  
Endereço: AM Gewerbering 7, Mühlheim A.D. Donau - Alemanha  
Solicitante: Welfare Imp. de Produtos Médico-Odontológicos Ltda CNPJ: 01.209.413/0001-43  
Autorização de Funcionamento: 1.03.565-0 Expediente(s): 0458642/12-5  
Linhas(s): Materiais  
Motivo: Em atendimento ao Artigo 6º da RDC nº. 39/2013 e em desacordo com os seguintes itens da RDC nº 16/2013: 4.1.2; 4.1.11; 4.1.6; 4.1.9;

Fabricante: FHC Inc.  
Endereço: 1201 Main St. - Bowdoin - ME 04287 - Estados Unidos da América  
Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda CNPJ: 04.718.143/0001-94  
Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente(s): 0037457/12-1  
Linhas(s): Materiais  
Motivo: em desacordo com a RDC nº 16/2013: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos itens 5.1.1, 5.1.1.2, 5.1.1.3, 5.1.3, 5.1.2, 5.1.3, 5.1.3.1, 5.1.3.2, 5.5.2, 9.1 e 9.2.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.448, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o ofício nº 143/2017 - GEMEC-DIVISA/SVS/SES/DF, informando acerca da declaração apresentada pela Medley Farmacéutica Ltda., sobre o encerramento, desde 09/05/2017, das atividades de fabricação, análise e armazenamento na planta da empresa localizada em Brasília, pertencente ao CNPJ nº 10.588.595/0008-78, conforme expedientes nº 1851019/17-1 e 1850993/17-3, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no ANEXO, publicada pela Resolução RE nº 3.357, de 4 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 233, de 7 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 59 e em suplemento da Seção 1, págs. 87 e 88.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Medley Farmacéutica Ltda. CNPJ: 10.588.595/0008-78  
Endereço: Lotes 06 a 09, Conjunto 6, Trecho 5 - Polo de Desenvolvimento Econômico JK  
Bairro: - CEP: 72549-550  
Município: Brasília UF: DF  
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7  
Expediente(s): 0011424/15-3 e 0011431/15-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cefalosporínicos: pós e cápsulas. Sólidos não estéreis penicilínicos: pós e cápsulas. Líquidos não estéreis cefalosporínicos: suspensões.  
Motivo: Encerramento de atividades.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.438, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);  
considerando o Art. 7º da Lei nº9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº13.097, de 19 de janeiro de 2015;

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

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

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Cook Ireland Ltd  
Endereço: O'Halloran Road, National Technology Park - Limerick - Irlanda  
Solicitante: Handle Comércio de Equipamentos Médicos Ltda CNPJ: 54.756.242/0001-39  
Autorização de Funcionamento: 1.03.307-1 Expediente(s): 0147086/17-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.439, DE 14 DE SETEMBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017091800033

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



RESOLUÇÃO - RE Nº 628, DE 11 DE MARÇO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda, CNPJ: 45.987.013/0006-49, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Ciamed Distribuidora de Medicamentos Ltda, CNPJ: 05.782.733/0001-49, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 629, DE 11 DE MARÇO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Ajanta Pharma Limited, B-15/6, MIDC Industrial Area, Paitan, Aurangabad, Maharashtra - 431 128, Índia, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Novo Nordisk Pharmaceutical Industries Inc., 3612 Powhatan Road, Clayton, NC 27527, Estados Unidos da América, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Vitamedic Indústria Farmacêutica Ltda, CNPJ: 30.222.814/0001-31, etc.)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016031400024

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 630, DE 11 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC 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

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Comed - Produtos Médicos e Hospitalares Ltda, CNPJ: 03.296.379/0001-17, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 631, DE 11 DE MARÇO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Abbott Healthcare SAS, Route de Belleville, Lieu dit Maillard, 01400 Chatillon sur Chalaronne, França, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Alcon Cusi SA, Camil Fabra, 58 - 08320 El Masnou (Barcelona), Espanha, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Ares Trading Uruguay S.A., Ruta 8, km 17.500, Edifício Merck Serson, Zona América, Montevideo, Uruguai, etc.)

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

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.

*Handwritten signature/initials at the top left.*

*Handwritten signature: Sandra Costa*

011271

~~11000~~

*Handwritten notes: 25 g... 15...*

Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR  
 Fornecedor: 1058 - DIMEVA - Distribuidora de Medicamentos Ltda.

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtdte Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
10	04-06-2302	Acetato de noretisterona 1 mg+ Estradiol 2 mg - 28 comp. (CX COM 28 COMP)	GERMED	CART	100,000	0,0000	15,0000	1.500,00	Venceu
20	04-06-0017	Acido fólico + ferro aminoacido quelato + ciacobalamina - compr revestido (CX COM 60 COMP)	ELOFAR	UND	3.000,000	0,0000	0,5000	1.500,00	Venceu
91	04-06-4337	Besilato de anlodipino + cloridrato de benazepril 5+20 mg - compr (CX COM 30 COMP)	BIOLAB	UND	3.000,000	0,0000	1,9900	5.970,00	Venceu
227	46-01-0025	Cloridrato de clomipramina 25 mg dragea COM 20 COMP	GERMED	UND	37.520,000	0,0000	0,6000	22.512,00	Venceu
244	04-06-0055	Cloridrato de Isoxsuprina 10 mg - compr. (CX COM 30 COMP)	APSEN	UND	3.000,000	0,0000	2,7500	8.250,00	Venceu
257	04-06-2223	Cloridrato de oxitubutina 5mg - compr. (CX COM 60 COMP)	APSEN	UND	21.952,000	0,0000	0,5800	12.732,16	Venceu
313	04-06-1852	Diaceireina 50 mg cáps (CX COM 30 COMP)	TRB PHARMA	UND	17.600,000	0,0000	3,3000	58.080,00	Venceu
317	04-06-2012	Diclofenaco colestiramina 70 mg cáps. (CX COM 20 COMP)	GERMED	UND	1.000,000	0,0000	0,4500	450,00	Venceu
318	04-06-1853	Diclofenaco dietilamonio 60 g. gel (BISNAGA COM 60 GR)	GERMED	BISN	6.048,000	0,0000	2,4500	14.817,60	Venceu
346	04-06-0073	Dobesilato de Cálcio 500 mg - cáps (CX COM 30 COMP)	APSEN	UND	10.000,000	0,0000	1,4600	14.600,00	Venceu
352	04-06-2265	Doxazosina 2 mg compr. (CX COM 30 COMP)	APSEN	UND	496.160,000	0,0000	0,1010	50.112,16	Venceu
353	04-06-2336	Doxazosina 4mg compr. (CX COM 30 COMP)	APSEN	UND	265.944,000	0,0000	0,2000	53.188,80	Venceu
357	04-06-0014	Dropropizina xarope adulto - 100 ml. (FRASCO COM 100 ML)	HYPERMARCAS	FR	280,000	0,0000	3,5800	1.002,40	Venceu
359	46-01-0044	Duloxetine 30mg - Cáps (CX COM 30 COMP)	NOVA QUIMICA	UND	65.000,000	0,0000	1,0000	65.000,00	Venceu
360	46-01-0045	Duloxetine 60mg - cáps (CX COM 30 COMP)	NOVA QUIMICA	UND	38.000,000	0,0000	2,1100	80.180,00	Venceu
388	04-06-1892	Etodolaco 400 mg - comp (CX COM 10 COMP)	APSEN	UND	10.000,000	0,0000	1,2900	12.900,00	Venceu
411	04-06-3069	Fluocinolona 0,275 + Polimixina B 11.000UI + Neomicina 3,85 mg + lidocaina 20 mg/ml - gotas otológicas 5ml (FRASCO COM 5 ML)	ELOFAR	FR	600,000	0,0000	1,7000	1.020,00	Venceu
454	04-06-3016	hidroclorotiazida 50 mg + Amilorida 5 mg - comp (CX COM 30 COMP)	GERMED	UND	8.400,000	0,0000	0,1180	991,20	Venceu
498	04-06-2079	Levotiroxina 125 mcg compr. (CX COM 30 COMP)	MERCK	UND	15.000,000	0,0000	0,1700	2.550,00	Venceu
503	04-06-4295	Levotiroxina sódica 150 mcg- comp (CX COM 30 COMP)	MERCK	UND	8.500,000	0,0000	0,1780	1.513,00	Venceu
504	04-06-4296	Levotiroxina sódica 175 mcg- comp (CX COM 30 COMP)	MERCK	UND	6.000,000	0,0000	0,2290	1.374,00	Venceu
654	46-01-0138	Pregabalina 75mg - cáps (CX COM 30 COMP)	MERCK	UND	39.000,000	0,0000	0,5690	22.191,00	Venceu
727	04-06-4315	Sulfato de Glicosamina+Sulfato de Condroitina 1,5+1,2 g - pó- sachê (CX COM 30 SACHES)	ZODIAC	UND	43.456,000	0,0000	3,0400	132.106,24	Venceu
728	04-06-4316	Sulfato de Glicosamina+Sulfato de Condroitina 500+400 mg - cápsulas (CX COM 60 COMP)	ZODIAC	UND	81.816,000	0,0000	1,6000	130.905,60	Venceu

*Handwritten initials: PD*

*Handwritten initials: JF*

*Handwritten initials: R*

*Handwritten signature: Bruno*

*Handwritten mark: OK*



011272

*[Handwritten mark]*

~~11007~~

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: 1058      - DIMEVA - Distribuidora de Medicamentos Ltda.									
766	46-01-0129	Trazodona 150 mg - compr (CX COM 30 COMP)	APSEN	UND	5.000,000	0,0000	2,9000	14.500,00	Venceu
Total do Fornecedor ----->					1.186.376,000			709.946,16	

Pato Branco, 31 de Janeiro de 2018.

*[Handwritten signatures and initials]*

item 10

Dumerval

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ESTRADIOL+ACETATO DE NORETISTERONA

~~11009~~

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Nome Comercial	ESTRADIOL+ACETATO DE NORETISTERONA		
Classe Terapêutica	ESTROGENOS ASSOCS A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVE ANDROGENOS		
Registro	105830781		
Processo	25351.145807/2012-47		
Vencimento do Registro	07/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	21/07/2014
Validade	24 meses	Registro	1058307810019
Princípio Ativo	ESTRADIOL ACETATO DE NORETISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM 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
2 MG + 1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 84	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	21/07/2014
Validade	24 meses	Registro	1058307810027
Princípio Ativo	ESTRADIOL ACETATO DE NORETISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Dumerval

011274

~~11000~~

*Renner*

*Item 20*

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : VI - FERRIN

<b>Nome da Empresa:</b>	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA		
<b>CNPJ:</b>	83.874.628/0001-43	<b>Autorização:</b>	1003851
<b>Nome Comercial:</b>	VI - FERRIN		
<b>Princípio Ativo:</b>	FERRO QUELATO / ÁCIDO FÓLICO / CIANOCOBALAMINA		
<b>Categoria:</b>	ANTIANEMICOS		
<b>Registro:</b>	103850051		
<b>Processo:</b>	25992.015064/48		
<b>Vencimento do Registro:</b>	08/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML + 0.25 MG/ML + 7.5 MCG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	15/09/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038500510011
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 0.333 MG/ML + 1.0 MCG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML	ELIXIR	2	15/09/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038500510021
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
DRG CX FR VD AMB X 30	DRAGEA SIMPLES	3	15/09/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038500510038
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 0.333 MG/ML + 1.0 MCG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 150 ML	ELIXIR	4	15/09/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038500510046

*Renner*  
*17* *18* *19*

011275

~~11070~~

<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

<b>Apresentação</b> [*** INATIVA ***]	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
DRG CX FR VD AMB X 60	DRAGEA SIMPLES	5	15/09/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038500510054
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
300 MG + 5 MG + 15 MCG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	31/08/2000
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038500510061
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
300 MG + 5 MG + 15 MCG COM REV CT FR PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	31/08/2000
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038500510078
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
300 MG + 5 MG + 15 MCG COM REV CT FR PLAS OPC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	15/09/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1038500510086
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

*Sanção*

*[Handwritten signatures and initials]*

Rimera

91 011276-11071

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PRESS PLUS

Nome da Empresa	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Nome Comercial	PRESS PLUS		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro	109740145		
Processo	25000.052251/99-96		
Vencimento do Registro	12/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450013
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
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>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[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
2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450021
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	21/12/2001 <del>11/01/12</del>
Validade	24 meses	Registro	1097401450048
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		011277 <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 <ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450056
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
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>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - 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		

*[Handwritten Signature: Servicio]*

*[Handwritten Mark: H.]*

*[Handwritten Mark: 9/k]*

*[Handwritten Mark: 2]*

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450080
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
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>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			

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
2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90	CAPSULA GELATINOSA DURA	11	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450110
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BENAZEPRIL BESILATO DE ANLODIPINO		
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>		
Lugar de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	12	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450129
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
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>		



5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRÂNS X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	14	21/12/2001 <del>11075</del>
Validade	24 meses	Registro	011280 1097401450145
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
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>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG+ 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90	CAPSULA GELATINOSA DURA	15	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450153
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
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>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Dimeva

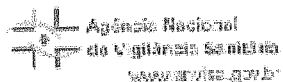
02/03/2015

Consulta de Produto

item 2027

~~11979~~

Ministério da Saúde



## Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

## Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA

Nome da Empresa:	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	45.992.062/0001-65	Autorização:	1005833
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
Categoria:	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro:	105830354		
Processo:	25351.042703/2003-15		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	21/06/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1058303540017
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 01	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	21/06/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1058303540025
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	21/06/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1058303540033
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	21/06/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303540041
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	21/06/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303540051
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	21/06/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303540068
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

item 244

Dimeva

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: INIBINA

~~11673~~

Nome da Empresa	APSEN FARMACEUTICA S/A		
CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Nome Comercial	INIBINA		
Classe Terapêutica	VASODILATADORES PERIFERICOS		
Registro	101180088		
Processo	25001.002626/86		
Vencimento do Registro	05/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	24/05/1989
Validade	24 meses	Registro	1011800880022
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ISOXSUPRINA		
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>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X.30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/05/1989
Validade	24 meses	Registro	1011800880038
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ISOXSUPRINA		
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>		

Dimeva

Ministério da Saúde

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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



## Detalhe do Produto : RETEMIC

11079

Nome da Empresa:	APSEN FARMACEUTICA S/A		
CNPJ:	62.462.015/0001-29	Autorização:	1001188
Nome Comercial:	RETEMIC		
Categoria:	ANTIESPASMODICOS		
Registro:	101180108		
Processo:	25000.012951/95-79		
Vencimento do Registro:	12/2020		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	26/12/1995
Validade:	24 meses	Registro:	1011801080011
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE OXIBUTININA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais APSEN FARMACEUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	2	26/12/1995
Validade:	24 meses	Registro:	1011801080021
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE OXIBUTININA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais APSEN FARMACEUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	3	26/12/1995
Validade:	24 meses	Registro:	1011801080038
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE OXIBUTININA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais APSEN FARMACEUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ARTRODAR

Nome da Empresa	TRB PHARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	61.455.192/0001-15	Autorização	1.00.341-7
Nome Comercial	ARTRODAR		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro	103410052		
Processo	25000.020815/93-54		
Vencimento do Registro	12/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG CAP GEL CT 3 BL AL PLAS INC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	24/04/2002
Validade	36 meses	Registro	1034100520022
Princípio Ativo	DIACEREÍNA		
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>TRB PHARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C ( FREEZER )		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	24/04/2002
Validade	48 meses	Registro	1034100520014
Princípio Ativo			
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>		

13/05/2015

Consulta de Produto

item 318

Ministério da Saúde

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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

## Detalhe do Produto : DICLOFENACO DIETILAMÔNIO

<b>Nome da Empresa:</b>	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	45.992.062/0001-65	<b>Autorização:</b>	1005833
<b>Nome Comercial:</b>	DICLOFENACO DIETILAMÔNIO		
<b>Categoria:</b>	ANTINFLAMATORIOS		
<b>Registro:</b>	105830353		
<b>Processo:</b>	25351.045597/2003-13		
<b>Vencimento do Registro:</b>	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/G GEL CREM.CT.BG.AL.X 60 G	GEL CREME	1	21/06/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303530011
<b>Princípio Ativo:</b>	DICLOFENACO DIETILAMÔNIO		
<b>Embalagem:</b>	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

*Handwritten signatures and marks:*  
 - Large signature: *Luiz*  
 - Initials: *AF*  
 - Date: *9/5*  
 - Circled mark: *(M)*  
 - Another circled mark: *(M)*

item 346

DIMEVA

011287

~~11032~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DOBEVEN

Nome da Empresa	APSEN FARMACEUTICA S/A		
CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Nome Comercial	DOBEVEN		
Classe Terapêutica	ANTIVARICOSOS DE AÇAO SISTEMICA		
Registro	101180612		
Processo	25351.208633/2008-71		
Vencimento do Registro	02/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 5	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	17/02/2010
Validade	24 meses	Registro	1011806120011
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO		
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>OM PHARMA . - PORTUGAL</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	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	17/02/2010
Validade	24 meses	Registro	1011806120021
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO		
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>		



~~11693~~

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • OM PHARMA . - PORTUGAL
<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
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	17/02/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1011806120038
<b>Princípio Ativo</b>	DOBESILATO DE CÁLCIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • OM PHARMA . - PORTUGAL		
<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		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	17/02/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1011806120046

*Dimi*  
~~111884~~

21/08/2015

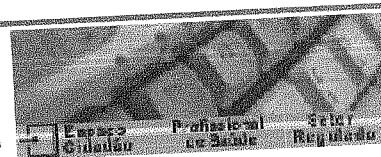
Consulta de Produto

Ministério da Saúde

*item 352, 353*

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

## Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

## Detalhe do Produto : UNOPROST

Nome da Empresa:	APSEN FARMACEUTICA S/A	Autorização:	1001188
CNPJ:	62.462.015/0001-29		
Nome Comercial:	UNOPROST		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro:	101180123		
Processo:	25000.007263/96-78		
Vencimento do Registro:	07/2016		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	18/07/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1011801230013
Princípio Ativo:	MESILATO DE DOXAZOSINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	18/07/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1011801230021
Princípio Ativo:	MESILATO DE DOXAZOSINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	18/07/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1011801230031
Princípio Ativo:	MESILATO DE DOXAZOSINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

*Joude*

21/08/2015

Consulta de Produto

	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
--	---

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	8	18/07/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1011801230080
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	UNOPROST		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	9	18/07/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1011801230099
<b>Princípio Ativo:</b>	MESILATO DE DOXAZOSINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	10	18/07/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1011801230102
<b>Princípio Ativo:</b>	MESILATO DE DOXAZOSINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	11	18/07/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1011801230110
<b>Princípio Ativo:</b>	MESILATO DE DOXAZOSINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais		



## AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

## CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:  
**2005.950149.612005**Protocolo:  
**25352541804201526**Protocolizado em:  
**29/12/2015**Tipo de Documento:  
**Petição**Nº Expediente:  
**1123529/15-2**Favorecido:  
**62.462.015/0001-29 - APSEN FARMACEUTICA S/A**Assunto:  
**142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento**Nome do Produto:  
**XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX**Nº de Registro:  
**XXXXXXXXXX**Nº de Conhecimento:  
**201512180079PR**Este documento foi emitido em **16/01/2018** pela empresa **APSEN FARMACEUTICA S/A** por: **Everton Francisco dos Santos Silva**

## ATENÇÃO

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

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

Data de Emissão deste Comprovante  
**16/01/2018**Data de Validade deste Comprovante  
**15/02/2018**

011292

D MEVA 11087

item 357

Ministério da Saúde

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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

## Detalhe do Produto : DROPROPIZINA

<b>Nome da Empresa:</b>	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
<b>CNPJ:</b>	05.161.069/0001-10	<b>Autorização:</b>	1055849
<b>Nome Comercial:</b>	DROPROPIZINA		
<b>Princípio Ativo:</b>	DROPROPIZINA ✓		
<b>Categoria:</b>	ANTITUSSIGENOS		
<b>Registro:</b>	155840221		
<b>Processo:</b>	25351.538803/2011-11	<b>Proc. Anterior :</b>	25351.227804/2010-31
<b>Vencimento do Registro:</b>	09/2019 ✓		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED X 10 ML	XAROPE	1	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402210017
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.5 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED X 10 ML (EMB HOSP)	XAROPE	2	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402210025
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED X 10 ML (EMB HOSP)	XAROPE	3	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402210033
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED X 10 ML	XAROPE	4	06/02/2012

*Carvalho*

(M)

011293

~~11088~~

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402210041
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL ✓ Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>VOLTAR</b>			

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

*Handwritten signatures and initials:*  
Varios  
[Handwritten initials]

011294

~~11533~~

*Domena*

11/11/2015

Consulta de Produto

*item 359,360*



### Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

#### Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE DULOXETINA

<b>Nome da Empresa:</b>	NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A		
<b>CNPJ:</b>	72.593.791/0001-11	<b>Autorização:</b>	1026754
<b>Nome Comercial:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA ✓		
<b>Categoria:</b>	ANTIDEPRESSIVOS		
<b>Registro:</b>	126750170		
<b>Processo:</b>	25351.453678/2012-13		
<b>Vencimento do Registro:</b>	07/2018 ✓		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	1	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700012
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	2	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700020
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	3	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700039
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

*Handwritten signatures and initials*

011295

~~11590~~

11/11/2015

Consulta de Produto

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

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	4	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700047
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	5	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700055
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	6	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700063
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE DULOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL LIB RETARD CT BL AL AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	7	29/07/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1267501700071



## Detalhe do Produto : FLANCOX

Nome da Empresa:	APSEN FARMACEUTICA S/A		
CNPJ:	62.462.015/0001-29	Autorização:	1001188
Nome Comercial:	FLANCOX		
Categoria:	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro:	101180146		
Processo:	25000.012344/97-06		
Vencimento do Registro:	06/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	29/06/1998
Validade:	36 meses	Registro:	1011801460019
Princípio Ativo:	ETODOLACO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/06/1998
Validade:	36 meses	Registro:	1011801460027
Princípio Ativo:	ETODOLACO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	29/06/1998
Validade:	36 meses	Registro:	1011801460035
Princípio Ativo:	ETODOLACO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

011297

~~11502~~

03/08/2015

Consulta de Produto

Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
---

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/06/1998
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1011801460086
<b>Princípio Ativo:</b>	ETODOLACO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/06/1998
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1011801460094
<b>Princípio Ativo:</b>	ETODOLACO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	29/06/1998
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1011801460108
<b>Princípio Ativo:</b>	ETODOLACO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	29/06/1998
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1011801460116
<b>Princípio Ativo:</b>	ETODOLACO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Item 411

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

011298, ~~11593~~

Detalhe do Produto: ELOTIN

Nome da Empresa	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO, ELOFAR LTDA		
CNPJ	83.874.628/0001-43	Autorização	1.00.385-1
Nome Comercial	ELOTIN		
Classe Terapêutica	MEDICAMENTOS COM ACAO NO APARELHO AUDITIVO		
Registro	103850016		
Processo	25992.009339/71		
Vencimento do Registro	03/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,275 MG/ML+3,850 MG/ML+11.000 UI/ML+20 MG/ML SOL OTO CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OTOLOGICA	1	04/04/2002
Validade	36 meses	Registro	1038500160012
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OTOLOGICA		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,275 MG/ML+3,850 MG/ML+11.000 UI/ML+20 MG/ML SOL OTO CX 50 FR PLAS TRANS GOT X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OTOLOGICA	2	04/04/2002
Validade	36 meses	Registro	1038500160026
Princípio Ativo	SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B CLORIDRATO DE LIDOCAINA fluocinolona acetona		



item 454

## Consulta de Produtos



## Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa:	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	45.992.062/0001-65	Autorização:	1005833
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE AMILORIDA + HIDROCLOROTIAZIDA ✓		
Categoria:	ASSOCIACAO DE FARMACOS COM ACAO DIURETICA		
Registro:	105830344		
Processo:	25351.003780/2004-22		
Vencimento do Registro:	05/2019 ✓		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	26/05/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1058303440012
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMILORIDA / HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	2	26/05/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1058303440020
Princípio Ativo:	HIDROCLOROTIAZIDA / CLORIDRATO DE AMILORIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 50 MG COM CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	26/05/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1058303440039
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMILORIDA / HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

16/03/2015

Consulta de Produto

<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	16	26/05/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303440160
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMILORIDA / HIDROCLOROTIAZIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	17	26/05/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303440179
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMILORIDA / HIDROCLOROTIAZIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS LEITOSO X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	26/05/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303440187
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMILORIDA / HIDROCLOROTIAZIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC	COMPRIMIDO SIMPLES	19	26/05/2004

011301 *Jmava*~~11093~~

Ministério da Saúde

*Item 498, 503, 504*Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

## Detalhe do Produto : LEVOTIROXINA SÓDICA

Nome da Empresa:	MERCK S/A		
CNPJ:	33.069.212/0001-84	Autorização:	1000898
Nome Comercial:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Categoria:	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI		
Registro:	100890355		
Processo:	25351.385044/2007-24		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550017
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550025
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	02/12/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550033
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	4	02/12/2013

011302

*JP*~~11007~~

	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	15	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550157
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	16	11/07/2011
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550165
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	17	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550173
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	18	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550181
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	19	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550191
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		

*JP*

*José de*

*JP*

*JP*

011303

~~11003~~

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550300
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	31	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550319
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	32	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550327
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	33	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550335
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	34	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550343
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	35	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550351



011304

~~11000~~

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	36	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550361
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	37	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550378
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	38	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550386
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	39	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550394
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	40	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550408
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária		



## Detalhe do Produto : PREGABALINA

Nome da Empresa:	MERCK S/A		
CNPJ:	33.069.212/0001-84	Autorização:	1000898
Nome Comercial:	PREGABALINA		
Categoria:	ANTICONVULSIVANTES		
Registro:	100890383		
Processo:	25351.515018/2012-72	Proc. Anterior :	25351.495691/2012-28
Vencimento do Registro:	04/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	20/04/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1008903830011
Princípio Ativo:	PREGABALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais LUPIN LIMITED. - ÍNDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC/ACLAR X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	20/04/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1008903830028
Princípio Ativo:	PREGABALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais LUPIN LIMITED. - ÍNDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	20/04/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1008903830036
Princípio Ativo:	PREGABALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais LUPIN LIMITED. - ÍNDIA		

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

item 727, 728

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

011306

~~11:01~~

Detalhe do Produto: CONDROFLEX

Nome da Empresa	ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A		
CNPJ	55.980.684/0001-27	Autorização	1.02.214-1
Nome Comercial	CONDROFLEX		
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM ACAA NO SISTEMA MUSCULO ESQUELETICO		
Registro	122140069		
Processo	25351.016310/01-60		
Vencimento do Registro	04/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	11/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1221400690013
Princípio Ativo	SULFATO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO 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	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> <li>ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - PINDAMONHANGABA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Wellable Group Marine Biological &amp; Chemical Co.Ltd - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 40	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	11/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1221400690021
Princípio Ativo	SULFATO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

011307

*ff*

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>BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> <li>ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - PINDAMONHANGABA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Wellable Group Marine Biological &amp; Chemical Co.Ltd - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda 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
500 MG + 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	11/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1221400690031
Princípio Ativo	SULFATO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO 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	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> <li>ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - PINDAMONHANGABA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Wellable Group Marine Biological &amp; Chemical Co.Ltd - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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		

*Unidade*  
*ff*  
*ff*  
*ff*

~~11103~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 + 1,2 G PO OR CT 15 SACH X 4,135 G	PO ORAL	4	11/04/2003 <b>011308</b>
Validade	24 meses	Registro	1221400690048
Princípio Ativo	SULFATO POLICRISTALINO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SACHE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - PINDAMONHANGABA - 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 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
1,5 + 1,2 G PO OR CT 30 SACH X 4,135 G	PO ORAL	5	11/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1221400690056
Princípio Ativo	SULFATO POLICRISTALINO DE GLICOSAMINA CONDROITINA SULFATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SACHE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - PINDAMONHANGABA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 766

Detalhe do Produto: DONAREN RETARD

~~11101~~

Nome da Empresa	APSEN FARMACEUTICA S/A		
CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Nome Comercial	DONAREN RETARD		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	101180601		
Processo	25351.153254/2006-74		
Vencimento do Registro	07/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM LIB CONT CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	1	30/07/2007
Validade	24 meses	Registro	1011806010011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
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 [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>AZIENDE CHIMICHE RIUNITE FRANCESCO - ITÁLIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ 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
150 MG COM LIB CONT CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	2	30/07/2007
Validade	24 meses	Registro	1011806010021
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

~~11105~~

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>AZIENDE CHIMICHE RIUNITE FRANCESCO - ITÁLIA</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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150.MG.COM.LIB.CONT.CT.BL.AL PLAS.OPC.X.30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	3	30/07/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1011806010038
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>AZIENDE CHIMICHE RIUNITE FRANCESCO - ITÁLIA</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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

*Ubanda*

(B)

(A)

## Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1:

NOVA BUSCA

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO
45.992.062/0001-65	Germed Farmacêutica Ltda.	Germed Farmacêutica Ltda.	Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay, Hortolândia, 13186-901	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas moles.	1984	25/07/2016	25/07/2018
45.992.062/0001-65	Germed Farmacêutica Ltda.	Germed Farmacêutica Ltda.	Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay, Hortolândia, 13186-901	Brasil	CBPF	Líquidos não estéreis: soluções	1047	25/04/2016	25/04/2018
45.992.062/0001-65	Germed Farmacêutica Ltda.	Germed Farmacêutica Ltda.	Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 8, Chácara Assay, Hortolândia, SP	BRASIL	CBPF	INDEFERIMENTO	598	02/03/2015	
45.992.062/0001-65	Germed Farmacêutica Ltda.	Germed Farmacêutica Ltda.	Sy. No 172 Part, Gagilapur Village, Ranga	Índia	CBPF	INDEFERIMENTO	3673	22/09/2014	14/04/2015
45.992.062/0001-65	Germed Farmacêutica Ltda.	Virchow Biotech Pvt Ltd.			CBPF	Insumos: alfa interferona 2b e teriparatida. Injetáveis: alfa interferona 2b (pós liofilizados) e teriparatida (soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica).	1288	15/04/2013	

Item 10 - Dimeva

011311

1/2



45.992.062/0001-65	Germéd Farmacêutica Ltda.	Shanghai CP Guojian Pharmaceutical Co. Ltd.	Reddy District, Andhra Pradesh	China	CBPF	Insumos: etanercepte. Injetáveis: etanercepte (pós liofilizados).	3797	17/09/2012	16/09/2014
45.992.062/0001-65	Germéd Farmacêutica Ltda.	Germéd Farmacêutica Ltda.	Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 N.º: ---, BAIRRO: Chácara Assay - Hortolândia	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas moles. Líquidos: Soluções. Incluindo, ainda: Produtos sujeitos a controle especial: Cápsulas moles.	2718	25/06/2012	24/06/2014
45.992.062/0001-65	Germéd Farmacêutica Ltda.	Shanghai CP Guojian Pharmaceutical Co., Ltd.	Reddy District, Andhra Pradesh	China	CBPF	Insumo: Etanercepte. Injetáveis: Etanercepte (pós liofilizados).	4268	13/09/2010	12/09/2012

NOVA BUSCA



Copyright © 2007 ANVISA. Todos os direitos reservados.

011312

11/07

## Certificado de Boas Práticas

NOVA BUSCA	Página 1 de 1:	1
------------	----------------	---

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO
83.874.628/0001-43	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões e xaropes.	574	07/03/2016	07/03/2018
83.874.628/0001-43	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões e xaropes.	786	05/03/2014	05/03/2016
83.874.628/0001-43	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semi-sólidos: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos: Elixires, soluções, suspensões e xaropes. Incluindo, ainda: Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, cremes, pós, pomadas, soluções e suspensões.	367	04/02/2013	18/09/2013
83.874.628/0001-43	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semi-sólidos: Cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos: Soluções e suspensões. Incluindo, ainda: Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, cremes, pós, pomadas, soluções e suspensões.	4249	19/09/2011	18/09/2013
83.874.628/0001-43	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.	Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, drágeas e pós. Semi-sólidos: Cremes, géis e pomadas. Líquidos: Elixires, soluções, suspensões e xaropes. Incluindo, ainda: Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: Cápsulas, comprimidos	3515	17/08/2009	16/08/2011

011313

Item 20 - Dimeva 11:08

NOVA BUSCA

revestidos, cremes, pomadas, soluções e suspensões.



COMITÊ DE BOAS PRÁTICAS DE REGISTRO DE MEDICAMENTOS

*Carvalho*  
*[Signature]*  
*[Signature]*  
*[Signature]*

011314  
~~11100~~



## Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1:

NOVA BUSCA

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S/A.	Apsen Farmacêutica S/A.	Rua La Paz N.º: 37/67, Santo Amaro. São Paulo	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semissólidos não estéreis: cremes e pomadas. Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes. Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	1507	12/06/2017	12/06/2019
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S.A.	OM Pharma S.A.	22 Rue du Bois-du-Lan, 1217 Meyrin	Suíça	CBPF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: lisado de Escherichia coli. Sólidos não estéreis: cápsulas.	88	16/01/2017	16/01/2019
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S.A.	Vifor SA	Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne.	Suíça	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	3063	14/11/2016	14/11/2018
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S.A.	OM Pharma S.A.	Rua da Indústria, 2 - Quinta Grande, Amadora, 2610-088	Portugal	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).	285	01/02/2016	01/02/2018
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S/A.	Apsen Farmacêutica S/A	Endereço: Rua La Paz, 37/67 Bairro: Santo Amaro CEP: 04755-020 Município: São Paulo UF: SP	BRASIL	CBPF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: hialuronidase.	3348	07/12/2015	07/12/2017

244 - 257

Dumeva 011316

62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S/A	Chimiche Riunite Angellini Francesco ACRAF SpA	del Pinochil, 22 - 60131 Ancona (AN)	Itália	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos.	3140	16/11/2015	16/11/2017
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S/A.	Apsen Farmacêutica S/A.	Rua La Paz Nº 37/67, Santo Amaro. São Paulo, 04755-020	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: comprimidos, cremes e pomadas. Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, xaropes e emulsões. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	1664	08/06/2015	08/06/2017
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S.A.	OM Pharma S.A.	22 Rue du Bois-du-Lan, 1217 Meyrin	Suíça	CBPF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: lisado de Escherichia coli. Sólidos não estéreis: cápsulas.	100	19/01/2015	19/01/2017
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S.A.	Vifor SA	Route de Moncor 10, 1752 Villars-Sur-Glâne	Suíça	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	4478	17/11/2014	17/11/2016
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S.A.	OM Pharma S.A.	Rua da Indústria 02, Quinta Grande 2610-088, Amadora.	Portugal	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas.	316	03/02/2014	02/02/2016
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S.A.	Apsen Farmacêutica S.A.	Rua La Paz N.º: 37/67, BAIRRO: Santo Amaro - São Paulo	Brasil	CBPF	Sólidos: comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semi-sólidos: cremes e pomadas. Líquidos: xaropes, soluções, suspensões e loções. Injetáveis: pós-liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Incluindo ainda: Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: comprimidos, comprimidos revestidos, cremes, pomadas, suspensões e soluções. Produtos sujeitos ao controle especial: comprimidos, comprimidos revestidos e xaropes.	371	04/02/2013	03/02/2015
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacêutica S.A.	OM Pharma S.A.	22 Rue du Bois-Du-Lan, 1217 Meyrin	Suíça	CBPF	Insumos: Lisado de Escherichia coli. Sólidos: Lisado de Escherichia coli (cápsulas).	201	21/01/2013	20/01/2015

011317

~~111111~~

*Handwritten signatures and initials:*  
 (Circular stamp) *[Signature]*  
*[Signature]*  
*[Signature]*

62.462.015/0001-29	APSEN Farmacéutica S/A	Pharmazeutische Extracte GmbH	Str. - 5, 82547 Eurasburg	Alemanha	CBPF	Semi-sólidos: cremes.	16	07/01/2013	06/01/2015
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacéutica S/A	Laboratorios Farmaceuticos Rovi S.A.	Avda. de la Ilustración, 110 - Parque Tecnológico de la Salud, 18007, Granada	Espanha	CBPF	Insumo: bemiparina sódica.	3712	10/09/2012	09/09/2014
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacéutica S/A	Rovi Contract Manufacturing, S.L.	C/Julian Camarillo 35, 28037 Madrid	Espanha	CBPF	Injetáveis: Bemiparina sódica (soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal).	682	27/02/2012	26/02/2014
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacéutica S/A	Opocrin S.p.A.	Via Pacinotti 3 - Corlo di Formigine - Formigine (MO)	Itália	CBPF	Insumo: Heparina sódica.	202	23/01/2012	22/01/2014
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacéutica S/A.	OM Pharma	22 Rue du Bois-Du-Lan, 1217 Meyrin	Suíça	CBPF	Insumos: Lisado de Escherichia coli. Sólidos: Lisado de Escherichia coli (Cápsulas).	1787	19/04/2010	18/04/2012
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacéutica S/A.	OM Pharma S.A.	Rua da Indústria 02, Quinta Grande 2720-302, Amadora.	Portugal	CBPF	Sólidos: Cápsulas (granel).	5598	14/12/2009	13/12/2011
62.462.015/0001-29	Apsen Farmacéutica S/A.	Apsen Farmacéutica S/A.	Rua La Paz, 371 67, Santo Amaro, São Paulo	Brasil	CBPF	Sólidos: Comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semi-sólidos: Cramés e pomadas. Líquidos: Loções, soluções, suspensões e xaropes. Injetáveis: Soluções parenterais de pequeno volume (com e sem esterilização final), suspensões parenterais de pequeno volume (sem esterilização final) e pós liofilizados. Incluindo, ainda: Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos; Comprimidos, comprimidos revestidos, cremes, pomadas, soluções e suspensões. Produtos sujeitos a controle especial:	4639	19/10/2009	18/10/2011

011318

~~11113~~

Vaido

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

NOVA BUSCA



CAPÍTULO 8 - 2007 ANVISA - TODOS OS DIAS DE SEQUÊNCIA

011319

*[Handwritten signature]*

~~11319~~

*Uauise*

*[Handwritten initials and marks]*



011320

item 313

Dinara



Empresa Fabricante: Helixor Heilmittel GmbH
Endereço: Fischermühle 2, 4 72348 Rosenfeld
País: Alemanha
Empresa solicitante: Helixor Medicamentos do Brasil Ltda. CNPJ: 19.307.668/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.11.422-1 Expediente(s): 0296118/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Laboratório Simões Ltda. CNPJ: 33.379.884/0001-96
Endereço: Rua Pereira de Almeida 90/94/94-A/102/104, Praça da Bandeira
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 20260-100
Autorização de Funcionamento: 1.00.576-1 Expediente(s): 0951673/14-5, 0951819/14-3 e 0951970/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.
Semissólidos não estéreis: pomadas.
Sólidos não estéreis: pós.

Empresa: Lumiar Health Builders Equipamentos Hospitalares Ltda. CNPJ: 05.652.247/0001-06
Endereço: Avenida Guido Aliberti, 3005, Jardim São Caetano
Município: São Caetano do Sul UF: SP CEP: 09581-680
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-6 Expediente(s): 0988878/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Gases medicinais: envase.

Empresa Fabricante: Menarini - Von Heyden GmbH
Endereço: Leipziger Strasse 7 - 13, 01097, Dresden
País: Alemanha
Empresa solicitante: Biotab Sanus Farmacêutica Ltda. CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.00.974-4 Expediente(s): 0969695/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Novartis Bangladesh Limited.
Endereço: Squibb Road, Cherag Ali Market, Tongi Industrial Area, Gazipur - 1711
País: Bangladesh
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 0944325/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Ltd
Endereço: Industrial Area 3 A.B. Road, Dewas, 455 001, Madhya Pradesh
País: Índia
Empresa solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda. CNPJ: 73.663.650/0001-90

Autorização de Funcionamento: 1.02.352-8 Expediente(s): 0823570/15-8 e 0824815/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos revestidos.
Produtos estéreis carbapenémicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Synthor Chile
Endereço: El castaño nº 145, Lampa, Santiago
País: Chile
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1138177/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Teva Operations Poland Sp z o. o.
Endereço: 80 Mogilska Str., 31-546, Kraków
País: Polónia
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1 Expediente(s): 0667860/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

Empresa: RB Pharma Indústria Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.455.192/0002-04
Endereço: Rua Hildebrando Siqueira, 149 - Americana/SP
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04334-150
Autorização de Funcionamento: 1.00.341-7 Expediente(s): 0859877/15-1, 0859820/15-7 e 0859893/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas e cápsulas moles.
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Mooswiesen 2, 88214, Ravensburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 1100344/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.107, DE 28 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Patheon Pharmaceuticals INC
Endereço: 2110 East Galbraith Road, Cincinnati-Ohio, 45237
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 0873906/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.112, DE 28 DE ABRIL 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 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Indeferir pleito de concessão 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016050200049

ANEXO

EMPRESA: LSI ADMINISTRAÇÃO E SERVIÇOS S/A  
 CNPJ: 58.034.315/0012-92  
 PROCESSO: 25745.937872/2016-75  
 ENDEREÇO: RUA URBANO SANTOS, Nº 155  
 BAIRRO: CENTRO  
 MUNICÍPIO: IMPERATRIZ  
 UF: MA  
 CEP: 65.900-410

ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados;

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A solicitação foi realizada para a filial, mas utilizando como dados de petiçãoamento e pagamento de taxa, informação cadastral (CNPJ) da matriz.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.113, DE 28 DE ABRIL 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 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder alteração de endereço na 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

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

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

item 346, 352, 353, 388, 766 DIMEVA

ISSN 1677-7042



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Suplemento ao Nº 111

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

### Sumário

Ministério da Saúde..... 1

PÁGINA

### Ministério da Saúde

#### AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

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

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

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

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

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

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

#### ANEXO

Empresa: Anbioton Importadores Ltda. EPP	CNPJ: 11.260.846/0001-87
Endereço: Rua Doze de Maio, 547 - Jardim Guimarães	
Município: Guimarães	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.113.392-1	Autorização Especial: 1.23.643-4
Expediente(s): 0458563/12-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

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

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

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS			
Páginas	Distrito Federal	Demais Estados	
de 04 a 28	R\$ 0,50	R\$ 2,00	
de 32 a 76	R\$ 0,90	R\$ 2,40	
de 80 a 166	R\$ 1,90	R\$ 3,40	
de 160 a 260	R\$ 2,80	R\$ 4,00	
de 264 a 500	R\$ 5,00	R\$ 6,50	

\* Acima de 600 páginas = preço de tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,175

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

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

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

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

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

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

#### ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	
Endereço: Knollstrasse 67061 Ludwigshafen.	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 2546043/16-9 e 2546053/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

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

Empresa: Apas Farmacêutica S/A	CNPJ: 62.462.015/0001-29
Endereço: Rua La Paz N.º. 37/67, Santa Aneta	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00118-3	Expediente(s): 2410032/16-1, 2410024/16-2 e 2409997/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparo aséptico) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparo aséptico).	

Empresa: Athosfarma Indústria e Comércio de Embalagens Ltda.	CNPJ: 18.747.650/0001-60
Endereço: Rua Alberto Guizzo, 919 - Distrito Industrial João Narezzi	
Município: Indaiatuba	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.11.828-4	Expediente(s): 2570122/16-3, 2570447/16-8, 2569830/16-3 e 2569742/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

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

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH	
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.909.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 2565526/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).	

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

Empresa fabricante: Eucube Ethicals Pvt. Ltd.	
Endereço: Plot N° C1, Madkam Industrial Estate, Madkam, Post Mardol Ponda Goa	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 73.665.650/0001-90
Autorização de Funcionamento: 1.02.352-3	Expediente(s): 1775864/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos não estéreis: acis.	

Empresa Fabricante: Farmaco Uruguayo S.A.	
Endereço: Av. Damaso Antonio Larrañaga 4479 - Montevideo	
Pais: Uruguai	
Empresa Solicitante: Hospira Produtos Hospita- larca Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 1185300/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis criotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica).	

Empresa Fabricante: Guerbet.	
Endereço: 16-24 Rue Jean Chaptal, Aulnay-Sous-Bois 93600	
Pais: França	
Empresa solicitante: Guerbet Produtos Radiol. glicos Ltda.	CNPJ: 42.180.406/0001-43
Autorização de Funcionamento: 1.04.980-1	Expediente(s): 0010914/17-
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: I.B.C. Instituto Biológico Contemporaneo S.A.	
Endereço: Gral. Martín Rodríguez 4085, esquina Aconquija, Ituzaingó - Provincia de Buenos Aires.	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Laboratórios Libra do Brasil Ltda.	CNPJ: 94.869.054/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.02.069-1	Expediente(s): 3360440/7-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

*[Handwritten signatures and marks]*



*Handwritten mark*

Item 359,360

DIMEVA

~~11.13~~



Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0823984/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.407, DE 27 DE MAIO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Empresa Fabricante: Farmae	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgemont, 49000 Angers Cedex.	
Pais: França	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0701956/14-0 e 1149180/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

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): 1052194/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados (embalagem primária).	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	
Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway	
Pais: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1067650/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11
Endereço: Avenida Ceci, 820, Tamboré	
Município: Barueri	UF: SP
CNPJ: 06460-120	
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256843/15-8 e 0257671/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: cefalosporínicos; suspensões.	
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	
Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien	
Pais: França	
Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Lt	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9	Expediente(s): 0245785/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A.	
Endereço: Villegas 1320/1510, San Justo, Provincia de Buenos Aires.	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: United Medical Ltda	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1416965/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
CNPJ: 04802-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0732382/15-4, 0731641/15-1 e 0731929/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Tropika Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041933/14-2 e 1345097/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A.	
Endereço: Chemin du Foriest, B-1420 - Braine l'Alleud	
Pais: Bélgica	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0267637/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Unique Pharmaceuticals Laboratories	
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Me-	CNPJ: 09.058.502/0001-48
dicamentos Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

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

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

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016053000064

*Handwritten signatures and stamps*



011325

Dimava

111.00

Item 411

Nº 44, segunda-feira, 7 de março de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

39



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).	
Empresa Fabricante: Arrow Pharm (Malta) Ltd.	
Endereço: HF62, Hal Far Industrial Estate, Birzebbugia BBG 3000.	
País: Malta	
Empresa solicitante: Actavis Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12.
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 0784034/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.	

Empresa: Balder Indústria Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 08.100.015/0001-33
Endereço: Avenida Três, 541, Parque Industrial Norte, Morro Alto	
Município: Vespasiano	UF: MG
CNPJ: 33200-000	
Autorização de Funcionamento: 1.08.592-5	Expediente(s): 0469160/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation	
Endereço: 4501 Colorado Boulevard, Los Angeles, CA 90039	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 0796832/15-9 e 0796743/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, fator VIII de coagulação e imunoglobulina G.	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb S.R.L.	
Endereço: Loc. Fontana Del Ceraso - 03012, Anagni (FR)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-9	Expediente(s): 1195134/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Dr. Reddy's Laboratories Limited, FTO Unit-III	
Endereço: Survey n° 41, Bachupally Village, Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District, Telangana	
País: Índia	
Empresa solicitante: Dr. Reddy's Farmacéutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 03.978.166/0001-75
Autorização de Funcionamento: 1.05.143-1	Expediente(s): 1058416/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Dr. Reddy's Laboratories Limited, FTO Unit-III	
Endereço: Survey n° 41, Bachupally Village - Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District - Telangana.	
País: Índia	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 0527957/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Enestia Belgium N.V.	
Endereço: Klöcknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0	Expediente(s): 0806290/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Hemafarma Comércio e Indústria Farmacéutica Lt.		CNPJ: 30.332.829/0001-52
Endereço: Rua Manoel Bandeira, 240, Tribóia		
Município: São Gonçalo	UF: RJ	CEP: 24755-210
Autorização de Funcionamento: 1.01.036-0	Expediente(s): 0831263/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: pós		

Empresa Fabricante: Sumitomo Dainippon Pharma Co., LTD.	
Endereço: 2200, Oaza Tsurusaki, Oita, Oita 870-0106.	
País: Japão.	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 0729891/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis carbapenêmicos (formulação) : pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Unither Manufacturing LLC	
Endereço: 331 Clav Rd, Rochester, NY 14623-3226	
País: Estados Unidos da América.	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0795982/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis (formulação e envase): soluções.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 574, DE 4 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alembic Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Panelav, Post - Tajpura, Tal Hatol, Dist. Panchmahal, Gujarat 389 350	
País: Índia	
Empresa solicitante: Merck S/A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 0653920/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Laboratório Farmacéutico Elofar Ltda.		CNPJ: 83.874.628/0001-43
Endereço: Rua Tereza Cristina N° 67, Estreito		
Município: Florianópolis	UF: SC	CEP: 88070-790
Autorização de Funcionamento: 1.00.385-1	Expediente(s): 0785103/15-1; 0785130/15-8; 0785145/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.		
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.		
Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões e xaropes.		

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016030700039

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

Handwritten signature: José Carlos Magalhães da Silva Moutinho

item 454

~~41.21~~



ANEXO

ANEXO

Empresa: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proenca, KM 08, Chácara Assay	
Município: Hortolândia	UF: SP
CEP: 13186-901	
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0814410/15-9
Linha(s): Produtos estéreis cefalosporínicos, Produtos estéreis hormonais e Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos: inciso VI, § 3º do Art.13, 18, 25, 130, 131, 136, 196, 209, 261, 263, 316; 402, 403, § 2º do Art. 411, 472, 512 e 513. E em desacordo com a RE nº 899/2003: itens 2.1 e 2.1.3.	

Empresa: Althaia S.A. Indústria Farmacêutica	CNPJ: 48.344.725/0001-23
Endereço: Avenida Engenheiro Heitor Antonio Eiras Garcia, 2756 - Jardim Maria Luiza	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 05564-000	
Autorização de Funcionamento: 1.03.517-5	Expediente(s): 1346442/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granel): cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.	

Empresa Fabricante: Haupt Pharma Latina S.R.L.
Endereço: Borgo San Michele S.S 156 Km. 47,600 - 04100 Latina (LT)
Pais: Itália
Empresa solicitante: Wveth Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1
Expediente(s): 1314128/16-7
Linha(s): Produtos estéreis penicilínicos.
Motivo: Em desacordo com o Art. 52 (inciso I) da Lei nº 6.360/1976 e Art. 252 da RDC nº 17/2010, alterado pela RDC nº 53/2015.

Empresa Fabricante: AndersonBrecon (UK) Limited	
Endereço: Unit 1, Talgarth business park, Trefecca road, Talgarth, Brecon, Powys LD3 0PO	
Pais: Reino Unido	
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.	
CNPJ: 60.397.775/0001-74	
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	
Expediente(s): 0361876/15-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas (embalagem primária e secundária).	

Empresa: Laboratório Sinterápico Industrial Farmacêutico Ltda.	CNPJ: 46.741.922/0001-50
Endereço: Rua Olegário Cunha Lobo, 177, Jardim Atibaia	
Município: Atibaia	UF: SP
CEP: 12940-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.445-7	Expediente(s): 1384254/16-4 e 1384306/16-1
Linha(s): Líquidos não estéreis e 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 14 (§ 2º), 24, 25, 69, 70 (§ 1º, 7º), 110, 119, 138, 139, 140, 145, 151, 159, 209, 213, 237 (parágrafo único), 238, 261, 263 (parágrafo único), 292, 293, 294, 303, 484 (inciso III), 485, 486, 487, 488, 500, 503, 562, 568 (inciso III) e 608.	

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC	
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	
CNPJ: 49.351.786/0001-80	
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	
Expediente(s): 1017873/14-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Maropack Ag.	
Endereço: Industriestrasse Briseck 4, 6144 Zell.	
Pais: Suíça	
Empresa solicitante: Merck S.A.	
CNPJ: 33.069.212/0001-84	
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	
Expediente(s): 0578456/15-5 e 0678419/15-4	
Linha: Semissólidos não estéreis hormonais.	
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions LLC	
Endereço: 2210 Lake Shore Drive, Woodstock, Illinois (IL) 60098	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	
CNPJ: 33.009.945/0001-23	
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	
Expediente(s): 0934283/15-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (envase).	

Empresa Fabricante: Pharmacia & Upjohn Company	
Endereço: 7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	
CNPJ: 46.070.868/0036-99	
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	
Expediente(s): 1051920/14-3	
Linha: Líquidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 2725 Scherer Drive North, St Petersburg, Florida (FL) 33716-1016	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Stiefel Ltda.	
CNPJ: 63.064.653/0001-54	
Autorização de Funcionamento: 1.00.675-1	
Expediente(s): 1363870/16-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).	

Empresa Fabricante: Pharmidea LLC	
Endereço: Kymnecíeľská 4, Olajne, Olajne novads, LV-2114	
Pais: Letônia	
Empresa Solicitante: Halax Istar Indústria Farmacêutica S.A.	
CNPJ: 01.571.702/0001-98	
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	
Expediente(s): 0243773/15-2	
Linha(s): Produtos estéreis citotóxicos, Produtos estéreis hormonais e Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre com as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 70 (§ 1º, 7º, 8º (inciso V)), 102, 103, 105, 107, 111, 117, 125, 186, 197 (§ 2º), 201, 283 (§ 2º), 315 (§ 2º) e 316.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.590, DE 17 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016062000040

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



Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3	Expediente(s): 1099029/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pdc.	

Empresa solicitante: Merck S/A	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 1023033/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granel): pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH	
Endereço: Emil-Barell-Strasse 7, 79639, Grenzach-Wyhlen.	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1124348/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnologie GmbH	
Endereço: Erwin Rentschler Strasse 21, D-88471 - Laupheim	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1	Expediente(s): 1082529/14-1 e 0479003/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Laboratorio Chile S.A.	
Endereço: Camino a Melipilla n.º 9978, Maipú, Santiago	
País: Chile	
Empresa solicitante: Procter & Gamble do Brasil S/A	CNPJ: 59.476.770/0001-58
Autorização de Funcionamento: 1.02.142-2	Expediente(s): 0723056/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing, S.L.	
Endereço: Julián Camarillo, 35, 28037, Madrid	
País: Espanha	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 1028659/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Laboratório Farmacêutico do Estado de Pernambuco - LA-FEPE	
Endereço: Largo de Dois Irmãos, 1.117, Dois Irmãos	
Município: Recife	UF: PE
CEP: 52171-010	
Autorização de Funcionamento: 1.00.183-1	Expediente(s): 0914896/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Schering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda	
Endereço: Rua Cancioneiro de Évora, 255, Santo Amaro	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04708-010	
Autorização de Funcionamento: 1.00.020-8	Expediente(s): 1000147/15-6 e 1000193/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): adesivos, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health S.A.	
Endereço: Route de l' Estraz, 1260 - Nyon	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1066018/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.	

Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapies Inc.	
Endereço: 205 Alewife Brook Parkway, Cambridge, Massachusetts (MA) 02138	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda.	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1	Expediente(s): 1082549/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfa1-galactosidase, alfa1-galactosidase e idursulfase.	

Empresa Fabricante: Patheon Inc.	
Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario L5N 7K9.	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 1180765/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel e embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Limited	
Endereço: Industrial Area 3, A.B. Road, Dewas 455 001, Madhya Pradesh	
País: Índia	
Empresa solicitante: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.	CNPJ: 05.161.069/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9	Expediente(s): 1066577/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Pfizer Ireland Pharmaceuticals.	
Endereço: Little Connell, Newbridge, Co. Kildare.	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1087461/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	
Endereço: Mooswiesen 2, 88214, Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 62.969.589/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.151-0	Expediente(s): 0978869/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production.	
Endereço: Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn 64370, Idron.	
País: França	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	
Endereço: Avenida Pedro Linhares Gomes, 4250, Horto	
Município: Ipatinga	UF: MG
CEP: 36160-291	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1809764/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Souza'.



*JL*  
~~11-23~~



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

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

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

Empresa Fabricante: Schering-Plough S.A.  
Endereço: 2 rue Louis Pasteur, 14700 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 Ferchim 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.

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Osmopharm SA  
Endereço: Via Ale Formaci, 6930, Bedano  
País: Suíça  
Empresa solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72  
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5  
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 III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 223 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 263 (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.

*JL*  
*Lawrence*  
*H*  
*J*



item 727, 728

11125



ANEXO

Table with company information for Insimex Importação e Comércio de Produtos Médicos Ltda.

Table with company information for Maximplant Comércio e Distribuição de Implantes Ltda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 877, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company information for Binarcio Indústria e Comércio de Produtos Médicos Hospitalares e Correlatos Ltda.

Table with company information for Nantong Strip Medical Supply Co. Ltd.

Table with company information for Planmeca Oy.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102017040300053

ANEXO

Table with company information for Instituto Grifols S.A.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company information for Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company information for Droga Rocha Distribuidora de Medicamentos Ltda.

Table with company information for Flex Farna Distribuidora Farmacêutica Ltda.

Table with company information for Sogamex - Distribuidora de Perfumaria Ltda. ME

RESOLUÇÃO - RE Nº 898, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company information for Astellas Pharma Tech Co., Ltd.

Table with company information for Cenxi

Table with company information for Dolpham Farmacêutica SAS

Table with company information for Exocella GmbH

Table with company information for GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd

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.

~~11.25~~

## Aditivo

A empresa DAMEDI DAMBRÓS COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA, inscrita no CNPJ Nº 95.368.320/0001-05, com sede na Rua Paraná, 299, centro, Pato Branco – PR, representado pela Gerente Administrativa, Maria Rosangela Ronssen Dambros, vem através deste solicitar **TROCA DE MARCA, PREVALECENDO O VALOR OFERTADO**, pois houve um pequeno erro no momento da cotação deste item e acabou sendo ganho com a marca errada.

Produto ganho com marca errada;

ITEM	DESCRIÇÃO	UNIDADE	MARCA	QUANTIDADE ESTIMADA	VALOR UNITÁRIO
713	Soro glicofisiológico 1000ml	FRASCO	EUROFARMA	4,4625	6.693,75

Devido ao erro na cotação, solicitamos que o mesmo seja reajustado a marca conforme descrito abaixo, para que possamos entregar este produto licitado;

ITEM	DESCRIÇÃO	UNIDADE	MARCA	QUANTIDADE ESTIMADA	VALOR UNITÁRIO
713	Soro glicofisiológico 1000ml	FRASCO	HALEXISTAR	4,4625	6.693,75

Por ser expressão da verdade, firmamos o presente.

Pato Branco, 22 de Janeiro de 2018.

95.368.320/0001-05

DAMEDI DAMBRÓS COMÉRCIO  
DE MEDICAMENTOS LTDA

RUA PARANÁ, 299 - CENTRO

**Maria Rosangela Ronssen Dambros**

PATO BRANCO, PR  
CPF: 855.226.439-00

RG: 3.582.409-0

ADMINISTRADORA

*(Handwritten signatures and initials)*

Item: 713

011332

Dameda  
713

Ministério da Saúde

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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espetro Profissional de Saúde Regulado

## Detalhe do Produto : HALEX ISTAR SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

<b>Nome da Empresa:</b>	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA		
<b>CNPJ:</b>	01.571.702/0001-98	<b>Autorização:</b>	1003113
<b>Nome Comercial:</b>	HALEX ISTAR SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA		
<b>Categoria:</b>	REIDRATANTES PARENTERAIS		
<b>Registro:</b>	103110124		
<b>Processo:</b>	25000.003180/79		
<b>Vencimento do Registro:</b>	01/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240071
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240088
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240096
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

011333

11128

(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240126
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240134
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA 3X1		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240142
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA 3X1		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240150
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA 3X1		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	16	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240169
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA 4X1		

011334

<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	17	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240177
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA 4X1		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240185
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO / GLICOSE ANIDRA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA 4X1		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240193
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA 3X1		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240207
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA 4X1		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	21	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240215
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML 01	SOLUÇÃO INJETAVEL	22	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240223
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	23	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240231
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	24	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240241
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	25	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240258



011336

~~11131~~

<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	26	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240266
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	27	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240274
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO / GLICOSE ANIDRA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	28	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240282
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	29	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240290
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais		

W

S

P

011337

~~11132~~

HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
---

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	30	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240304
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	31	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240312
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	32	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240320
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO / GLICOSE ANIDRA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	33	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240339
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

011338

~~1133~~

(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	34	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240347
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	35	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240355
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO / GLICOSE ANIDRA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	36	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240363
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	37	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240371
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	38	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240381
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

④

④

011339

~~11254~~

<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	39	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240398
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	40	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240401
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	41	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240411
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORETO DE SÓDIO / GLICOSE ANIDRA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	42	11/01/1980
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1031101240428
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE ANIDRA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	BOLSA POLIETILENO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

011340

~~11.35~~

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	11/01/1980
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1031101240045
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE MONOIDRATADA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	11/01/1980
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1031101240053
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE MONOIDRATADA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	11/01/1980
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1031101240061
<b>Princípio Ativo:</b>	GLICOSE MONOIDRATADA / CLORETO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

Handwritten signatures and initials:

Top right: A

Middle right: 9/f

Bottom left: (circled X)

Bottom middle: (circled signature)

Bottom right: (circled signature)

OFÍCIO Nº 10/2018.

Pato Branco – PR, 22 de Janeiro de 2018.

Ao  
CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS  
PATO BRANCO - PR

**DECLARAÇÃO DE DESISTÊNCIA**  
Ref: Pregão Presencial nº 46/2017

A empresa A. G. KIENEN & CIA. LTDA, inscrita no CNPJ Nº 82.225.947/0001-65, sediada a Rua Benjamin Borges dos Santos nº 87, bairro Fraron, da cidade de Pato Branco, Paraná, vem através deste, **SOLICITAR DESISTÊNCIA** dos seguintes itens, **Nº 185 (CICLOBENZAPRINA 5MG COMP.)**, considerando que os produtos foram cotados erroneamente por nossa empresa, onde os mesmos não atendem aos descritivos do edital, assim impossibilitando-nos de manter o valor que fora apresentado e entrega-los.

Firmamos o presente visando solucionar esta questão, para que possamos continuar cumprindo com nossas obrigações, pedimos as desistências dos referidos itens, passando-os aos próximos colocados.

Deixamos aqui, nosso pedido de desculpas.

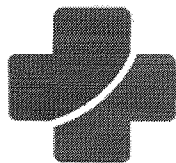
Atenciosamente.

PROMEDIC - A. G. Kienen e Cia Ltda.

*Antoni S. de Souza*  
A. G. KIENEN & CIA. LTDA.

Antoni S. de Souza  
Representante Legal  
RG 9.313.658-6 SSP PR

82.225.947/0001-65  
A.G. KIENEN E CIA LTDA  
RUA BENJAMIN BORGES DOS SANTOS, 87  
85.503-350 - BAIRRO FRARON  
PATO BRANCO PR



# Vitalsul

Distribuidora de Medicamentos

011342

~~1137~~

CONIMS - CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - PATO BRANCO / PARANÁ  
Sr. Rafael D. R. Queiroz – Comissão Processante.

27.860.256/0001-25

Vitalsul Distribuidora de  
Medicamentos - Eireli

**TERMO DE DESISTÊNCIA.**  
**Pregão Presencial n.º 046/2017**

R. Vicente Setembrino Palottin, 455  
d. Padre Ulrico - CEP 85.604-446  
Francisco Beltrão - Paraná

A proponente **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS – EIRELI – ME**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ n.º 27.860.256/0001-25, através de seu representante legal Sra. KARINA WERLANG, portadora do RG n.º 5.958.918-0 e CPF n.º 039.084.309-17, vem respeitosamente '**JUSTIFICAR IMPOSSIBILIDADE DE ENTREGA**', nos termos do art. 43, inciso IV da Lei 8.666/93, pelos fatos e fundamentos a seguir expostos.

## 1. DOS FATOS QUE JUSTIFICAM:

Trata-se de solicitação de desistência dos itens 08, 17 e 484, os quais foram ganhos no **PREGÃO PRESENCIAL N.º 46/2017**.

No caso concreto, houve equívoco na cotação dos respectivos itens que impossibilitam a Requerente de realizar as entregas.

É certo que a responsabilidade pelo equívoco é toda desta Contratada. De outro norte, vale lembrar que humanos são sujeitos a erros e que esta Empresa não agiu em má-fé. No caso vertente, não teve qualquer intenção de causar inconveniências para o Consórcio CONIMS/PR. Trata-se evidentemente de um erro de processamento.

O erro escusável segundo a norma do Código Civil Brasileiro, quando desligado de má-fé, ou ainda, quando desligado de intenção manifesta de causar prejuízo as partes envolvidas, encontra justificativa para rescisão.

## 2. DOS FUNDAMENTOS LEGAIS:

Notadamente, a legislação em regência impõe ao administrador público o dever de desclassificar propostas que não atenderem as exigências editalícias:

“Art. 43. A licitação será processada e julgada com observância dos seguintes procedimentos:

(...)

IV - verificação da conformidade de cada proposta com os requisitos do edital e, conforme o caso, com os preços correntes no mercado ou fixados por órgão oficial competente, ou ainda com os constantes do sistema de registro de preços, os quais deverão ser devidamente registrados na ata de julgamento, promovendo-se a desclassificação das propostas desconformes ou incompatíveis”.

O ordenamento jurídico traz em seu texto legal – mais especificamente no art. 79 – inciso II, da Lei 8.666/93 – que a rescisão contratual poderá ocorrer de maneira amigável, a fim de resguardar o interesse das partes.

## 3. DO PEDIDO:

Diante do acima exposto, considerando a necessidade de **prevenir responsabilidades, promover a conservação e ressalva de seus direitos**, respeitosamente requerer:

1 - o acolhimento das justificativas e razões de defesa, **CANCELANDO os itens 08, 17 e 484** da ata de registro de preços/contrato, por **inconformidade com o edital;**

2 - seja observado os **princípios da legalidade e da proporcionalidade**, para que a Empresa não seja penalizada, pois não agiu em má-fé e não é reincidente.

Termos que pede,  
e espera deferimento.  
Francisco Beltrão - PR, 22 de janeiro de 2018.

  
Vitalsul Distribuidora de  
Medicamentos - Eireli

Karina Werlang  
Sócia - Gerente  
CPF 039.084.309-17

**VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI - ME**

CNPJ: 27.860.256/0001-25

VITALSUL Distribuidora de Medicamentos - Eireli - ME

Rua Vicente Setembrino Palottin, nº 455, Padre Ulrico, CEP: 85.604-446 - Francisco Beltrão - PR  
Fone: (46) 3211 5461 - E-mail: licitacao04@vitalsul.com.br





Distribuidora de  
**medicamentos**

011344

~~11139~~

AO CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE - CONIMS

**DECLARAÇÃO DE DESISTÊNCIA**  
Ref.: Pregão Presencial nº 46/2017.

A empresa F&F DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA., inscrita no CNPJ Nº 28.093.678/0001-85, sediada a rua Genuino Piacentini, nº 59, Santa Terezinha, da cidade de Pato Branco, Paraná, vem através deste, **SOLICITAR A DESISTÊNCIA** dos seguintes itens: nº 597 (OLMESARTANA + MEDOXOMILA 20+12,5MG) E nº 773 (VALPROATO DE SÓDIO 200MG/ML 40ML GOTAS), considerando que os produtos foram cotados erroneamente por nossa empresa, onde os mesmos não atendem aos descritivos do edital, assim impossibilitando-nos de manter o valor que fora apresentado e entrega-los. Firmamos o presente visando solucionar esta questão, para que possamos continuar cumprindo com nossas obrigações, pedimos a desistência dos referidos itens, passando os próximos colocados.

Atenciosamente.

Pato Branco – PR, 19 de Janeiro de 2018.

F&F Distribuidora de Medicamentos Ltda.

Fabio E. Rebonatto  
Representante Legal  
CPF 046.973.639-90

**28.093.678/0001-85**

**F&F DIST. DE MEDICAMENTOS  
LTDA**

Rua Genuino Piacentini, 59  
Santa Terezinha

85506-220 Pato Branco PR



# Dimensão Hospitalar

um compromisso com a saúde!

C.N.P.J.: 03.924.435/0001-10

~~11:40~~

011345

Umuarama-Pr, 24 de Janeiro de 2018.

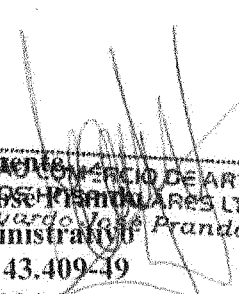
ÀO

CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE – CONIMS  
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO

### TERMO DE DESCLASSIFICAÇÃO

**DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA,** firma estabelecida nesta cidade de Umuarama - PR, Rua: Malu, nº 4458 – CEP 87.501-140, devidamente inscrita no CNPJ: sob nº 03.924.435/0001-10, vem através deste solicitar a DESCLASSIFICAÇÃO do item 714 (SORO GLICOFISIOLÓGICO 250 ML) referente ao Pregão Presencial nº 46/2017, abertura 16/01/2018, devido a cotação errônea deste item, para que não haja problemas futuros com a vossa prefeitura peço que se possível aceite a nossa desclassificação.

Sem mais para o momento.

Atenciosamente,  
  
Eduardo José Prando  
Sócio Administrativo  
CPF: 795.143.409-49  
RG: 4.676.294-0

CADASTRO ICMS  
**902.13997-41**  
DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS  
MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.  
RUA MALU, 4458  
ZONA I - CEP: 87501-140  
UMUARAMA - PARANA

**03.924.435/0001-10**  
DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS  
MÉDICOS HOSPITALARES LTDA.  
RUA MALU, 4458  
ZONA I - CEP: 87501-140  
UMUARAMA - PARANA

FONE/FAX: (44) 3621-8181  
confato.dimensaohospitalar@gmail.com  
RUA MALU, 4458 - CEP: 87.501-140 - ZONA I - UMUARAMA - PARANÁ

DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA  
C.N.P.J.: 03.924.435/0001-10  
I.E.: 90213997-41

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 030/Lic.

À  
**CIRÚRGICA ONIX** *TO ACEITOU*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

*2000, CIRURGICA ONIX@GMAIL.COM*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

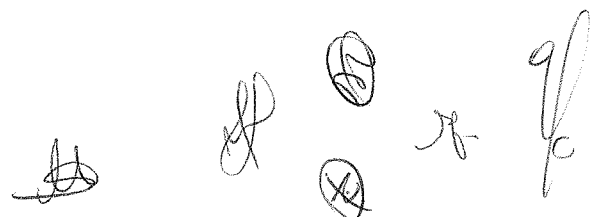
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
008	Acetato de medroxiprogesterona 10 mg - comp	UND	2000	EMS	0,8760

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VACILIOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





~~1212~~

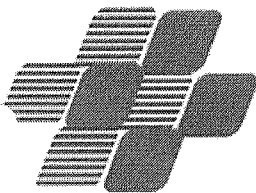
**OFICIO 030 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: joao.cirurgicaonix@gmail.com  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 030 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 08:06  
Recebida em: 24/01/2018 | 08:06  
20180124045... .pdf 82.65 KB

BOM DIA

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 008 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM A MÁXIMA BREVIDADE SUA RESPOSTA, PARA O BOM ANDAMENTO DO PROCESSO.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/24 07:59:30  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 04:55:30 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

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



~~11113~~

**Re: OFICIO 030 - PROPOSTA**

De: João Alex Martin  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: Re: OFICIO 030 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 14:01  
Recebida em: 24/01/2018 | 14:01

Boa tarde, venho por meio deste informar que a empresa CIRURGICA ONIX EIRELI ME, não tem interesse em assumir o item nº 08 ACETADO DE MEDROXIPROGESTERONA 10MG - da Marca E.M.S - no valor de R\$ 0,876, devido à alta recente que tal medicamento teve.

Desde já agradeço.

Para qualquer eventualidade estaremos à disposição.

Em 24 de janeiro de 2018 08:06, LICITACAO - CONIMS <[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)> escreveu:  
BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 008 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM A MÁXIMA BREVIDADE SUA RESPOSTA, PARA O BOM ANDAMENTO DO PROCESSO.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/24 07:59:30  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 04:55:30 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

*[Handwritten signatures and initials]*

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 031/Lic.

À  
**AR FIORENZANO** *N ACEFRO*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
017	Ácido acetilsalicílico 100 mg tamponado - compr.	UND	30000	EMS	0,2040

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VACULOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

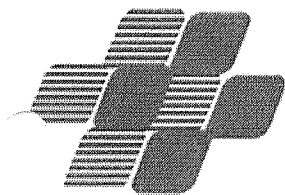
~~11145~~**OFICIO 031 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: fiorenzanomed@yahoo.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 031 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 08:49  
Recebida em: 24/01/2018 | 08:49  
20180124045... .pdf 82.54 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 017 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM A MÁXIMA BREVIDADE SUA RESPOSTA, PARA O BOM ANDAMENTO DO PROCESSO.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/24 07:59:44  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 04:55:45 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br



Re: OFICIO 032 - PROPOSTA

De: AR FIORENZANO  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: Re: OFICIO 032 - PROPOSTA  
 Enviada em: 24/01/2018 | 13:52  
 Recebida em: 24/01/2018 | 13:53

Samir meu amigo, boa tarde !

Samir não conseguimos aceitar o ofício 31/2018.

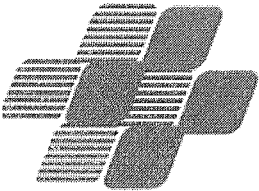
Agradecemos o contato.

Att. Michel Marcello  
 46 3524 3136  
 AR FIORENZANO

Em Quarta-feira, 24 de Janeiro de 2018 13:06, LICITACAO - CONIMS <licitacao@conims.com.br> escreveu:

ok, ficamos no aguardo de sua posição sobre o ofício 031/2018

--  
 Atenciosamente,



samir kalinowski  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: "AR FIORENZANO" <fiorenzanomed@yahoo.com.br>  
 Enviada: 2018/01/24 10:45:58  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Enc: OFICIO 032 - PROPOSTA

Em Quarta-feira, 24 de Janeiro de 2018 10:44, POLLYANA OLIVEIRA <farmaceutica.medicamentos@hotmail.com> escreveu:

*Ola aceitamos o item supramencionado. Este produto é isento de Registro conforme descrição na bula em anexo, quan to as BPF segue em anexo E.M.S GRUPO NEO QUÍMICA.*

Grata...

*Pollyana de Oliveira Mira- Farmac??utica*

A.R FIORENZANO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 Av. Prefeito Guiomar de Jesus Lopes, 143 sala B- CRISTO REI  
 Fone:(46)3524-3136 Francisco Beltr??o- PR

De: AR FIORENZANO <fiorenzanomed@yahoo.com.br>  
 Enviado: quarta-feira, 24 de janeiro de 2018 11:53:23  
 Para: POLLYANA OLIVEIRA  
 Assunto: Enc: OFICIO 032 - PROPOSTA

**ACEITAR E ENVIAR BPF E REGISTRO.**

Em Quarta-feira, 24 de Janeiro de 2018 8:50, LICITACAO - CONIMS <licitacao@conims.com.br> escreveu:

BOM DIA



Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 032/Lic.

À

**AR FIORENZANO**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

*ACEITAV*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
484	Lactase 10.000 FCC ALU - sachê 2g	SACHE	14000	NOVA QUIMICA	1,0800

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*484 - Grams**DOVALLE**1.8880*



11148

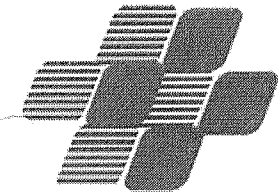
**OFICIO 032 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: fiorezanomed@yahoo.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 032 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 08:50  
Recebida em: 24/01/2018 | 08:50  
20180124045... .pdf 82.34 KB

BOM DIA

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 484 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM A MÁXIMA BREVIDADE SUA RESPOSTA, PARA O BOM ANDAMENTO DO PROCESSO.

--  
Atenciosamente,



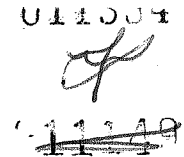
SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/24 07:59:56  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 04:55:58 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

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

U11554  




Enc: OFICIO 032 - PROPOSTA

De: AR FIOREZZANO  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: Enc: OFICIO 032 - PROPOSTA  
 Enviada em: 24/01/2018 | 10:45  
 Recebida em: 24/01/2018 | 10:45

EMS VÁLIDO.pdf 46.66 KB

Lactanon107... .pdf 174.76 KB

Em Quarta-feira, 24 de Janeiro de 2018 10:44, POLLYANA OLIVEIRA <farmaceutica.medicamentos@hotmail.com> escreveu:

*Ola aceitamos o item supramencionado. Este produto é isento de Registro conforme descrição na bula em anexo, quan to as BPF segue em anexo E.M.S GRUPO NEO QUÍMICA.*

Grata...

*Pollyana de Oliveira Mira- Farmac??utica*

AR FIOREZZANO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 Av. Prefeito Guiomar de Jesus Lopes, 143 sala B- CRISTO REI  
 Fone:(46)3524-3136 Francisco Beltr??o- PR

De: AR FIOREZZANO <fiorenzanomed@yahoo.com.br>  
 Enviado: quarta-feira, 24 de janeiro de 2018 11:53:23  
 Para: POLLYANA OLIVEIRA  
 Assunto: Enc: OFICIO 032 - PROPOSTA

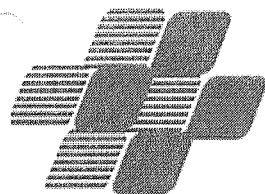
**ACEITAR E ENVIAR BPF E REGISTRO.**

Em Quarta-feira, 24 de Janeiro de 2018 8:50, LICITACAO - CONIMS <licitacao@conims.com.br> escreveu:

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 484 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM A MÁXIMA BREVIDADE SUA RESPOSTA, PARA O BOM ANDAMENTO DO PROCESSO.

Atenciosamente,

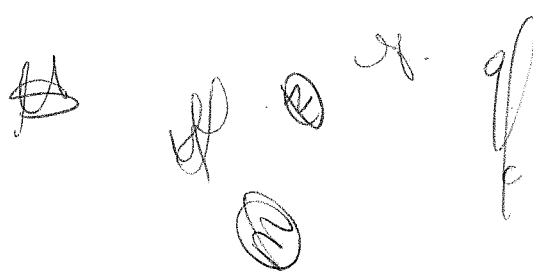


SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/24 07:59:56  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 04:55:58 (-0500)  
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br



011355

~~11150~~



CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 500/2015 - Corca/Suali.  
 Recorrente: Mem. Cirúrgica Ltda  
 CNPJ: 04.733.376/0001-66  
 Processo nº: 25351.402360/2013-66  
 Expediente nº: 0899988/13-1  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 501/2015 - Corca/Suali.  
 Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME

CNPJ: 02.996.143/0001-20  
 Processo nº: 25351.447653/2013-11  
 Expediente nº: 0922436/13-0  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 527/2015 - Corca/Suali.  
 Recorrente: Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli  
 CNPJ: 04.408.009/0001-97  
 Processo nº: 25351.376806/2008-82  
 Expediente nº: 0966817/13-9  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 520/2015 - Corca/Suali.

Recorrente: Poliar 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/Suali.  
 Recorrente: Poliar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.  
 CNPJ: 02.881.877/0001-64  
 Processo nº: 25351.532635/2013-22  
 Expediente nº: 0953346/13-0  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 523/2015 - Corca/Suali.

Recorrente: Conexão Sistemas de Professe Ltda.  
 CNPJ: 09.233.695/0001-51  
 Processo nº: 25351.469587/2013-53  
 Expediente nº: 1029139/13-3  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, DECLARAR A EXTINÇÃO do recurso por Perda de objeto, acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 539/2015 - Corca/Suali.  
 Recorrente: Maximus Indústria e Comercio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME  
 CNPJ: 06.330.387/0001-20  
 Processo nº: 25351.259861/2013-23  
 Expediente nº: 0757420/13-7  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 489/2015 - Corca/Suali.

DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE  
Em 3 de fevereiro de 2016

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

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

ANEXO

ANEXO

Processo nº: 25351.794438/2016-93  
 Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 40.4  
 Assunto: Proposta de Revisão do Regulamento Técnico que Trata do Controle Sanitário de Bens e Produtos Importados, RDC nº 81/2008.  
 Área responsável: Gerência-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados.  
 Regime: Comum  
 Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Jr.

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

ANEXO

RETIFICAÇÃO

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

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

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

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

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

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS  
RESOLUÇÃO - RE Nº 302, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

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

Empresa: EMS S/A
CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença Km 08, Chácara Assay.
Município: Hortolândia
UF: SP
CEP: 13186-901
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1
Expediente(s): 0815486/15-4, 0814443/15-5 e 0813446/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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

Empresa: Furofarma Laboratórios S.A.
CNPJ: 61.190.096/0008-69
Endereço: Rodovia Castelo Branco, nº 3.565, Km 35,6 - Itaquí
Município: Itapevi
UF: SP
CEP: 06696-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8
Expediente(s): 0186346/13-1, 0789762/13-6, 0132826/15-3, 0132758/15-5, 0132766/15-6, 0132816/15-6 e

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

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH
Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln
País: Alemanha
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.
CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9
Expediente(s): 0689522/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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

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

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.

*[Handwritten signature]*  
~~11.10.1~~

# Lactanon

10.000 FCC ALU Tablete dispersível

*Vida com mais saúde!*

Tablete dispersível - 10.000 FCC ALU

Enzima Digestiva para preparação de alimentos lácteos.

Uma alimentação saudável deve ser equilibrada, nutritiva e conter alimentos variados ricos em proteínas, fibras, minerais, vitaminas, carboidratos e uma pequena quantidade de óleo e gorduras.

Os carboidratos são essenciais na dieta e variam conforme o tipo de alimento, podendo ser de origem vegetal, como a sacarose ou animal, como a lactose. A lactose é um tipo de carboidrato muito comum na alimentação, em especial na brasileira e está presente no leite de vaca e seus derivados lácteos.

Para ser absorvida e utilizada pelo organismo, a lactose ingerida durante a alimentação precisa ser hidrolisada e originar outros 2 tipos de carboidratos de estrutura química mais simples que a lactose: a glicose e a galactose. Esta digestão ou "quebra" da lactose em glicose e galactose somente acontece se a lactase estiver presente e atuante no organismo.

Caso a lactose não seja hidrolisada, ela não será absorvida pelo intestino e será fermentada pelas bactérias da flora intestinal, podendo originar gases intestinais e diarreia, o que causa desconforto ao indivíduo.

Esta má digestão da lactose é conhecida como **intolerância à lactose**, e pode ser causada pela falta da enzima responsável pela digestão da lactose, a **lactase**.

No Brasil, cerca de 35 a 40 milhões de adultos podem ter perturbações digestivas após a ingestão de um copo de leite de vaca ou derivados, como digestão lenta, distensão abdominal, empachamento, diarreias e cólicas devido a formação de gases intestinais. A quantidade de leite necessária para provocar estas perturbações digestivas varia de pessoa para pessoa. Estes desconfortos intestinais acabam restringindo a alimentação diária a ingestão de minerais, vitaminas e proteínas importantes ao organismo oriundos do leite e seus derivados lácteos.

Para evitar os desconfortos gastrointestinais que podem ser ocasionados devido à má absorção da lactose pelo intestino, recomenda-se diminuir, fracionar ou não ingerir leite de vaca e seus derivados, ou usar a enzima digestiva lactase no preparo dos alimentos lácteos, para que esta enzima faça aquilo que o intestino não conseguiu fazer de modo eficiente: digerir a lactose.

**Lactanon 10.000 FCC ALU** é a enzima lactase, a única em tablete dispersível para preparo de alimentos lácteos.

**Lactanon** possibilita que adultos e crianças com intolerância à lactose possam se beneficiar dos nutrientes essenciais presentes no leite de vaca e seus derivados, sem os típicos desconfortos intestinais.

**COMPOSIÇÃO POR TABLETE DISPERSÍVEL**

Lactase enzima\* ..... 10.000 FCC ALU\*\*

Excipiente q.s.p ..... 1 tablete

\* Origem: *Aspergillus oryzae*

\*\* FCC ALU (*Acid Lactase Unit*) é a unidade de medida usada para determinar a atividade de uma enzima conforme o órgão regulamentador: *Food Chemical Codex (FCC)*.

084002

Código do Material: 084002

Dimensões:.....107 x 158 mm	Programa: Indesign (MAC)
Material:.....Papel sulfite 56 g/m²	Prova n°:..05 FINAL 23/09/2014
Cor Pantone: ...CMYK	Designer: Fabiano
Nº da Arte: .....BU-2548	<b>NOVA QUÍMICA</b>
LAETUS:.....315	

**APROVAÇÃO DE ARTE FINAL**

ÁREA	VISTO	DATA
Depto. Marketing:	_____	_____
Depto. Registro:	_____	_____
Desenv. Emb.:	_____	_____
Desenv. Emb. Nature's	_____	_____
P&D Nature's	_____	_____

*[Handwritten signatures and initials]*

011357  
~~11352~~



**O uso de Lactanon permite:**  
Alimentação sem restrição láctea  
Melhora do desconforto gastrointestinal, cólicas, gases e diarreia  
Melhora na qualidade de vida  
Sem gluten, sem sabor  
É fácil de usar

Lactanon tablete dispersível é destinado a indivíduos com intolerância à lactose.  
Lactanon tablete dispersível não se destina às pessoas com alergia ao leite de vaca.  
Lactanon tablete dispersível pode ser usado por adultos e crianças.

A quantidade de Lactanon tablete dispersível a ser usado vai depender da quantidade de lactose no alimento lácteo.

**MODO DE USO:** Recomenda-se o uso de 01 tablete dispersível na preparação de alimentos lácteos, ou consumir de acordo com a orientação de um médico ou nutricionista.

**CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO E ARMAZENAMENTO:**  
Manter em temperatura ambiente (15°C a 30°C). Proteger da luz e manter em lugar seco.

**Fabricado por:** EMS S/A.  
R. Com. Carlo Mário Gardano, 450 - S. Bernardo do Campo - SP  
CEP 09720-470 - CNPJ 57.507.378/0001-01 - INDÚSTRIA BRASILEIRA

**Farmacêutica responsável:** Dra. Denise de O. Lourenço  
CRF-SP 32.567

**Comercializado por:** Nova Química Farmacêutica Ltda  
Barueri/SP  
Produto isento de Registro conforme RDC 27/2010

**Referências:** 1) Mattar R. *et al.* Intolerância à lactose: mudança de paradigmas com a biologia molecular. *Rev Assoc Med Bras* 2010; 56(2): 236-6. 2) Pereira-Filho, D and Furlan, SA. Prevalência de intolerância à lactose em função da faixa etária e do sexo: experiência do Laboratório Dona Francisca, Joinville (SC). *Revista Saúde e Ambiente / Health and Environment Journal*, v. 5, n. 1, jun. 04. 3) Montalto M, Nucera G, Santoro L, Curigliano V, Vastola M, Covino M, Cuoco L, Manna R, Gasbarrini A and Gasbarrini G. Effect of exogenous  $\beta$ -galactosidase in patients with lactose malabsorption and intolerance: a crossover double-blind placebo-controlled study. *European Journal of Clinical Nutrition* (2006) 59: 489-493. 4) Usai-Satta P, Scarpa M, Oppia F, and Cabras F. Lactose malabsorption and intolerance. What should be the best clinical management? *World J Gastrointest Pharmacol Ther*. 2012 June 6; 3(3): 29-33. 5) Montalto M, Curigliano V, Santoro L, Vastola M, Cammarota G, Manna R. *et al.* Management and treatment of lactose malabsorption. *World J Gastroenterol*. 2006;12:187-91. 6) Suarez FL, Savalano DA, Levitt MD. Review article: the treatment of lactose intolerance. *Aliment Pharmacol Ther*. 1995;9:589-97.

Serviço de Atendimento ao Consumidor  
**0800-0262274**  
www.novaquimicafarma.com.br  
www.lactanon.com.br



BU-2548 / LAETUS-315 - 107x158mm

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 033/Lic.

À  
**AG KIENEN & CIA LTDA** *N ACEHCO*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
597	Olmesartana medoxomila + hidroclorotiazida 20+12,5 mg - compr	UND	2688	EUROFARMA	0,5320

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VALIWOZI*  
**Samir Rodrigo Kalinski**  
Enc. De Licitação

*[Handwritten signatures and initials]*

~~11354~~

011359

**OFICIO 033 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: licitacao@agkvida.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 033 - PROPOSTA

Enviada em: 24/01/2018 | 08:52

Recebida em: 24/01/2018 | 08:52

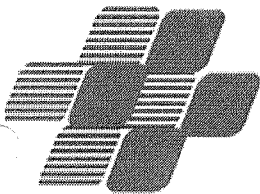
20180124045... .pdf 83.42 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 597 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM A MÁXIMA BREVIDADE SUA RESPOSTA, PARA O BOM ANDAMENTO DO PROCESSO.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/01/24 08:00:08

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 04:56:11 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br





**Res: OFICIO 033 - PROPOSTA**

De: A.G. KIENEN - Ricardo  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: Res: OFICIO 033 - PROPOSTA  
 Enviada em: 24/01/2018 | 10:41  
 Recebida em: 24/01/2018 | 09:42  
 20180124045... .pdf 82.85 KB

Bom dia Samir,

Em resposta ao ofício nº 33/Lic., venho através deste informar a não aceitação do item nº 597 devido ao aumento no custo do produto. Fico a disposição para maiores esclarecimentos.

Att.

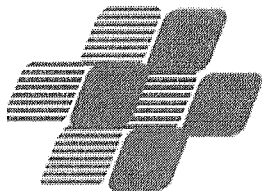
Ricardo Caldart  
 Departamento de Licitações  
 A. G. KIENEN & CIA. LTDA. - PROMEDIC  
 46 3224 2100  
 kype: a.g.kienen

De: LICITACAO - CONIMS  
 Data: quarta-feira, 24 de janeiro de 2018 07:52  
 Para: licitacao@aqkvida.com.br  
 Assunto: OFICIO 033 - PROPOSTA

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 597 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM A MÁXIMA BREVIDADE SUA RESPOSTA, PARA O BOM ANDAMENTO DO PROCESSO.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/24 08:00:08  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 04:56:11 (-0500)  
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 034/Lic.

À  
**GRAMS & GRAMS** *ACEIHO*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

*VALPROATO*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
773	Valproato de sódio 200mg/ml - solução - 40 ml	FRS	200	SANOFI	11,7528

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*Samir Rodrigo Kalinoski*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*[Handwritten Signatures]*



~~011357~~  
011362  
*[Handwritten signature]*

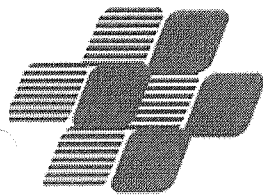
**OFICIO 034 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 034 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 08:53  
Recebida em: 24/01/2018 | 08:53  
20180124045... .pdf 82.06 KB

BOM DIA

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 773 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM A MÁXIMA BREVIDADE SUA RESPOSTA, PARA O BOM ANDAMENTO DO PROCESSO.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/24 08:00:23  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 04:56:24 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

*[Handwritten signatures and initials]*



~~11153~~

011363

*[Handwritten signature]*

**RES: RES: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA**

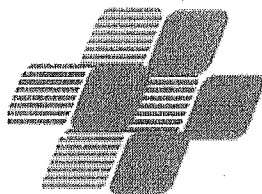
De: Luis - Farmaceutico  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: RES: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA  
 Enviada em: 29/01/2018 | 13:33  
 Recebida em: 29/01/2018 | 13:33  
 Sanofi Pó e... .pdf 54.49 KB      valpakine (... .pdf 174.81 KB      LACTASE.pdf 67.81 KB

ITEM 484 - Valpakine  
 ITEM 773 - Lactase

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: segunda-feira, 29 de janeiro de 2018 13:19  
 Para: Luis - Farmaceutico <farmaceutico@medigram.com.br>  
 Assunto: RE: RES: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA

LUIS, ESTES VC NÃO ENVIOU NADA AINDA, VC JÁ ENVIOU REGISTRO MAS DE OUTROS ITENS, ESTES OFÍCIOS 034, 040 E 63 AINDA NÃO TENHO NADA, É QUE VC JÁ CEITOU OUTROS ITENS JÁ E JÁ MANDOU OS REGISTROS, SÓ FALTA ESTES TRÊS.

Atenciosamente,



**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: "Luis - Farmaceutico" <farmaceutico@medigram.com.br>  
 Enviada: 2018/01/29 13:09:44  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: RES: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA

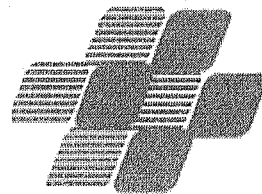
Mas destes itens que tu me passou ali, já foi enviado RG E BPF, só a proposta então você precisam , isso;

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: segunda-feira, 29 de janeiro de 2018 12:55  
 Para: Luis - Farmaceutico <farmaceutico@medigram.com.br>  
 Assunto: RE: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA

boa tarde luis

NÓS PRECISAMOS DO BOAS PRÁTICAS, O REGISTRO E A QUANTIDADE DAS EMBALAGENS E NÃO É NECESSÁRIO O ENVIO DA PROPOSTA DE TODOS OS ITENS. AGUARDO COM URGÊNCIA OS REGISTROS.

Atenciosamente,



**SAMIR KALINOSKI**  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

*[Handwritten signatures and initials]*

Ministério da Saúde		011354	
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária www.anvisa.gov.br		<b>Consulta de Produtos</b>	
Institucional	Anvisa Divulga	Serviços	Áreas de Atuação
Legislação	Espaço Cidadão	Profissional de Saúde	Sector Regulado

**Detalhe do Produto : VALPAKINE**

Nome da Empresa:	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	02.685.377/0001-57	Autorização:	1013003
Nome Comercial:	VALPAKINE		
Categoria:	ANTICONVULSIVANTES		
Registro:	113001053		
Processo:	25351.426670/2006-05	Proc. Anterior :	25991.006018/78
Vencimento do Registro:	12/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG COM REV CT STR X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	01/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1130010530014
Princípio Ativo:	VALPROATO DE sódIo		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG COM REV CT FR VD AMB X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	01/09/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1130010530022
Princípio Ativo:	VALPROATO DE sódIo		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG COM REV CT STR X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	01/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1130010530030
Princípio Ativo:	VALPROATO DE sódIo		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

500MG COM REV CT FR VD AMB X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	01/09/2008
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1130010530049
<b>Princípio Ativo:</b>	VALPROATO DE sódIo		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML SOL ORAL CT FR VD AMB X 40 ML	SOLUÇÃO ORAL	5	01/09/2008
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1130010530057
<b>Princípio Ativo:</b>	VALPROATO DE sódIo		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SANOFI - SYNTHELABO FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML SOL ORAL CT FR VD AMB X 40 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	6	01/09/2008
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1130010530065
<b>Princípio Ativo:</b>	VALPROATO DE sódIo		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Handwritten signatures and initials:

- Large signature on the left.
- Signature in the middle.
- Signature on the right.
- Signature at the bottom right.



RESOLUÇÃO - RE Nº 3.061, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l.), Endereço (Via E. Schering 21, 20090, Segrate (MI)), País (Itália), Empresa solicitante (Bayer S.A.), CNPJ (18.459.628/0001-15), Autorização de Funcionamento (1.07.056-8), Expediente(s) (1762592/16-1), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estereis: cremes, géis e pomadas.

Table with 2 columns: Empresa (Fundação para o Remédio Popular FURP), CNPJ (43.640.754/0005-42), Endereço (Rua Doutor Ovídio Pires de Campos, s/nº, Térreo, Cerqueira César), Município (São Paulo), UF (SP), CEP (05403-010), Autorização de Funcionamento (1.01.039-1), Expediente(s) (1573215/16-1), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estereis: Fludossiglicose (18F) - solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa (Laboratório Sanobiol Ltda.), CNPJ (21.561.931/0003-09), Endereço (Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial), Município (Pouso Alegre), UF (MG), CEP (37550-000), Autorização de Funcionamento (1.00.139-0), Expediente(s) (1342513/16-7), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estereis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.062, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa (Norte Green Comércio de Produtos Farmacêuticos e Hospitalar Ltda. - ME), CNPJ (24.218.223/0061-98), Endereço (Avenida Tefé, 463, Cachoeirinha), Município (Manaus), UF (AM), CEP (69065-020), Autorização de Funcionamento (1.13.487-1), Expediente(s) (2098262/16-3), Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.063, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

Art. 2º A presente Certificação 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 (Bayer S.A.), Endereço (Av. Gonzalez Rincones, Edificio Bayer, Urbanización La Trinidad, Municipio Baruta, Estado Bolívariano de Miranda, Caracas), País (Venezuela), Empresa solicitante (Bayer S.A.), CNPJ (18.459.628/0001-15), Autorização de Funcionamento (1.07.056-8), Expediente(s) (1748912/16-1).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016111400059

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Catalent UK Packaging Limited), Endereço (Lancaster Way - Wingates Industrial Estate, Westhoughton, Bolton, Lancashire, BLS 3XX), País (Reino Unido), Empresa solicitante (Novartis Biociências S.A.), CNPJ (56.994.502/0001-30), Autorização de Funcionamento (1.00.068-5), Expediente(s) (0578931/15-1), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estereis: embalagem secundária.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Cipla Ltd.), Endereço (Plot Nº L-139 to L- 146, Verna Industrial Estate- Verna - Goa), País (Índia), Empresa solicitante (Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.), CNPJ (60.831.658/0001-77), Autorização de Funcionamento (1.00.367-8), Expediente(s) (1314325/16-5), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estereis: comprimidos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Gedeon Richter Plc.), Endereço (Gyömrői út 19-21, Budapest, 1103), País (Hungria), Empresa solicitante (Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.), CNPJ (10.555.143/0001-13), Autorização de Funcionamento (1.08.610-7), Expediente(s) (1660705/16-8), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estereis hormonais: comprimidos revestidos, Sólidos não estereis: comprimidos revestidos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Laboratoire Unither), Endereço (ZI de La Guérite, 50211 Contances Cedex), País (França), Empresa solicitante (Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.), CNPJ (45.987.013/0001-34), Autorização de Funcionamento (1.00.029-0), Expediente(s) (1685339/16-3), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estereis: soluções (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Laboratorio Elea S.A.C.I.F. y A.), Endereço (Sanabria nº. 2352 (Código Postal C1417AZE), Ciudad Autónoma de Buenos Aires), País (Argentina), Empresa solicitante (Laboratorios Pfizer Ltda.), CNPJ (46.070.868/0036-99), Autorização de Funcionamento (1.00.216-6), Expediente(s) (2034274/16-8), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estereis: supositórios.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (LTS Lohmann Therapie-Systeme AG), Endereço (Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach), País (Alemanha), Empresa solicitante (Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.), CNPJ (51.780.468/0001-87), Autorização de Funcionamento (1.01.236-1), Expediente(s) (1693673/16-6), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estereis hormonais: adesivos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Sanofi-Aventis de México, S.A. de C.V.), Endereço (Acueducto del Alto Lerma Nº 2, Zona Industrial, Ocoyoacac, C.P.52740, Ocoyoacac, Estado de México), País (México), Empresa solicitante (Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.), CNPJ (02.685.377/0001-57), Autorização de Funcionamento (1.00.300-3), Expediente(s) (0928796/15-4 e 0937991/15-6), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estereis: cefalosporínicos - pos (com preparação asséptica), Líquidos não estereis: suspensões.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Torrent Pharmaceuticals Limited), Endereço (Indrad - 382 721, Tal: Kadi, City: Indrad, Dist: Mehsana, Gujarat State), País (Índia), Empresa solicitante (Torrent do Brasil Ltda.), CNPJ (33.078.528/0001-32), Autorização de Funcionamento (1.00.323-3), Expediente(s) (1776764/16-4), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Vifor SA), Endereço (Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne), País (Suíça), Empresa solicitante (Ansen Farmacêutica S.A.), CNPJ (62.462.015/0001-29), Autorização de Funcionamento (1.00.118-8), Expediente(s) (1799087/16-4), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estereis: cápsulas (embalagem primária e secundária).

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

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 036/Lic.

À

**GRAMS & GRAMS**Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores*ACEITOU EMB. 10M 30 CPA*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
597	Olmesartana medoxomila + hidroclorotiazida 20+12,5 mg - compr	UND	2688	EUROFARMA	0,7139

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*OK! Sistema**SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





~~1103~~  
011368  
[Handwritten signature]

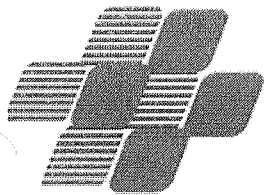
**OFICIO 036 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 036 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 13:24  
Recebida em: 24/01/2018 | 13:24  
20180124101... .pdf 88.61 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 597 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/24 13:23:05  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 10:19:06 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

[Handwritten signatures and initials]

011369  
~~11134~~**RES: OFICIO 036 - PROPOSTA**

De: Luis - Farmaceutico  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 036 - PROPOSTA  
 Enviada em: 24/01/2018 | 13:38  
 Recebida em: 24/01/2018 | 13:38

image001.jpg 7.46 KB

OLMESARTANA... .pdf 93.57  
KBEUROFARMA 2016.pdf 65.50  
KB

Aceito o item Samir.

Att.

LUÍS FERNANDO PARISE  
 FARMACÊUTICO RESPONSÁVEL  
 DPTO. COMPRAS  
 CRF 24322  
 ILG COMERCIAL

Rua Itacolomi 361 - Centro  
 Pato Branco - 85505-050  
 46 3225 1002  
 www.medigram.com.br

**Medigram**

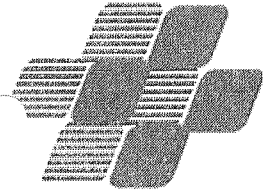
De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: quarta-feira, 24 de janeiro de 2018 13:25  
 Para: farmaceutico@medigram.com.br  
 Assunto: OFICIO 036 - PROPOSTA

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 597 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS  
 COM BREVIDADE SUA RESPOSTA.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/24 13:23:05  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 10:19:06 (-0500)  
 Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

~~11105~~

011370

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OLMESARTANA MEDOXOMILA + HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	OLMESARTANA MEDOXOMILA + HIDROCLOROTIAZIDA		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	100431136		
Processo	25351.711342/2014-11		
Vencimento do Registro	06/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	29/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1004311360015
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1004311360023
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		



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

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/Suañi.  
 Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME

CNPJ: 02.996.143/0001-20  
 Processo nº: 25351.447653/2013-11  
 Expediente nº: 0922436/13-4

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/Suañi.  
 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/Suañi.  
 Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64  
 Processo nº: 25351.532671/2013-93  
 Expediente nº: 0953370/13-2

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

CNPJ: 02.881.877/0001-64  
 Processo nº: 25351.532635/2013-22  
 Expediente nº: 0953346/13-0

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

**DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE**  
 Em 3 de fevereiro de 2016

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

**ANEXO**

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

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

**ANEXO**

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

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

**ANEXO**

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

**RETIFICAÇÃO**

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

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

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

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

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

**DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS**

**RESOLUÇÃO - RDC Nº 302, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2016**

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

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

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 0001201602040050

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

Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.191.096/0008-69		
Endereço: Rodovia Castelo Branco, nº 3.565, Km 35,6 - Itaquí			
Município: Itapevi		UF: SP	
CNPJ: 66696-000			
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 0186346/13-1, 0789762/13-6, 013326/13-3, 0132766/15-6, 0132816/15-6 e 0132758/15-5		

**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 aerossóis, suspensões e xaropes.  
 Produtos Estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica); pós (com preparação aséptica); pós liofilizados; soluções (com preparação aséptica); soluções parenterais de grande volume (com preparação aséptica); soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica); suspensões (com preparação aséptica); suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica).  
 Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica).

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH	
Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 0689522/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 037/Lic.

À  
**AG KIENEN & CIA LTDA** *N ACE700*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

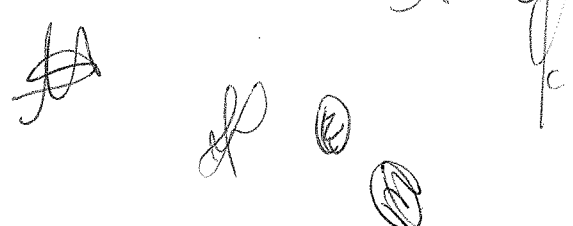
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
008	Acetato de medroxiprogesterona 10 mg - comp	UND	2000	EMS	0,9400

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





**OFICIO 037 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: licitacao@agkvida.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 037 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 14:38  
Recebida em: 24/01/2018 | 14:38  
20180124113... .pdf 89.99 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 008 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA.

ATT  
SAMIR KALINOSKI

---

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/24 14:36:16  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 11:32:19 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

**Res: OFICIO 037 - PROPOSTA**

De: A.G. KIENEN - Ricardo  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: Res: OFICIO 037 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 18:25  
Recebida em: 24/01/2018 | 17:25  
20180124113... .pdf 89.37 KB

Bom dia Samir,

Em resposta ao ofício nº 37/Lic., venho através deste informar a não aceitação do item nº 8 devido ao aumento no custo do produto. Fico a disposição para maiores esclarecimentos.

Att.

Ricardo Caldart  
Departamento de Licitações  
A. G. KIENEN & CIA. LTDA. - PROMEDIC  
46 3224 2100  
Skype: a.g.kienen

De: LICITACAO - CONIMS  
Data: quarta-feira, 24 de janeiro de 2018 13:38  
Para: [licitacao@agkvida.com.br](mailto:licitacao@agkvida.com.br)  
Assunto: OFICIO 037 - PROPOSTA

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 008 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA.

ATT  
SAMIR KALINOSKI

---

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/24 14:36:16  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 11:32:19 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

---

~~11170~~

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 038/Lic.

À *ACEFIDU CX 32 COMP*  
**ALTERMED MATERIAIS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
017	Ácido acetilsalicílico 100 mg tamponado - compr.	UND	30000	EMS	0,3200

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*Samir Kalinoski*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação







*[Handwritten signature]*  
~~14376~~

**OFICIO 038 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: licitacoes1@altermed.com.br ,marcosdaniel@altermed.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 038 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 14:41  
Recebida em: 24/01/2018 | 14:41  
20180124113... .pdf 92.54 KB

BOA TARDE

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 017 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA, CASO ACEITE FAVOR ENVIAR A QUANTIDADE NAS EMBALAGENS.

ATT  
SAMIR KALINOSKI

---

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/24 14:36:28  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 11:32:29 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



~~11172~~

011377

Re: Fwd: Fwd: OFICIO 038 - PROPOSTA

*[Handwritten signature]*

De: Ruan - Altermed  
Para: licitacao@conims.com.br  
Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Re: Fwd: Fwd: OFICIO 038 - PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 11:26  
Recebida em: 26/01/2018 | 11:26

Ruan.png 27.06 KB

Claudia Longen.png 29.22 KB

Item\_0017.pdf 143.83 KB

EMS 04.02.2... .pdf 110.69 KB

Bom dia!

Segue anexo conforme solicitado.

Quantidade por caixa: 32 comprimidos.

Att.

### Ruan Machado Schreiber

Licitações | Altermed Mat Méd Hosp Ltda |  
Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas | Rio do Sul | SC | Cep:89.163-554  
Fone: (47) 3520 9000 | Fax: (47) 3520 9004  
E-mail: licitacoes9@altermed.com.br



**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

\*Antes de imprimir, pense no seu compromisso e responsabilidade com o Meio Ambiente\*

\*Esta mensagem, incluindo seus anexos, tem caráter confidencial e seu conteúdo é restrito ao(s) destinatário(s) da mensagem. Caso você tenha recebido esta mensagem por engano, queira, por favor, retorná-la ao destinatário e apagá-la de seus arquivos. Qualquer uso não autorizado, replicação ou disseminação desta mensagem ou parte dela é expressamente proibido. A Altermed Material Médico Hospitalar Ltda não é responsável pelo conteúdo ou a veracidade desta informação.\*

Em 25/01/2018 14:33, Contratos - Altermed escreveu:

### Claudia Guesser Longen

Licitações | Altermed Mat Méd Hosp Ltda |  
Estrada Boa Esperança, 2320 | Fundo Canoas | Rio do Sul | SC | Cep:89.163-554  
Fone: (47) 3520 9000 | Fax: (47) 3520 9004  
E-mail: contratos@altermed.com.br



**ALTERMED**  
MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES

\*Antes de imprimir, pense no seu compromisso e responsabilidade com o Meio Ambiente\*

\*Esta mensagem, incluindo seus anexos, tem caráter confidencial e seu conteúdo é restrito ao(s) destinatário(s) da mensagem. Caso você tenha recebido esta mensagem por engano, queira, por favor, retorná-la ao destinatário e apagá-la de seus arquivos. Qualquer uso não autorizado, replicação ou disseminação desta mensagem ou parte dela é expressamente proibido. A Altermed Material Médico Hospitalar Ltda não é responsável pelo conteúdo ou a veracidade desta informação.\*

Ruan, resolvido pode mandar os doc.  
att

*[Handwritten signatures and initials]*

----- Mensagem encaminhada -----

011378

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOMALGIN CARDIO

Nome da Empresa	EMS SIGMA PHARMA LTDA		
CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Nome Comercial	SOMALGIN CARDIO		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro	135690647		
Processo	25351.615184/2010-50		
Vencimento do Registro	02/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 32	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	4	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470048
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	5	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470056

Restrito a hospitais	N	011379 
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 4	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	7	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470072
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		


Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 4	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	12	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470129
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

26/01/2018

## Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	14	03/10/2011
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1356906470145
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 32	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	15	03/10/2011
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1356906470153
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	011381 
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 32	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	27	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470277
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

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

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

011382



Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	32	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470323
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	33	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470331
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

100 MG+ 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT STRIP AL X 32	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470013
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG+ 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT STRIP AL X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470021
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		



~~11170~~  
011384  
JP

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
81 MG + 24,3 MG + 12,15 MG COM REV DUPLA CAM CT 3 BL AL / AL X 10	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	9	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470099
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

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

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL / AL X 4	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	16	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470161
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
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>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM 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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT 3 BL AL / AL X 10	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	17	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470171
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
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>		

200 MG + 60 MG + 30 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL / AL X 32	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	19	03/10/2011	011386
Validade	36 meses	Registro	1356906470196	
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV CAM DUPLA CT STR AL X 4	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	20	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470201
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	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]		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	011387 <i>cf</i>
Via de Administração	ORAL 1	
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
325MG + 107,5MG + 48,75MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL/AL X 4	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	25	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470250
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

~~111388~~

Destinação	Comercial	011388 <i>[Handwritten Signature]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 30 MG + 15 MG COM REV DUPLA CAM CT BL AL/AL X 4	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	30	03/10/2011
Validade	36 meses	Registro	1356906470307
Princípio Ativo	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO CARBONATO DE MAGNÉSIO GLICINATO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
<input type="button" value="Voltar"/>			





Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 039/Lic.

À

**ANGEOMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA** *ACEITOU*

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):


Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
185	Ciclobenzaprina 5 mg compr.	UND	94.780	EMS	0,1160

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*Samir Rodrigo Kalinoski*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação



~~11185~~

011391

**OFICIO 039 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: angeomed@netconta.com.br ,angeomed\_@hotmail.com

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 039 - PROPOSTA

Enviada em: 24/01/2018 | 15:18

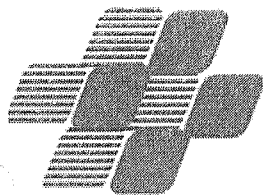
Recebida em: 24/01/2018 | 15:18

20180124121... .pdf 91.16 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 185 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA, CASO ACEITE FAVOR ENVIAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/01/24 15:14:48

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 12:10:48 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br





~~11137~~

**RES: OFICIO 039 - PROPOSTA**

De: Angeomed  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 039 - PROPOSTA  
 Enviada em: 24/01/2018 | 15:33  
 Recebida em: 24/01/2018 | 15:33  
 -WRD000.jpg 11 B image001.jpg 2.91 KB

Boa tarde. Infelizmente a empresa não possui o medicamento em estoque e não possui previsão para recebê-lo. Desta forma pede que o item seja repassado ao próximo colocado, evitando assim maiores transtornos.

Desde já obrigada

Atenciosamente



Gabriele - Financeiro e Administrativo  
 Angeomed Farmacêutica  
 Francisco Beltrão - PR  
 Fone: (46) 3523-5454

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: quarta-feira, 24 de janeiro de 2018 15:19  
 Para: angeomed@netconta.com.br; angeomed\_@hotmail.com  
 Assunto: OFICIO 039 - PROPOSTA

BOA TARDE  
 SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 185 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA, CASO ACEITE FAVOR ENVIAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,

SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/24 15:14:48  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 12:10:48 (-0500)  
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*[Handwritten signatures and initials]*

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 040/Lic.

À  
**GRAMS & GRAMS** *EU ACEITO*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
484	Lactase 10.000 FCC ALU - sachê 2g	SACHE	14000	DOVALLE	1,8880

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VALIOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*484- MAURO APSEN 2.0400*

*16 KREJEN APSEN 2.3900*

*[Handwritten signatures and initials]*

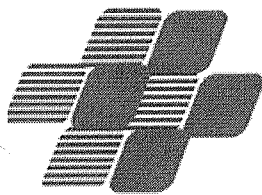
~~011394~~**OFICIO 040 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 040 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 15:39  
Recebida em: 24/01/2018 | 15:39  
20180124122... .pdf 83.10 KB

BOA TARDE

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 484 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/24 15:32:05  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 12:28:06 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)



~~11395~~

**RES: RES: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA**

De: Luis - Farmaceutico  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:

Cópia oculta:  
 Assunto: RES: RES: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA

Enviada em: 29/01/2018 | 13:33

Recebida em: 29/01/2018 | 13:33

Sanofi Pó e... .pdf 54.49 KB

valpakine (... .pdf 174.81 KB

LACTASE.pdf 67.81 KB

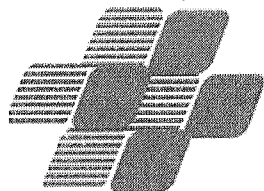
ITEM 484 - Valpakine

ITEM 773 - Lactase

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: segunda-feira, 29 de janeiro de 2018 13:19  
 Para: Luis - Farmaceutico <farmaceutico@medigram.com.br>  
 Assunto: RE: RES: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA

LUIS, ESTES VC NÃO ENVIOU NADA AINDA, VC JÁ ENVIOU REGISTRO MAS DE OUTROS ITENS, ESTES OFICIOS 034, 040 E 63 AINDA NÃO TENHO NADA, É QUE VC JÁ CEITOU OUTROS ITENS JÁ E JÁ MANDOU OS REGISTROS, SÓ FALTA ESTES TRÊS.

Atenciosamente,



**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: "Luis - Farmaceutico" <farmaceutico@medigram.com.br>

Enviada: 2018/01/29 13:09:44

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: RES: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA

Mas destes itens que tu me passou ali, já foi enviado RG E BPF, só a proposta então você precisam , isso;

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]

Enviada em: segunda-feira, 29 de janeiro de 2018 12:55

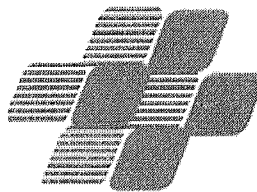
Para: Luis - Farmaceutico <farmaceutico@medigram.com.br>

Assunto: RE: RES: OFICIO 063 - PROPOSTA

boa tarde luis

NÓS PRECISAMOS DO BOAS PRÁTICAS, O REGISTRO E A QUANTIDADE DAS EMBALAGENS E NÃO É NECESSÁRIO O ENVIO DA PROPOSTA DE TODOS OS ITENS. AGUARDO COM URGÊNCIA OS REGISTROS.

Atenciosamente,



**SAMIR KALINOSKI**  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

*[Handwritten signatures and initials]*

~~11391~~

Consultas / Alimentos / Alimentos

## Detalhe do Produto: LACTASE

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Cadastro	6.06.034-6
Nome Comercial	LACTASE		
Classe Terapêutica	ALIMENTOS C/ALEGAÇÕES DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAUDE		
Registro	660340014		
Processo	25351.011462/2015-17		
Vencimento do Registro	06/2021		

Marca	PARALAC		
Princípio Ativo			
Embalagem	• Primária - PLASTICA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
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]		

Pato Branco/PR, 24 de janeiro de 2018.

Ofício nº 041/Lic.

À  
**VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS ME** *ACEITOU*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
185	Ciclobenzaprina 5 mg compr.	UND	94.780	MELCON	0,1200

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*[Handwritten signatures]*



~~11103~~  
011398  
[Handwritten signature]

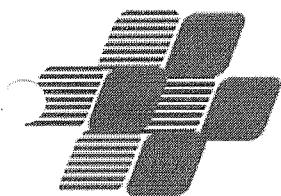
**OFICIO 041 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: licitacao05@vitalsul.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 041 - PROPOSTA  
Enviada em: 24/01/2018 | 16:02  
Recebida em: 24/01/2018 | 16:02  
20180124125... .pdf 84.68 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 185 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA, CASO ACEITE, FAVOR ENVIAR TAMBÉM A QUANTIDADE NAS EMBALAGENS.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

---

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/24 15:55:31  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.24.2018 12:51:32 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

[Handwritten signatures and initials]


**RES: OFICIO 041 - PROPOSTA**

De: [licitacao06@vitalsul.com.br](mailto:licitacao06@vitalsul.com.br)  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Cópia: [licitacao05@vitalsul.com.br](mailto:licitacao05@vitalsul.com.br)  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 041 - PROPOSTA  
 Enviada em: 24/01/2018 | 16:19  
 Recebida em: 24/01/2018 | 16:19

image003.png 61.53 KB

MELCON 06-0... .pdf 41.84 KB

CICLOBENZAP... .pdf 1.10 MB

Boa Tarde!

Comunico que aceitamos o ITEM, o mesmo contem 30 COMPRIMIDOS por Caixa. (em anexo Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Registro do Produto).

**Favor acusar recebimento.**

Atenciosamente;



**Ana Aline de Pubel**  
 Licitação

- ✉ [licitacao06@vitalsul.com.br](mailto:licitacao06@vitalsul.com.br)
- ☎ (46) 3211-5461
- 📍 Francisco Beltrão - PR
- 📄 CNPJ: 27.860.256/0001-25

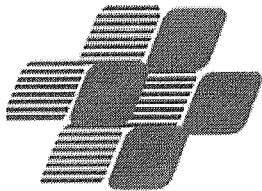
De: [licitacao05@vitalsul.com.br](mailto:licitacao05@vitalsul.com.br) [mailto:[licitacao05@vitalsul.com.br](mailto:licitacao05@vitalsul.com.br)]  
 Enviada em: quarta-feira, 24 de janeiro de 2018 16:13  
 Para: [licitacao06@vitalsul.com.br](mailto:licitacao06@vitalsul.com.br)  
 Assunto: ENC: OFICIO 041 - PROPOSTA

De: LICITACAO - CONIMS [<mailto:licitacao@conims.com.br>]  
 Enviada em: quarta-feira, 24 de janeiro de 2018 16:02  
 Para: [licitacao05@vitalsul.com.br](mailto:licitacao05@vitalsul.com.br)  
 Assunto: OFICIO 041 - PROPOSTA

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 185 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE,  
 AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA, CASO ACEITE, FAVOR ENVIAR TAMBÉM  
 A QUANTIDADE NAS EMBALAGENS.

Atenciosamente,



**SAMIR KALINOSKI**  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
 Enviada: 2018/01/24 15:55:31  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).





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

Institucionais

Arquivos Originais

Sua Saúde

Áreas de Atuação

Laboratório

Escreva  
Escrito

Profissional  
de Saúde

Registro  
Profissional

### Consulta de Produtos

#### Detalhe do Produto : MIOREX

Nome da Empresa:	INDUSTRIA FARMACÉUTICA MELCON DO BRASIL S.A.	
CNPJ:	04.338.716/0001-54	Autorização: 1055887
Nome Comercial:	MIOREX	
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA	
Categoria:	RELAXANTES MUSCULARES	
Registro:	155890006	
Processo:	25351.000263/2012-45	
Vencimento do Registro:	11/2018	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	1	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060017
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15	2	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060025
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	3	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060033
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	4	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060041
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	5	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060051
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500(EMB.HOSP)	6	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060068
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	7	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060076
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15	8	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060084
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	9	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060092
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	10	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1558900060106
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

011400.11195

Handwritten signature and date: 11/10



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.474, DE 3 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, 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 das empresas constantes no anexo.

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

DE INSUMOS FARMACÉUTICOS.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Grifols Biologicals Inc) and Empresa Solicitante (Grifols Brasil Ltda). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Sanofi Pasteur) and Empresa Solicitante (Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda). Includes address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.475, DE 3 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 Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.

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

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

DE INSUMOS FARMACÉUTICOS.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa (Mappel Indústria de Embalagens S.A.) and Empresa Solicitante (Mappel Indústria de Embalagens S.A.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.476, DE 3 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 71, de 8 de janeiro de 2016, no Diário Oficial da União nº 6, de 11 de janeiro de 2016, Seção 1, pág. 28 e em supplemento da Seção 1, pág. 138, conforme expediente 1646188/16-6.

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 (Sun Pharmaceuticals Limited) and Empresa Solicitante (Ranbaxy Farmacêutica Ltda). Includes address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.477, DE 3 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 2 columns: Empresa (Indústria Farmacêutica Melcon do Brasil S.A.) and Empresa Solicitante (Indústria Farmacêutica Melcon do Brasil S.A.). Includes address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.478, DE 3 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa (Brasilhosp - Brasil Produtos Médicos e Hospitalares Ltda) and Empresa Solicitante (Brasilhosp - Brasil Produtos Médicos e Hospitalares Ltda). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa (IFS Nascimento & Cia Ltda EPP) and Empresa Solicitante (IFS Nascimento & Cia Ltda EPP). Includes address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.479, DE 3 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Emcure Pharmaceuticals Ltd) and Empresa Solicitante (Biobab Sanus Farmacêutica Ltda). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Sanofi Pasteur) and Empresa Solicitante (Instituto Butantan). Includes address, CNPJ, and authorization details.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 042/Lic.

À  
**GRAMS & GRAMS** *ACEITOU CX COM 10*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
008	Acetato de medroxiprogesterona 10 mg - comp	UND	2000	EMS	0,9840

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*Samir Kalinoski*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação



~~11:08~~

**OFICIO 042 - PROPOSTA**

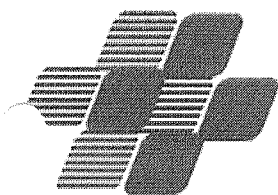
De: LICITACAO - CONIMS  
Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 042 - PROPOSTA  
Enviada em: 25/01/2018 | 08:17  
Recebida em: 25/01/2018 | 08:17  
20180125050... .pdf 85.01 KB

BOM DIA LUIS

SEGUIE EM ANEXO, MAIS UMA PROPOSTA, ITEM 008 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM BREVIDADE, CASO ACEITE, FAVOR ENVIAR A QUANTIDADE DAS EMBALAGENS.  
**PRECISO DE SUA RESPOSTA DOS OFICIOS 034 E 040 COM URGÊNCIA**

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/25 08:13:05  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 05:09:06 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

~~11107~~

011404

**RES: OFICIO 042 - PROPOSTA**

De: Luis - Farmaceutico  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 042 - PROPOSTA  
 Enviada em: 25/01/2018 | 08:26  
 Recebida em: 25/01/2018 | 08:27

ems 2.pdf 53.98 KB

acetoflux (EMS).pdf 196.39 KB

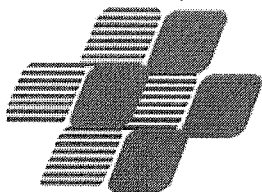
Segue BPF e Registro.

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: quinta-feira, 25 de janeiro de 2018 08:18  
 Para: farmaceutico@medigram.com.br  
 Assunto: OFICIO 042 - PROPOSTA

BOM DIA LUIS

SEGUE EM ANEXO, MAIS UMA PROPOSTA, ITEM 008 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM BREVIDADE, CASO ACEITE, FAVOR ENVIAR A QUANTIDADE DAS EMBALAGENS. **PRECISO DE SUA RESPOSTA DOS OFICIOS 034 E 040 COM URGÊNCIA**

--  
 Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
 Enviada: 2018/01/25 08:13:05  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 05:09:06 (-0500)  
 Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Ministério da Saúde


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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

## Detalhe do Produto : ACETOFLUX

Nome da Empresa:	EMS S/A		
CNPJ:	57.507.378/0003-65	Autorização:	1002351
Nome Comercial:	ACETOFLUX		
Classe Terapêutica:	PROGESTAGENOS SIMPLES		
Registro:	102350036		
Processo:	25992.008257/70		
Vencimento do Registro:	11/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 5	COMPRIMIDO SIMPLES	1	07/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1023500360013
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO SIMPLES	7	07/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1023500360078
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]	011406 <i>[assinatura]</i>
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não Informado	
Tarja:	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 2,5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	07/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1023500360027
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
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 [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT 01 BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO SIMPLES	3	07/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1023500360035
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob 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

~~11202~~

	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	011407
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	

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.







**CONHECER E NEGAR** provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 500/2015 - Corca/Suaü. Recorrente: Mem. Cirúrgica Ltda CNPJ: 04.733.376/0001-66 Processo nº: 25351.402360/2013-66 Expediente n.º: 0899988/13-1 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, **CONHECER E NEGAR** provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 501/2015 - Corca/Suaü. Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME

CNPJ: 02.996.143/0001-20 Processo nº: 25351.447653/2013-11 Expediente n.º: 0922436/13-0 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, **CONHECER E NEGAR** provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 527/2015 - Corca/Suaü. Recorrente: Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli CNPJ: 04.408.009/0001-97 Processo nº: 25351.376806/2008-82 Expediente n.º: 0966817/13-9 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, **CONHECER E NEGAR** provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 520/2015 - Corca/Suaü. Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64 Processo nº: 25351.532671/2013-93 Expediente n.º: 0953370/13-2 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, **CONHECER E NEGAR** provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 523/2015 - Corca/Suaü. Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda. CNPJ: 00.233.695/0001-51 Processo nº: 25351.469587/2013-53 Expediente n.º: 1029139/13-3 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, **DECLARAR A EXTINÇÃO** do recurso por Perda de objeto, acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 539/2015 - Corca/Suaü.

Recorrente: Maximus Indústria e Comercio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME CNPJ: 06.330.387/0001-20 Processo nº: 25351.259861/2013-23 Expediente n.º: 0757420/13-7 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, **CONHECER E NEGAR** provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 489/2015 - Corca/Suaü.

Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda. CNPJ: 00.233.695/0001-51 Processo nº: 25351.469587/2013-53 Expediente n.º: 1029139/13-3 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, **DECLARAR A EXTINÇÃO** do recurso por Perda de objeto, acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 539/2015 - Corca/Suaü.

**DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE**  
Em 3 de fevereiro de 2016

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

**ANEXO**

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

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

**ANEXO**

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

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

**ANEXO**

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

**RETIFICAÇÃO**

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

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

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

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

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

**DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIO**

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

<b>Empresa Fabricante:</b> Egis Pharmaceuticals PLC	<b>CNPJ:</b> 22.433.833/0001-96
<b>Endereço:</b> Bokényiújdi út 118-120, Budapest, 1165	
<b>País:</b> Hungria	
<b>Empresa solicitante:</b> Laboratórios Servier do Brasil Ltda	<b>CNPJ:</b> 42.374.207/0001-76
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.01.278-7	<b>Expediente(s):</b> 0493424/15-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

<b>Empresa:</b> EMS S/A	<b>CNPJ:</b> 57.507.378/0003-65
<b>Endereço:</b> Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença Km 08 - Chácara Assaí	
<b>Município:</b> Hortolândia	<b>UF:</b> SP
<b>CNPJ:</b> 13186-901	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.235-3	<b>Expediente(s):</b> 0815486/15-4; 0814443/15-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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

<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>
Sólidos não estéreis: cápsulas; comprimidos; comprimidos revestidos; comprimidos efervescentes; granulados; pastilhas; pós e pós efervescentes;
Semi-sólidos não estéreis: cremes; reses; pastas e pomadas;
Líquidos não estéreis: elixires; emulsões; esmaltes; soluções; suspensões e xaropes.

<b>Empresa:</b> Eurofarma Laboratórios S.A.	<b>CNPJ:</b> 61.190.096/0008-69
<b>Endereço:</b> Rodovia Castelo Branco, nº 3.565, Km 35,6 - Itaquí	
<b>Município:</b> Itapevi	<b>UF:</b> SP
<b>CNPJ:</b> 06696-000	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.043-8	<b>Expediente(s):</b> 0186346/13-1; 0789762/13-6; 0132826/15-3; 0132766/15-6; 0132816/15-6 e 0132758/15-3

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

<b>Empresa Fabricante:</b> Hameln Pharmaceuticals GmbH	<b>CNPJ:</b> 22.750.798/0001-09
<b>Endereço:</b> Langes Feld 13, 31789 Hameln	
<b>País:</b> Alemanha	
<b>Empresa solicitante:</b> Baxter Hospitalar Ltda	<b>CNPJ:</b> 49.351.786/0001-80
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.683-9	<b>Expediente(s):</b> 0689522/15-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 043/Lic.

À

**AMARILDO BASEGIO & CIA LTDA**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

*STELLA\_DISPONIVEL@HOTMAIL.COM*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

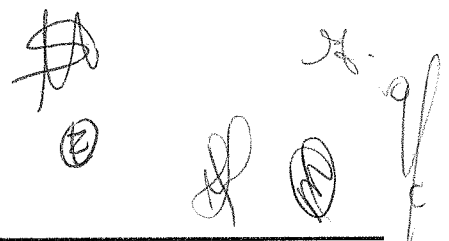
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
714	Soro glicofisiológico 250 ml	FRS	5000	FRESENIUS	2,0600

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR RODRIGUEZ*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*OK! Sist.*



~~11205~~

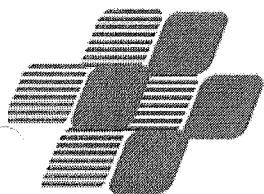
**OFICIO 043 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: stella\_disprobel@hotmail.com  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 043 - PROPOSTA  
Enviada em: 25/01/2018 | 08:23  
Recebida em: 25/01/2018 | 08:23  
20180125050... .pdf 83.36 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 714 DO PR 046 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/25 08:13:17  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 05:09:17 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*[Handwritten signatures and initials]*

~~11203~~

J

**ENC: URGENTE! RETORNO OFÍCIO 043/LIC - CONIMS**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: disprobel@hotmail.com

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: ENC: URGENTE! RETORNO OFÍCIO 043/LIC - CONIMS

Enviada em: 31/01/2018 | 14:08

Recebida em: 31/01/2018 | 14:08

**De:** "LICITACAO - CONIMS" <licitacao@conims.com.br>**Enviada:** 2018/01/31 08:36:50**Para:** stella\_disprobel@hotmail.com**Assunto:** URGENTE! RETORNO OFÍCIO 043/LIC - CONIMS

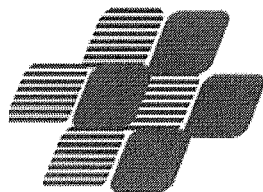
BOM DIA

STELLA POR FAVOR ESTAMOS AGUARDANDO VOSSO RETORNO COM RELAÇÃO AO OFÍCIO 043

.AVOR AGILIZAR COM URGÊNCIA, POIS TEMOS QUE FECHAR O PROCESSO HOJE AINDA

--

Atenciosamente,



CACILDA  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

~~11207~~**URGENTE!! OFÍCIO 043/LI - CONIMS**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: disprobel@hotmail.com ,stella\_disprobel@hotmail.com  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: URGENTE!! OFÍCIO 043/LI - CONIMS  
Enviada em: 31/01/2018 | 14:16  
Recebida em: 31/01/2018 | 14:16  
20180131110... .pdf 153.66 KB

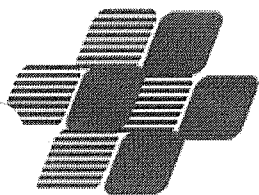
URGENTE,

POR FAVOR NOS RETORNE COM A MAIOR BREVIDADE POSSÍVEL

PROCESSO ENCONTRA-SE EM ATRASO.

--

Atenciosamente,



CACILDA  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/31 14:13:56  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.31.2018 11:07:06 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials: a large stylized signature, a circled 'E', a circled 'M', and several other initials and marks.

**Re: URGENTE!! OFÍCIO 043/LI - CONIMS**

De: **STELLA DISPROBEL**  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: Re: URGENTE!! OFÍCIO 043/LI - CONIMS  
Enviada em: 31/01/2018 | 14:48  
Recebida em: 31/01/2018 | 14:48  
Outlook-147... .png 44.55 KB

Boa tarde

Ref. ao Ofício 43 nossa empresa passa para o próximo ganhador obrigada



**Stella Baseggio**  
Rua Santo Antonio, 151  
Francisco Beltrão - PARANÁ  
Telefone: (46) 3524-2405  
(46) 9908-3546  
[www.disprobel.com.br](http://www.disprobel.com.br)

**AMARILDO BASEGGIO & CIA LTDA**  
Distribuidora de produtos farmacêuticos.

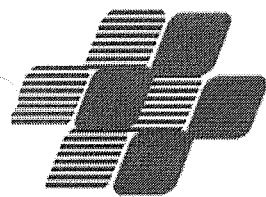
De: LICITACAO - CONIMS <[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)>  
Enviado: quarta-feira, 31 de janeiro de 2018 14:16  
Para: [disprobel@hotmail.com](mailto:disprobel@hotmail.com); [stella\\_disprobel@hotmail.com](mailto:stella_disprobel@hotmail.com)  
Assunto: URGENTE!! OFÍCIO 043/LI - CONIMS

URGENTE,

POR FAVOR NOS RETORNE COM A MAIOR BREVIDADE POSSÍVEL

PROCESSO ENCONTRA-SE EM ATRASO.

--  
Atenciosamente,



CACILDA  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/31 14:13:56  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.31.2018 11:07:06 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 045/Lic.

À

**RINALDI & COGO LTDA.**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis *ACCEPTAR*  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

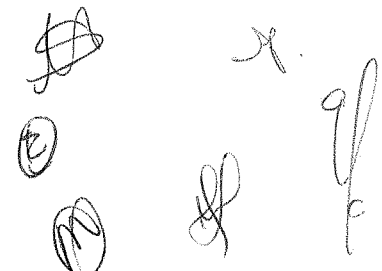
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
365	Enoxaparina sódica - 40 mg - 0,4 ml - inj.	AMP	5000	EUROFARMA	23,1250

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





~~11010~~ *[Handwritten signature]*

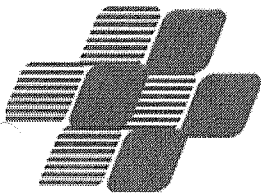
**OFICIO 045 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: tolemed11@hotmail.com ,licitacao5@tolemed.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 045 - PROPOSTA  
Enviada em: 25/01/2018 | 08:27  
Recebida em: 25/01/2018 | 08:27  
20180125050... .pdf 84.39 KB

BOM DIA

SEFGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 365 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA, CASO ACEITE, FAVOR ENVIAR A QUANTIDADE NAS EMBALAGENS.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/25 08:13:44  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 05:09:45 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*[Handwritten signatures and initials]*



AO  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde de Pato Branco – PR

A empresa Rinaldi & Cogo LTDA, portadora do CNPJ 07.269.677/0001-79, Sediada na Rua Almirante Barroso nº 2337 na cidade de Toledo – PR, FONE/FAX: (45) 3252-0824. Informamos ao CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde de Pato Branco – PR, que iremos aceitar o item 365 do processo licitatório 46/2017.

**ITEM 365 – ENOXAPARINA SODICA DE 40MG - 0,4 ML INJETÁVEL DA MARCA EUROFARMA.**

*016 UNIDADES*

Toledo – PR, 25 de janeiro de 2018.

07.269.677/0001-79  
90336858-40  
RINALDI & COGO LTDA  
RUA ALM. BARROSO, 2337-SL. 02-CENTRO  
(45) 3252-0824 - CEP: 85900-020 - TOLEDO - PR.

**EDSON JOSÉ RINALDI**  
RG: 6.331.588-5 SSP/PR  
CPF: 865.677.729-72  
Sócio/Gerente

contato@tolemed.com.br

Rua Almirante Barroso, 2337 - Centro - Toledo/PR - CEP: 85900-020

*(Handwritten signatures and initials)*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Versa

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	Versa		
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES		
Registro	100431016		
Processo	25351.189816/2007-07		
Vencimento do Registro	03/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160012
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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/ML SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160020
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	23/03/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310160047
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,6 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	23/03/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310160055
<b>Princípio Ativo</b>	ENOXAPARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER PREENC VD TRANS X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160098
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANSX 0,4 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160101
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1004310160128
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160136
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	<del>1121</del>
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	011421
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/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160187
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 8 SER PREENC VD TRANS X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160195
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1004310160217 <del>11217</del>
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados] 011422		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 6 SER PREENC VD TRANS X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	22	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160225
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co. Ltd.; - CHINA, REPÚBLICA POPULAR</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
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]		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENCH X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160144
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA - INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PREENCH X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA	*****	15	23/03/2009
Validade	24 meses	Registro	1004310160152
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



Validade	24 meses	Registro	1004310160251
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
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		



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

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 501/2015 - Corca/SuaLi.

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

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

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

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

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

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

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

DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE

Nº 10 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 29 da Anvisa, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 25 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.

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

ANEXO

Processo nº: 25351.794438/2016-95
Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 40.4
Assunto: Proposta de Revisão do Regulamento Técnico que Trata do Controle Sanitário de Bens e Produtos Importados, RDC Nº 81/2008.

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Processo nº: 25351.519835/2014-21
Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 67.1
Assunto: Proposta de Iniciativa para reavaliação toxicológica do ingrediente ativo 2,4 diclorofenoxiacético (2,4-D).

RETIFICAÇÃO

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

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

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

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

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

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

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

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve: Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: comprimidos, granulados, pastilhas e pós. Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 046/Lic.

À

**GRAMS & GRAMS**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

*ACEITOU CX COM 20*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
656	Progesterona 100 mg - cáps	UND	3000	BESINS	1,3300

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VACINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





011427

~~11222~~**OFICIO 046/ PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 046/ PROPOSTA

Enviada em: 25/01/2018 | 09:05

Recebida em: 25/01/2018 | 09:05

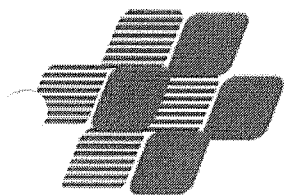
20180125055... .pdf 82.17 KB

BOM DIA LUIS

SEGUE EM ANEXO, MAIS UMA PROPOSTA, ITEM 656 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM BREVIDADE, CASO ACEITE, FAVOR ENVIAR A QUANTIDADE DAS EMBALAGENS. PRECISO DE SUA RESPOSTA DOS OFICIOS 034 E 040 COM URGÊNCIA

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI

**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**

CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Enviada: 2018/01/25 09:03:44

Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 05:59:47 (-0500)

Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)



~~11923~~

**RES: OFICIO 046/ PROPOSTA**

011428

*[Handwritten signature]*

De: Luis - Farmaceutico  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 046/ PROPOSTA  
 Enviada em: 25/01/2018 | 09:11  
 Recebida em: 25/01/2018 | 09:12

image001.jpg 7.46 KB

UTROGESTAN ... .pdf 89.95 KB

BESINS 15 ... .pdf 4.12 MB

Aceito o item.

Att.

LUÍS FERNANDO PARISE  
 FARMACÊUTICO RESPONSÁVEL  
 DPTO. COMPRAS  
 CRF 24322  
 ILG COMERCIAL

Rua Itacolomi 361 - Centro  
 Pato Branco - 85505-050  
 46 3225-1002  
 www.medigram.com.br

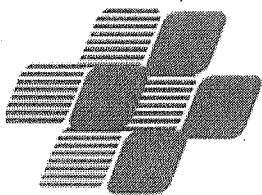
**Medigram**

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: quinta-feira, 25 de janeiro de 2018 09:06  
 Para: farmaceutico@medigram.com.br  
 Assunto: OFICIO 046/ PROPOSTA

BOM DIA LUIS

SEGUE EM ANEXO, MAIS UMA PROPOSTA, ITEM 656 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE,  
 AGUARDAMOS  
 SUA RESPOSTA COM BREVIDADE, CASO ACEITE, FAVOR ENVIAR A QUANTIDADE DAS EMBALAGENS.  
**PRECISO DE SUA RESPOSTA DOS OFICIOS 034 E 040 COM URGÊNCIA**

--  
 Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/25 09:03:44  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 05:59:47 (-0500)  
 Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

*[Handwritten signatures and initials]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~11224~~

## Detalhe do Produto: UTROGESTAN

<b>Nome da Empresa</b>	BESINS HEALTHCARE BRASIL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA		
<b>CNPJ</b>	11.082.598/0001-21	<b>Autorização</b>	1.08.759-3
<b>Nome Comercial</b>	UTROGESTAN		
<b>Classe Terapêutica</b>	PROGESTAGENOS SIMPLES		
<b>Registro</b>	187590001		
<b>Processo</b>	25351.017530/2012-27		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2022		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 14	CAPSULA GELATINOSA MOLE	1	05/11/2012
<b>Validade</b>	3 anos	<b>Registro</b>	1875900010019
<b>Princípio Ativo</b>	PROGESTERONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (PVC)</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>• BESINS MANUFACTURING BELGIUM - BÉLGICA</li> <li>• CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	VAGINAL		
<b>IFA único</b>	Sim		

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica <del>11225</del>
<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 CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA MOLE	3	05/11/2012
<b>Validade</b>	3 anos	<b>Registro</b>	1875900010035
<b>Princípio Ativo</b>	PROGESTERONA		
<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>• CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA</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>	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
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 15	CAPSULA GELATINOSA MOLE	5	05/11/2012
<b>Validade</b>	3 anos	<b>Registro</b>	1875900010051
<b>Princípio Ativo</b>	PROGESTERONA		
<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>• CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA</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>	Venda sob Prescrição Médica <span style="float: right;"><del>11227</del></span>
<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
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL. PLAS TRANS X 42	CAPSULA GELATINOSA MOLE	7	05/11/2012
<b>Validade</b>	3 anos	<b>Registro</b>	1875900010078
<b>Princípio Ativo</b>	PROGESTERONA		
<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>• CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	VAGINAL		
<b>IFA único</b>	Sim		

11228



ANEXO

EMPRESA: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

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

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

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

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

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

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

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

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

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 048/Lic.

À  
**CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

ACEITOU CAIXA COM 500 CPR

ANDRÉL PARCELLO 6MAIL.COM

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

MAX - 0,4859

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
151	Carbonato de cálcio 600 mg + vitamina D 200 UI - compr.	und	238.000	VITAMED	0,0930

INABILITADO

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

N ATENDE DES RITMO

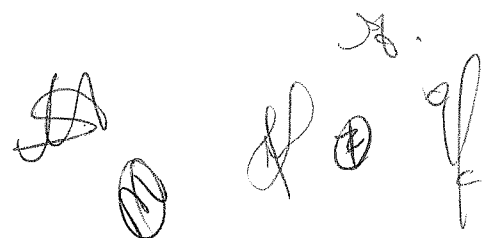
Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

SAMIR KALINOSKI  
Samir Rodrigo Kalinoski

Enc. De Licitação

VITALSOL - Imec 0,0950  
Premefarina NARUAB 0,1380



~~011435~~**OFICIO 048 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: centermedi@centermedi.com.br ,andrelbarella@gmail.com

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 048 - PROPOSTA

Enviada em: 25/01/2018 | 13:09

Recebida em: 25/01/2018 | 13:09

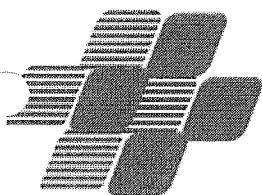
20180125100... .pdf 89.08 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 151 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/01/25 13:03:58

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:00:00 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



~~11231~~

**OFICIO 048 - PROPOSTA - CONINS Carbonato de cálcio 600mg + vitamina D.**

De: Centermedi  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 048 - PROPOSTA - CONINS Carbonato de cálcio 600mg + vitamina D.  
 Enviada em: 26/01/2018 | 08:24  
 Recebida em: 26/01/2018 | 08:24

hbkdacaplmm... .png 41.48 KB  
 Vitamed 11.... .pdf 43.10 KB

BPF Certifi... .pdf 4.11 MB  
 Notificação... .pdf 2.98 MB

protocolo 1... .pdf 86.00 KB

Bom dia

Do que diz respeito ao item 151, do PP 046/2017, CONSIGO ASSUMIR o item ao preço de R\$ 0,093 conforme solicitado.

Segue em anexo a documentação.

Caixa com 500cpr.

**Douglas Picoletto**

Setor Comercial  
 54 3523 2700  
 BR 480, 795 - Saída para Erechim/RS  
 Barão de Cotegipe/RS  
[www.centermedi.com.br](http://www.centermedi.com.br)



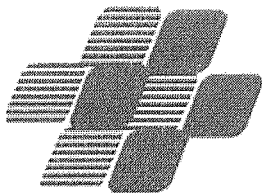
Em 25/01/2018 13:09, LICITACAO - CONIMS escreveu:

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 151 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



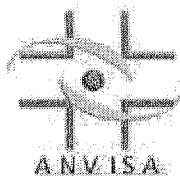
SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/25 13:03:58  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:00:00 (-0500)  
 Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

*[Handwritten signatures and initials]*



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

011437

## CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:

2005.646734.659517

Protocolo: 25352264970201659	Protocolizado em: 23/08/2016
Tipo de Documento: Processo	
Nº Processo: 25351.303718/2016-37	Nº Expediente: 2210377/16-5
Favorecido: 29.346.301/0001-53 - LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA	
Assunto: 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nome do Produto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	Nº de Registro: XXXXXXXXXX
Nº de Conhecimento: 201608180190PR	
Este documento foi emitido em 15/01/2018 pela empresa LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA por: Karine Giasson	

## ATENÇÃO

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

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

Data de Emissão deste Comprovante

15/01/2018

Data de Validade deste Comprovante

14/02/2018

011438. ~~41233~~

ANEXO X

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
 DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA  
**COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS  
 DISPENSADOS DE REGISTROS**

A RECEBIMENTO VISA/DATA

**5ª COORDENADORIA REGIONAL DE SAÚDE**  
 Av. Júlio de Castilhos, 1215 - C.P. 236  
 Fone: 221 - 2222 - Fax: 221 - 7296  
 95010-003 - Caxias do Sul - RS  
 CNPJ: 87.953.625/0001-49 - VISA

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

CNPJ: 29.346.301/0001-53

RAZÃO: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA

SOCIAL: A

RUA: FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO: SANTOS DUMONT

CEP: 95098170 FONE: 05440093200 FAX: 05440093202

U. F.: RS MUNICÍPIO: CAXIAS DO SUL

E-MAIL: farm.a@vitamed.com.br

C DADOS DA UNIDADE FABRIL

CNPJ: 29.346.301/0001-53

RAZÃO: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA

SOCIAL: A

RUA: FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO: SANTOS DUMONT

CEP: 95098170 FONE: 05440093200 FAX: 05440093202

U. F.: RS MUNICÍPIO: CAXIAS DO SUL

E-MAIL: farm.a@vitamed.com.br

D TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de    esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos/embalagens, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializados(s) no prazo de    dias, e declaro que estou ciente:

a) das legislações específicas do(s) produtos(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril pode ser inspecionada por esta autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

Local/data: CAXIAS DO SUL, 06/01/11

RENAN AUGUSTO CASSINA  
 Nome legível do Responsável pela Empresa

[Assinatura]  
 Assinatura

E DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (Uso exclusivo da VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO:   

LOCAL/DATA: Caxias do Sul, 14/03/2011

Dr. João Vitor Sebban  
 Médico Veterinário  
 CRAV-1 n.º 1124

Assinatura e Identificação do Responsável

[Assinaturas manuscritas]

F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA										
EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO							CONTROLE DE ANEXOS			
CNPJ 29.346.301/0001-53							FOLHAS [ ] DE [ ]			
UNIDADE FABRIL										
CNPJ 29.346.301/0001-53										
PRODUTO → 01	CATEGORIA			DESCRIÇÃO DA CATEGORIA						
	4300041			SUPLEMENTO VITAMINICO						
E / OU	MINERAL									
NOME DO	SUPLEMENTO VITAMINICO MI						VALIDADE (ANO/MÊS/DIA)			
PRODUTO	NERAL A BASE DE CÁLCIO D						02	X	M	D
	E OSTRAS									
MARCA	VITAMED FIXA-CAL CALDYNE						CALSID			
MARCA	MULTICAL SAEDRA SUNLIFE						DREAMWEEK			
TIPO(S) DE EMBALAGENS							PERSPECTIVA COMERCIAL			
01	METÁLICA						<input type="checkbox"/>	MUNICIPAL		
02	PLÁSTICA						<input type="checkbox"/>	ESTADUAL		
03							<input checked="" type="checkbox"/>	NACIONAL		
04							<input type="checkbox"/>	EXPORTAÇÃO		
05										
PRODUTO → 02	CATEGORIA			DESCRIÇÃO DA CATEGORIA						
NOME DO							VALIDADE (ANO/MÊS/DIA)			
PRODUTO								A	M	D
MARCA										
TIPO(S) DE EMBALAGENS							PERSPECTIVA COMERCIAL			
01							<input type="checkbox"/>	MUNICIPAL		
02							<input type="checkbox"/>	ESTADUAL		
03							<input type="checkbox"/>	NACIONAL		
04							<input type="checkbox"/>	EXPORTAÇÃO		
05										
PRODUTO → 03	CATEGORIA			DESCRIÇÃO DA CATEGORIA						
NOME DO							VALIDADE (ANO/MÊS/DIA)			
PRODUTO								A	M	D
MARCA										
TIPO(S) DE EMBALAGENS							PERSPECTIVA COMERCIAL			
01							<input type="checkbox"/>	MUNICIPAL		
02							<input type="checkbox"/>	ESTADUAL		
03							<input type="checkbox"/>	NACIONAL		
04							<input type="checkbox"/>	EXPORTAÇÃO		

*Dr. João Victor Serrão*  
 Médico Veterinário  
 CRMV 112.1124

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*



011440

~~11235~~

f

**FORMULAÇÃO DO PRODUTO****EMPRESA:** Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.**CNPJ:** 29.346.301/0001-53**CATEGORIA:** 4300041**DESIGNAÇÃO DA CATEGORIA:** Suplemento Vitamínico e ou Mineral**NOME DO PRODUTO:** Suplemento Vitamínico Mineral a base de Carbonato de Cálcio e Vitamina D3**DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA**

COMPONENTE DA FÓRMULA	CONCENTRAÇÃO mg / comprimido
Cálcio conchas de ostras (93,89% em carbonato de cálcio) <sup>1</sup>	665,673 mg
Vitamina A	0,6 mg
Vitamina B6	1,3 mg
Vitamina D3 <sup>2</sup>	0,005 mcg
Vitamina E	10 mg
Excipientes: Celulose Microcristalina, amido pré-gelatinizado, estearato de magnésio, dióxido de silício coloidal.	

<sup>1</sup>Equivalente a 625 mg de cálcio elementar.<sup>2</sup>Equivalente a 200 UI de Vitamina D3.f  
f  
f  
f  
f

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 049/Lic.

À

**CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.**

*N ACEHOU*

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
170	Ceftriaxona 1g. EV c/ diluente inj.	AMP	22.288	BIOQUIMICO	1,2750

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*Handwritten signatures and initials*

~~11207~~**OFICIO 049 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: centermedi@centermedi.com.br ,andrelbarella@gmail.com

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 049 - PROPOSTA

Enviada em: 25/01/2018 | 13:10

Recebida em: 25/01/2018 | 13:10

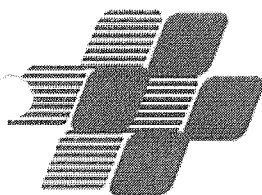
20180125100... .pdf 87.59 KB

BOA TARDE

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 170 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/01/25 13:04:10

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:00:12 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



1123

**Re: Fwd: OFICIO 049 - PROPOSTA**

De: Medicamentos Centermedi  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: Re: Fwd: OFICIO 049 - PROPOSTA  
 Enviada em: 25/01/2018 | 13:53  
 Recebida em: 25/01/2018 | 13:53

Boa Tarde!

Informo que a nossa empresa NÃO poderá aceitar tal item.

Att,

**Tainá Felipetto**

Secretária  
 54 3523 2700  
 BR 480, 795 - Saída para Erechim/RS  
 Barão de Cotegipe/RS  
[www.centermedi.com.br](http://www.centermedi.com.br)



Em 25/01/2018 13:15, Andre Luiz Barella escreveu:

----- Mensagem encaminhada -----

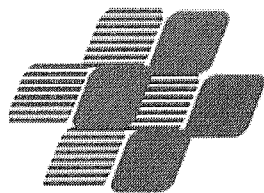
De: "LICITACAO - CONIMS" <[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)>  
 Data: 25/01/2018 13:10  
 Assunto: OFICIO 049 - PROPOSTA  
 Para: "[centermedi@centermedi.com.br](mailto:centermedi@centermedi.com.br)" <[centermedi@centermedi.com.br](mailto:centermedi@centermedi.com.br)>, "[andrelbarella@gmail.com](mailto:andrelbarella@gmail.com)" <[andrelbarella@gmail.com](mailto:andrelbarella@gmail.com)>  
 Cc:

BOA TARDE

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 170 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
 Enviada: 2018/01/25 13:04:10  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:00:12 (-0500)  
 Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Handwritten signatures and initials.

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 050/Lic.

À

**AR FIORENZANO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.**Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores*ACELOU PAGO ALBISMO*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
670	Protetor solar bloqueador (gel) FPS 30 oil free, (sem óleo) ideal para peles normais e oleosas, não contém PABA, não sai na água, bloqueia 96,7% dos raios UVB, não obstrui os poros, uso adulto, proteção imediata, 100g.	FRS	50	ANASOL	27,3600

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





~~11210~~

---

**OFICIO 050 - PROPOSTA"**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: fiorezanomed@yahoo.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 050 - PROPOSTA"

Enviada em: 25/01/2018 | 13:24

Recebida em: 25/01/2018 | 13:24

20180125101... .pdf 94.37 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 670 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

ATT SAMIR KALINOSKI

---

**De:** ricoh@ricoh.com.br**Enviada:** 2018/01/25 13:18:16**Para:** licitacao@conims.com.br**Assunto:** Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:14:19 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*[Handwritten signatures and initials]*

~~11244~~**Enc: OFICIO 050 - PROPOSTA"**

De: POLLYANA OLIVEIRA  
Para: licitacao@conims.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: Enc: OFICIO 050 - PROPOSTA"  
Enviada em: 25/01/2018 | 14:23  
Recebida em: 25/01/2018 | 14:23  
20180125101... .pdf 93.72 KB

Ola aceitamos o item , segue em anexo REGISTRO o mesmo é isento de BPF, CX C/12FRASCOS PODENDO SER FRACIONADA

Grata...

*Pollyana de Oliveira Mira- Farmac??utica*

A.R FIOREZANO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
Av. Prefeito Guiomar de Jesus Lopes, 143 sala B- CRISTO REI  
Fone:(46)3524-3136 Francisco Beltr??o- PR

De: AR FIOREZANO <fiorezanomed@yahoo.com.br>  
Enviado: quinta-feira, 25 de janeiro de 2018 15:50:33  
Para: POLLYANA OLIVEIRA  
Assunto: Enc: OFICIO 050 - PROPOSTA"

FAVOR ENVIAR BPF E REGISTRO.

PRODUTO ACEITO.

Em Quinta-feira, 25 de Janeiro de 2018 13:24, LICITACAO - CONIMS <licitacao@conims.com.br> escreveu:

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 670 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

ATT SAMIR KALINOSKI

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/25 13:18:16  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:14:19 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

## Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	DAHUEER LABORATÓRIO LTDA
CNPJ	82.914.334/0001-35
Produto	ANASOL PROTETOR SOLAR FACIAL OIL CONTROL FPS 30
Categoria	PROTETOR SOLAR - GRAU 2
Processo	25351.336185/2014-96
Vencimento do Registro	21/11/2019
Publicação do Registro	24/11/2014

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	FRASCO DE PLASTICO COM VALVULA DOSADORA - Primária <b>CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária</b>	215630126.001-2	Não se aplica para essa categoria
Q 2	BISNAGA DE PLASTICO - Primária <b>CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária</b>	215630126.002-0	Não se aplica para essa categoria
Q 3	SACHE - Primária	215630126.003-9	Não se aplica para essa categoria

011447



Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 0665199/15-2	01/02/2016	5243962015	239 - Inclusão de Acondicionamento Para Produto Grau 2	Publicado deferimento














~~14243~~

011448  


Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 051/Lic.

*ACEITOU CX COM 2 BISNS*

À  
**INOVAMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA.**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

*LICITAÇÃO 03*      *VEN 905 03*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
685	Retinol 5000UI + Colecalciferol 900UI + Óxido de Zinco 15m - pomada 45 g	BISN	3000	CIMED	2,5637

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*[Handwritten signatures and initials]*



~~11245~~  
011450  
*[Handwritten signature]*

**OFICIO 051 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: licitacao03@inovamed-rs.com.br , vendas03@inovamed-rs.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 051 - PROPOSTA  
Enviada em: 25/01/2018 | 13:41  
Recebida em: 25/01/2018 | 13:41  
20180125103... .pdf 87.27 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 685 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

ATT SAMIR KALINOSKI

e: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/25 13:37:02  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:33:04 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*[Handwritten signatures and initials]*



~~112/10~~

**Re: Fwd: OFICIO 051 - PROPOSTA**


De: Caroline | inovamed  
Para: licitacao@conims.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: Re: Fwd: OFICIO 051 - PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 10:10  
Recebida em: 26/01/2018 | 10:10

Caroline C.... .png 31.28 KB

PROPOSTA + ... .pdf 4.69 MB

Bom Dia!

Segue em anexo, documentos conforme solicitado.



**Caroline C. Racoski**  
**Documentação**  
Skype:licitacao06\_2 | WhatsApp: (54) 99703-6305  
Rua Rubens Derks, 105 - Industrial  
CEP: 99706-300 - Erechim - RS - Fone: (54) 3522-4273  
[www.inovamed-rs.com.br](http://www.inovamed-rs.com.br)

----- Mensagem encaminhada -----

**Assunto:**OFICIO 051 - PROPOSTA**Data:**Thu, 25 Jan 2018 13:41:28 -0200**De:**LICITACAO - CONIMS <[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)>**Para:**[licitacao03@inovamed-rs.com.br](mailto:licitacao03@inovamed-rs.com.br) <[licitacao03@inovamed-rs.com.br](mailto:licitacao03@inovamed-rs.com.br)>, [vendas03@inovamed-rs.com.br](mailto:vendas03@inovamed-rs.com.br) <[vendas03@inovamed-rs.com.br](mailto:vendas03@inovamed-rs.com.br)>

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 685 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

ATT SAMIR KALINOSKI

**De:** [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
**Enviada:** 2018/01/25 13:37:02  
**Para:** [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
**Assunto:** Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:33:04 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

011452

inovamed

~~14217~~

INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA  
CNPJ: 12.889.035/0001-02 - I.E.: 039/0157570 - I.M.: 37417  
RUA RUBENS DERKS 105 CX. POSTAL 2048 - INDUSTRIAL  
ERECHIM - RS  
CEP: 99706-300  
Telefone: 54 3522-4273  
E-mail: licitacao02@inovamed-rs.com.br

Página 001

ERECHIM - RS, 26 de Janeiro de 2018

À  
Consortio Intermunicipal de Saude - CONIMS - PR  
Rua Osvaldo Aranha 376 -  
CEP: 85501-037  
Pato Branco - PR

Referência : Pregão Presencial N° 46/2017  
Processo N° 180/2017  
Data de Abertura dia 16/01/2018 às 13:00

Prezados Senhores,

Atendendo a licitação em referência apresentamos a seguir nossa proposta.

Condições gerais da proposta:

Validade da Proposta: 60 dias corridos (Conforme Edital)  
Prazo de Entrega : 05 dias uteis (Conforme Edital)  
Pagamento : até dia 30 do mês posterior ao da data da NF (Conforme Edital)

Banco(s) para depósito:

BANCO DO BRASIL - Agência 8108-6 - Conta Corrente 61.027-5  
SICREDI - Agência 0217 - Conta Corrente 33029-1

DADOS DO RESPONSÁVEL PELA ASSINATURA DO CONTRATO

Sedinei Stievens  
Sócio Gerente  
Nacionalidade: Brasileiro  
Estado civil: Solteiro  
Profissão: Empresário  
RG: 1089436834 SJS/RS  
CPF: 004.421.050-70  
Endereço: Rua Rubens Derks, 105 - B. Distrito Industrial - CEP: 99706-300 - Erechim/RS  
Email: licitacao03@inovamed-rs.com.br

RESPONSÁVEL PELOS PEDIDOS DE COMPRAS

Odair - Supervisor de Vendas - vendas01@inovamed-rs.com.br

Item	Nosso Código	Qtde	Und	Descrição / Descrição Técnica / Observação	Preço Unitário R\$	Total Item R\$
002	53	17.472	FRS	Acebrofilina 50 Mg/5 Ml Adul 120 Ml VO Fr Acebrofilina 50 Mg/5 Ml Adulto Frasco C/120 Ml Caixa C/50 Frascos (Origem: Nacional) Fabricante: Cimed Registro M.S.: 1.4381.0131.003-8	3,50	61.152,00

Preço Unitário: TRÊS REAIS E CINQUENTA CENTAVOS

Handwritten signatures and initials, including a large '9' and a circular stamp.

Total Item: VINTE E CINCO MIL, QUINHENTOS E TRINTA E CINCO REAIS E SESSENTA E QUATRO CENTAVOS

308	18	184.080	CP	Maleato de Dexclorfeniramina 2 Mg VO Cp Hystin 2 Mg Caixa C/500 Cp (50 Blister C/10 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Geolab. Registro M.S.: 1.5423.0012.002-0	0,0549	10.105,99
-----	----	---------	----	--	--------	-----------

Preço Unitário: QUINHENTOS E QUARENTA E NOVE DÉCIMOS DE MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: DEZ MIL, CENTO E CINCO REAIS E NOVECENÔS E NOVENTA E DOIS MILÉSIMOS DE REAL

319	3	187.000	CP	Diclofenaco Potássico 50 Mg VO Cp Probenxil 50 Mg Caixa C/500 Cp Revestidos (25 Blister C/20 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Cimed Registro M.S.: 1.4381.0010.007-2	0,047	8.789,00
-----	---	---------	----	---	-------	----------

Preço Unitário: QUARENTA E SETE MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: OITO MIL, SETECENTOS E OITENTA E NOVE REAIS

328	47	160.000	CP	Digoxina 0,25 Mg VO Cp Digoxina 0,25 Mg Caixa C/500 Cp Sulcados (25 Blister C/20 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Pharlab Registro M.S.: 1.4107.0059.002-1	0,047	7.520,00
-----	----	---------	----	---	-------	----------

Preço Unitário: QUARENTA E SETE MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: SETE MIL, QUINHENTOS E VINTE REAIS

330	893	25.000	CP	Dimenidrinato + Clor de Piridoxina 50/10 Mg VO Cp Nausicalm B6 50/10 Mg Caixa C/30 Cp Sulcados (2 Blister C/15 Cp Fracionável) (Origem: Nacional) Fabricante: União Quimica Registro M.S.: 1.0497.1128.007-8	0,1586	3.965,00
-----	-----	--------	----	---	--------	----------

Preço Unitário: UM MIL, QUINHENTOS E OITENTA E SEIS DÉCIMOS DE MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: TRÊS MIL, NOVECENÔS E SESSENTA E CINCO REAIS

331	713	2.000	FRS	Dimenidrinato + Cloridrato de Piridoxina 25/5 Mg 20 Ml VO Fr Nausilon B6 25/5 Mg 20 Ml Caixa C/ 1 Fr (Origem: Nacional) Fabricante: Cifarma Registro M.S.: 1.1560.0078.004-6	2,00	4.000,00
-----	-----	-------	-----	---	------	----------

Preço Unitário: DOIS REAIS

Total Item: QUATRO MIL REAIS

332	889	6.000	AMP	Dimenidrinato + Clor de Piridoxina 50 + 50 Mg/Ml Sol/Inj IM 1 Ml Amp Nausicalm B6 50 + 50 Mg/Ml Sol/Inj IM Caixa C/50 Amp 1 Ml (Origem: Nacional) Fabricante: União Quimica Registro M.S.: 1.0497.1128.002-7	1,13	6.780,00
-----	-----	-------	-----	---	------	----------

Registro M.S.: 1.1402.0013.006-5

Preço Unitário: SESSENTA CENTAVOS

Total Item: TREZENTOS E SESSENTA REAIS

433	725	2.500	AMP	Sulfato de Gentamicina 40 Mg/Ml Sol/Inj IM/IV 2 Ml Amp Gentamicin 80 Mg Sol/Inj IM/IV Caixa C/50 Amp 2 Ml (Origem: Nacional) Fabricante: Novafarma Registro M.S.: 1.1402.0013.007-3	0,6383	1.595,75
-----	-----	-------	-----	--	--------	----------

Preço Unitário: SEIS MIL, TREZENTOS E OITENTA E TRÊS DÉCIMOS DE MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: UM MIL, QUINHENTOS E NOVENTA E CINCO REAIS E SETENTA E CINCO CENTAVOS

442	13	238.000	CP	Glimepirida 2 Mg VO Cp Glimepirida 2 Mg Caixa C/450 Cp Sulcados (15 Blister C/30 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Cimed Registro M.S.: 1.4381.0146.003-1	0,07	16.660,00
-----	----	---------	----	--	------	-----------

Preço Unitário: SETE CENTAVOS

Total Item: DEZESSEIS MIL, SEISCENTOS E SESSENTA REAIS

480	64	7.000	CP	Mononitrato de Isossorbida 40 Mg VO Cp /Base Mononitrato de Isossorbida 40 Mg Caixa C/20 Cp Sulcados (2 Blister C/10 Cp) (Origem: Índia) Fabricante: Zydus Nikkho Registro M.S.: 1.5651.0008.002-4	0,1445	1.011,50
-----	----	-------	----	--	--------	----------

Preço Unitário: UM MIL, QUATROCENTOS E QUARENTA E CINCO DÉCIMOS DE MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: UM MIL E ONZE REAIS E CINQUENTA CENTAVOS

481	772	10.808	CP	Dinitrato de Isossorbida 5 Mg SL Cp /Base Angil MG Cp SL Caixa C/500 Cp (50 Blisters C/10 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Sanval Registro M.S.: 1.0714.0106.006-8	0,13	1.405,04
-----	-----	--------	----	--	------	----------

Preço Unitário: TREZE CENTAVOS

Total Item: UM MIL, QUATROCENTOS E CINCO REAIS E QUATRO CENTAVOS

488	237	4.088	UN	Lansoprazol 30 Mg VO Cap Lansoprazol 30 Mg Caixa C/28 Cp Liberação Retardada (Origem: Nacional) Fabricante: Prati Donaduzzi Registro M.S.: 1.2568.0211.003-0	0,24	981,12
-----	-----	-------	----	--	------	--------

Preço Unitário: VINTE E QUATRO CENTAVOS

Total Item: NOVECENTOS E OITENTA E UM REAIS E DOZE CENTAVOS

501	78	220.640	CP	Levotiroxina Sodica 75 Mcg VO Cp Levotiroxina Sodica 75 Mcg Caixa C/30 Cp (2 Blister C/15 Cp) (Origem: Alemanha) Fabricante: Merck Registro M.S.: 1.0089.0355.026-2	0,12	26.476,80
-----	----	---------	----	---	------	-----------

577	864	130.000	CP	Nifedipino 20 Mg Retard VO Cp	0,065	8.450,00
				Nifedipress Retard 20 Mg Caixa C/500 Cp (Origem: Nacional) Fabricante: Medquimica Registro M.S.: 1.0917.0034.005-9		

Preço Unitário: SESSENTA E CINCO MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: OITO MIL, QUATROCENTOS E CINQUENTA REAIS

578	45	496.000	CP	Nimesulida 100 Mg VO Cp	0,053	26.288,00
				Nimesulida 100 Mg Caixa C/600 Cp (50 Blisters C/12 Cp) (Origem: Nacional) Fabricante: Cimed Registro M.S.: 1.4381.0177.003-9		

Preço Unitário: CINQUENTA E TRÊS MILÉSIMOS DE REAL

Total Item: VINTE E SEIS MIL, DUZENTOS E OITENTA E OITO REAIS

596	527	644	FRS	Acidos Graxos Essenci/Oleo	2,00	1.288,00
				Cicatrizante/Almotolia 100 Ml Fr Dermaex Almotolia Frasco C/100 Ml Caixa/24 Fracos (Origem: Nacional) Fabricante: Nutriex Registro M.S.: 0.0804.5196.019-1		

Preço Unitário: DOIS REAIS

Total Item: UM MIL, DUZENTOS E OITENTA E OITO REAIS

685	886	3.000	BIS	Retin 5000 UI/G + Cole 900 UI/G + Óx de Zinco	2,5637	7.691,10
				150 Mg/G 45 G Tópico Babymed Pomada Caixa C/1 Bisnaga 45 G (Origem: Nacional) Fabricante: Cimed Registro M.S.: 1.4381.0079.004-4		

Preço Unitário: DOIS REAIS E CINCO MIL, SEISCENTOS E TRINTA E SETE DÉCIMOS DE MILÉSIMOS DE REAL

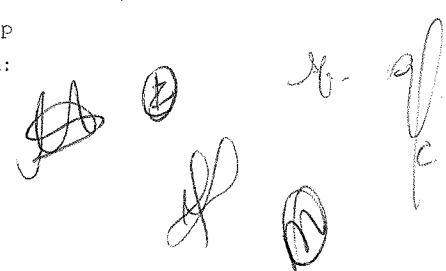
Total Item: SETE MIL, SEISCENTOS E NOVENTA E UM REAIS E DEZ CENTAVOS

695	39	500	CP	Saccharomyces Boulardii 100 Mg VO Cp	0,50	250,00
				Florent 100 MG Caixa C/12 Cap (Origem: Nacional) Fabricante: Cifarma Registro M.S.: 1.1560.0098.001-0		

Preço Unitário: CINQUENTA CENTAVOS

Total Item: DUZENTOS E CINQUENTA REAIS

704	92	1.352.372	CP	Cloridrato de Sertralina 50 Mg VO Cp	0,084	113.599,25
				Cloridrato de Sertralina 50 Mg Caixa C/490 Cp (35 Blisters c/14 cp Sulcados) (Origem: Nacional) Fabricante: Geolab Registro M.S.: 1.5423.0225.010-1		



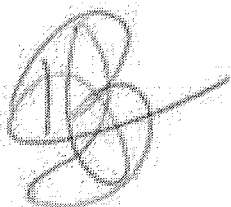


Eu, Briani Bender, Supervisora de Licitação da proponente abaixo assinado, atendendo o contido no Pregão n. ° 046/2017 apresento como segue proposta para fornecimento de medicamentos para farmácia básica e psicotrópicos, para qual declaro preliminar e especificamente que:

- a) Concordo com as condições estabelecidas no Pregão Presencial n. ° 046/2017 e anexos;
  - b) Concordo explicitamente com as condições contratuais propostas pelo Consórcio Intermunicipal de Saúde, constantes no Pregão Presencial n. ° 046/2017, caso minha proposta seja vencedora da licitação;
  - c) Concordo que a vigência para a entrega de produtos, objeto deste Pregão Presencial, será de 12 (doze) meses, contados a partir da data de homologação.
  - d) Concordo que a nota fiscal de venda deverá ser emitida de acordo com cada pedido e impreterivelmente apresentar o número da autorização de fornecimento que a originou, lote e validade dos produtos solicitados.
  - e) Concordo que os pagamentos das notas fiscais de venda serão realizados até o dia 30 (trinta) do mês posterior ao da data de emissão das mesmas, através de depósito em conta corrente, sendo que não serão efetuados pagamentos por meio de boletos;
  - f) Concordo que os pedidos não serão efetuados em cima de faturamento mínimo.
  - g) Concordo que o prazo de validade dos produtos deverá ser de, no mínimo 12 (doze) meses a contar da entrega.
  - h) Concordo que o prazo de validade da proposta não pode ser inferior a 60 (sessenta) dias consecutivos da data da sessão de abertura desta licitação.
- O valor pelo qual me comprometo a entregar os produtos está discriminado no quadro acima.

Erechim, 12 de Janeiro de 2018.

Atenciosamente

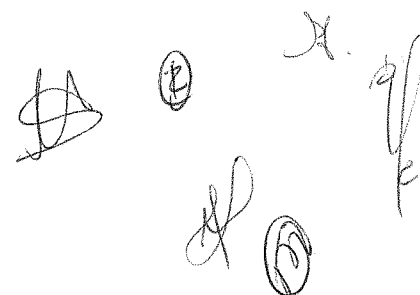


Briani Bender

Cargo: Supervisora de Licitações

RG : 7105416304 SJS/RS

CPF: 020.572.130-30



011457

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CIB 0000  
 Rua Manoel de Barros, 110 - Centro - CEP: 01045-000 - São Paulo - SP - Fone: (11) 3061-1111

**Autenticação Digital**

De acordo com as normas nº 31 e 71 do Vº, 41 e 52 da Lei de Férias e 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008 autentica e apresenta imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 40370708170918440676-2; Data: 07/08/2017 09:22:58**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN11659-DLZV  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

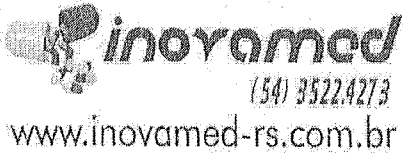
Bel. Valério Miranda Cavalcanti  
 Titulo: Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

~~011457~~



Handwritten marks and signatures in the bottom right corner, including a circled 'B', a signature, and other scribbles.

011458



# INOVAMED COMÉRCIO

Rua Rubens

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS FÍSICAS E JURÍDICAS E TABELIONATO DE NOTAS - Comércio CNJ nº 679-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 2º, 3º, 4º, 5º da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 40372012171438540873-1; Data: 20/12/2017 14:46:41

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE93391-9HDB; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Inscrição Estadual 039/0157570  
licitacao02@inovamed-rs.com.br

Inovamed Com. de Medicamentos Ltda  
CNPJ 12.889.035/0001-02 I.E. 039/0157570  
Fone/Fax: (54) 3522.4273  
Rua Rubens Derks, 105-Lot. Rubens Derks  
B. Industrial CEP-99706-300 Erechim-RS

## PROCURAÇÃO

**OUTORGANTE:** INOVAMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA, pessoa jurídica, inscrita no CNPJ sob o nº 12.889.035/0001-02, sediada da Rua Rubens Derks, Nº 105, Loteamento Rubens Derks bairro Industrial, Erechim/RS, por intermédio de seus representantes legais, Sr. Jhonatan Boni, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob o nº 016.789.820-59 e Carteira de Identidade nº 2105024927 SSP/RS, Sr. Vanderlei Stievens, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob o nº 007.304.360-55, Carteira de Identidade nº 4083341612 SSP/RS e Sr. Sedinei Roberto Stievens, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob o nº 004.421.050-70, Carteira de Identidade 1089436834 SSP/RS.

**OUTORGADO:** BRIANI BENDER, brasileira, solteira, Assistente de Licitação, regularmente inscrito no CPF sob o nº 020.572.130-30 e Carteira de Identidade nº 7105416304 SSP/RS, residente e domiciliado na Rua Antônio Kich, Nº 72, Bairro: Morada do Sol, Erechim-RS.

**PODERES:** Pelo presente instrumento particular de procuração, os Outorgantes nomeiam e constituem a Outorgada sua bastante procuradora dentro do território nacional, para o fim específico de representá-la em processos licitatórios com fins comerciais atinentes a atividade da Outorgante, estando autorizada a manifestar-se verbalmente, assinar atas, renunciar e interpor recursos em licitações presenciais e eletrônicas, assinar, retirar e entregar propostas, declarações e demais documentos que se façam necessários a sua habilitação, assinar instrumentos contratuais e praticar demais atos pertinentes ao certame, impreterivelmente até o dia 31 (trinta e um) do mês de Dezembro do ano de 2018 (dois mil e dezoito).

Erechim/RS, 20 de Dezembro de 2017.

Jhonatan Boni  
Sócio-Gerente  
RG: 2105024927  
CPF: 016.789.820-59

Jhonatan Boni

Jhonatan Boni  
Sócio-Gerente  
RG: 2105024927  
CPF: 016.789.820-59

Vanderlei Stievens  
Sócio-Gerente  
RG: 4083341612  
CPF: 007.304.360-55

Sedinei R. Stievens  
Sedinei R. Stievens  
Sócio-Gerente  
RG: 1089436834  
CPF: 004.421.050-70

2º TABELIONATO ERECHIM-RS  
2º TABELIONATO ERECHIM-RS  
2º TABELIONATO ERECHIM-RS  
Handwritten signatures and initials of the parties and the notary.



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 1º do 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, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company details: Empresa: Indústria Farmacêutica Rioquinica Ltda., CNPJ: 55.643.555/0001-43, Endereço: Avenida Terrafl, 2590 2000 - Bairro Jardim Anice, Município: São José do Rio Preto - UF: SP, CEP: 15.057-43, Autorização de Funcionamento: 3.01.329-1, Expediente(s): 1043313/15-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários: 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 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

ANEXOS

Table with company details: Empresa: Brantiana Indústria Química e Farmacêutica S.A., CNPJ: 05.161.069/0005-44, Endereço: Rua VPR 04, Quadra 2 A Módulo 04, Doin, Município: Andólis - UF: GO, CEP: 75.432-920, Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9, Expediente(s): 1146042/16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with company details: Empresa Fabricante: Chiesi Farmacêutica S.P.A., Endereço: Via Polignano, 26/A - Parma, País: Itália, Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda., CNPJ: 61.363.032/0001-46, Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0, Expediente(s): 1392290/16-4, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with company details: Empresa: Citimed Indústria de Medicamentos Ltda., CNPJ: 02.814.497/0002-98, Endereço: Rua Coronel Amador Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso, Município: Piraquara - UF: MG, CEP: 37550-000, Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0, Expediente(s): 1352537/16-3 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 pós.

Table with company details: Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A, CNPJ: 61.682.426/0016-02, Endereço: VPR 1, Quadra 2-A, Módulo 5, Doin, Município: Andólis - UF: GO, CEP: 75132-020, Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7, Expediente(s): 1201002/16-2, 1201493/16-1 e 1203985/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: pós. Semissólidos não estéreis: cremes e pomadas. Líquidos não estéreis: soluções.

Table with company details: Empresa: DFL Indústria e Comércio S/A, CNPJ: 33.112.665/0001-46, Endereço: Estrada da Guarenque, 2059 - Jacareaguá, Município: Rio de Janeiro - UF: RJ, CEP: 22713-002, Autorização de Funcionamento: 1.00.177-1, Expediente(s): 1329532/16-2 e 1329485/16-7, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Semissólidos não estéreis: pós.

Table with company details: Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda., CNPJ: 06.628.333/0001-46, Endereço: Avenida Dr. Antônio Lúcio Callan, Km 02, Sítio Barreiras, Município: Barbalha - UF: CE, CEP: 63180-000, Autorização de Funcionamento: 1.01.085-1, Expediente(s): 1294188/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Table with company details: Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited, Endereço: 17-85 Jusohomachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8606, País: Japão, Empresa solicitante: Abbvie Laboratórios do Brasil Ltda., CNPJ: 56.998.701/0001-16, Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1, Expediente(s): 1350058/16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos.

Table with company details: Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited, Endereço: 17-85 Jusohomachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8606, País: Japão, Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda., CNPJ: 15.800.545/0001-50, Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7, Expediente(s): 1372436/16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

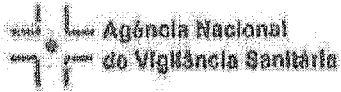
Table with company details: Empresa: Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda., CNPJ: 08.612.399/0001-73, Endereço: Avenida Leonardo Malcher, 1996, Praça 14 de Janeiro, Município: Manaus - UF: AM, CEP: 69.020-070, Autorização de Funcionamento: 1.07.567-3, Expediente(s): 0672573/15-2, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Table with company details: Empresa: UCB Biopharma S.A., CNPJ: 64.711.500/0001-14, Endereço: Alameda Arasaia, 3833 - Centro Empresarial Tamboré, Município: Barueri - UF: SP, CEP: 06.455-000, Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9, Expediente(s): 1.20.456-1, Expediente(s): 0253258/15-1, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

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

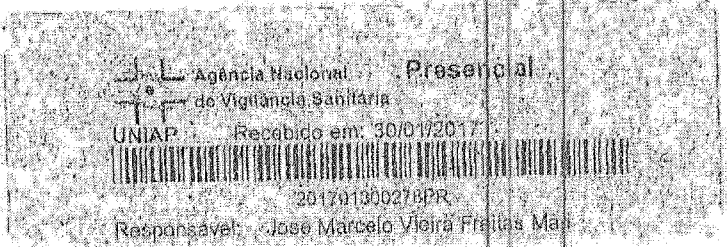
011460


~~11255~~



# PROTOCOLO

## PETIÇÃO (Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	
CNPJ: 02.814.497/0001-07	
Identifique a Modalidade da <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição	Nº do Processo: (Somente para petição) 25351.168204/2002-88
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico quando couber) 1582 - ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	
Nº de folhas apresentadas neste (Excluída esta de resto): 171	Nº do Expediente: (Peticionamento Exclusivo da)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS (GGMED) (GMESP)	
Observações  PRODUTO: BABYMED PROCESSO: RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO ESPECÍFICO  	

PA 251041    2017 Local e data	CAMILA B. EID CPF: 278.336.138-86	
Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal	

Versão 1.1 - 24/05/2004

*(Handwritten signatures and initials)*

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária	A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ÓRGÃO DE V.S.)	
	<del>11259</del>	
FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - PRODUTO		
B Número do Processo Origem	PROTOCOLO (DIA/MÊS/ANO)	FORMULÁRIOS (PRODUTO) E (APRES)
01 25351.168204/2002-68	02	03 ANEXOS

C DADOS DA EMPRESA		
DETENTORA	NÚMERO AUTORIZAÇÃO/CADASTRO	
04 CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA (SAO PAULO - SP)	06 1.04381-0	
CEDEnte (CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA SNVS)	NÚMERO AUTORIZAÇÃO/CADASTRO	
05	07	


D DADOS DO PRODUTO		
CLASSE TERAPÊUTICA/CATEGORIA	VENCIMENTO (MÊS/ANO)	
08 906033 EMOLIENTES E PROTETORES DA PELE E MUCOSA	09 08/2022	
NOME DO PRODUTO	PALMITATO DE RETINOL + COLECALCIFEROL + ÓXIDO DE ZINCO	
10		

E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS)		
EMPRESA DETENTORA		
11		
NÚMERO DE REGISTRO	NOME DO PRODUTO	
12	13	

F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA						
14 N DA APRES.	15 F.FÍSICA/FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT./VOLUME	20 UNID.DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA
1	POM DERM	PALMITATO DE RETINOL (VITAMINA A)	7695	05	5000,00000 UI	G
1	POM DERM	COLECALCIFEROL (VITAMINA D)	2569	05	900,00000 UI	G
1	POM DERM	ÓXIDO DE ZINCO	6730	05	150,00000 MG	G
1	POM DERM	PETROLATO BRANCO (VASELINA SÓLIDA)	9104	16	757,96270 MG	G
1	POM DERM	LANOLINA ANIDRA	5161	16	33,50330 MG	G
1	POM DERM	PROPILENOGLICOL	7455	16	0,03300 ML	G

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

Ministério da Saúde


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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

 Estado Profissional Sabor  
Cidadão de Saúde Regulado

## Detalhe do Produto : BABYMED

Nome da Empresa:	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA		
CNPJ:	02.814.497/0001-07	Autorização:	1043810
Nome Comercial:	BABYMED		
Classe Terapêutica:	EMOLIENTES E PROTETORES DA PELE E MUCOSAS		
Registro:	143810079		
Processo:	25351.168204/2002-68		
Vencimento do Registro:	08/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG AL X 45 G	POMADA DERMATOLOGICA	1	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1438100790011
Princípio Ativo:	PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÓXIDO DE ZINCO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICO		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG AL X 100 G	POMADA DERMATOLOGICA	2	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1438100790028
Princípio Ativo:	PALMITATO DE RETINOL ÓXIDO DE ZINCO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		

IFA único:	Não
Conservação:	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CX 50 BG AL X 45 G	POMADA DERMATOLOGICA	3	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1438100790036
Princípio Ativo:	PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÓXIDO DE ZINCO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG PLAS AL OPC X 45 G	POMADA DERMATOLOGICA	4	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1438100790044
Princípio Ativo:	PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÓXIDO DE ZINCO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICO		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		



~~011259~~

011484

*[Handwritten signature]*



GOVERNAMENTO FEDERAL DO BRASIL

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

*[Handwritten initials]*

VOLTAR

*[Handwritten signatures and initials]*

11200

011465  
[Handwritten signature]



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP  
AUTORIZAÇÃO: 9.05652-9  
CNPJ: 08.158.865/0001-92  
PROCESSO: 25741.22400/2013-15 (2177153/16-7)  
ENDEREÇO: RUA JUVENIL, PARIZI TRENTO, Nº 10  
BAIRRO: JARDIM ELDORADO  
MUNICÍPIO: PALHOÇA  
UF: SC  
CEP: 88.133-533  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteira.

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

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

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

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Sanearios 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 Rivadavia Ltda. CNPJ: 55.643.555/0001-43  
Endereço: Avenida Tarraf, 2590 2600 - Bairro Jacinim Anice  
Município: São José do Rio Preto - UF: SP CEP: 15.057-43  
02  
Autorização de Funcionamento: 3.01329-1 Expediente(s): 1043313/15-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Sanearios Domissanitários:  
LÍQUIDOS

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Brainform Indústria Química e Farmacêutica S.A. CNPJ: 05.161.069/0005-44  
Endereço: Rua VPR 01, Quadra 2-A, Módulo 04, Dala  
Município: Anápolis - UF: GO CEP: 75034-300  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.05.584 Expediente(s): 1140642/16-9  
09  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Chiesi Farmacêutica S.P.A.  
Endereço: Via Palermo, 26/A - Pinerolo  
País: Itália  
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 01.263.032/0001-16  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.00.055 Expediente(s): 1392290/16-1  
01  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica).

Empresa: Cimel Indústria de Medicamentos Ltda. CNPJ: 02.811.497/0002-98  
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Stevano, 2750 - Jardim Paraisópolis  
Município: Pombal - UF: MG CEP: 37550-000  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.04.381 Expediente(s): 1362537/16-3 e 1362382/16-8  
01  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes.  
Semi-sólidos não estéreis: cremes, pomadas e óleos.

Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A CNPJ: 01.082.426/0016-02  
Endereço: VPR 1, Quadra 2-A, Módulo 5, Dala  
Município: Anápolis - UF: GO CEP: 75132-020  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7 Expediente(s): 1201002/16-2, 1201493/16-1 e 1203985/16-3  
01  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: pós.  
Semi-sólidos não estéreis: cremes e pomadas.  
Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa: DEL Indústria e Comércio S/A CNPJ: 33.112.665/0001-46  
Endereço: Estrada do Guaranema, 2059 - Jacarepaua  
Município: Rio de Janeiro - UF: RJ CEP: 22713-002  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.04.177 Expediente(s): 1329532/16-2 e 1329485/16-7  
01  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica).  
Semi-sólidos não estéreis: óleos.

Empresa: Farnace Indústria Química Farmacêutica Coorsens Ltda. CNPJ: 06.628.333/0001-46  
Endereço: Avenida Dr. Antônio Lúcio Callan, Km. 03, São Barcelos  
Município: Barbalha - UF: CE CEP: 63180-000  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.01.065 Expediente(s): 1294188/16-3  
01  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited  
Endereço: 17-85 Jusohomachi 2-chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8666  
País: Japão  
Empresa solicitante: Abbvie Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.00.533 Expediente(s): 1350058/16-9  
01  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited  
Endereço: 17-85 Jusohomachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8666  
País: Japão  
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.09.860 Expediente(s): 1372436/16-3  
01  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós (com esterilização asséptica).

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 08.612.399/0001-73  
Endereço: Avenida Leopoldo Malcher, 1996, Praça 14 de Janeiro  
Município: Manaus - UF: AM CEP: 69.026-070  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.07.367-3 Expediente(s): 0672573/15-2  
01  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Empresa: UCB Bioplanna S.A. CNPJ: 04.711.500/0001-14  
Endereço: Alameda Araxápolis, 3833 - Centro Empresarial Tamboré  
Município: Barueri - UF: SP CEP: 06455-000  
02  
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-1 Expediente(s): 1.20.456-1-9  
01  
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

[Handwritten signatures and initials]

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 052/Lic.

À

**GRAMS & GRAMS**Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

CX 10 ACC100

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
706	Simeticona 125 mg - cáps.	UND	4000	GERMED	0,3717

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

36.  
*[Handwritten signatures and initials]*

011487  
~~11202~~**OFICIO 052 - PROPOSTA**

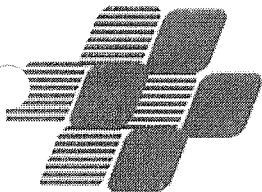
De: LICITACAO - CONIMS  
Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 052 - PROPOSTA  
Enviada em: 25/01/2018 | 13:55  
Recebida em: 25/01/2018 | 13:55

20180125103... .pdf 83.02 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 706 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/25 13:37:14  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:33:15 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)



~~11283~~

**RES: OFICIO 052 - PROPOSTA**

De: Luis - Farmaceutico  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 052 - PROPOSTA  
 Enviada em: 25/01/2018 | 14:10  
 Recebida em: 25/01/2018 | 14:10  
 image001.jpg 7.46 KB      GERMED 2017... .pdf 45.88 KB

Aceito o item Samir.

Att.

LUÍS FERNANDO PARISE  
 FARMACÊUTICO RESPONSÁVEL  
 DPTO. COMPRAS  
 CRF 24322  
 ILG COMERCIAL

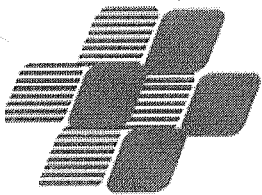
De: LICITACAO - CONIMS [mailto:[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)]  
 Enviada em: quinta-feira, 25 de janeiro de 2018 13:55  
 Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
 Assunto: OFICIO 052 - PROPOSTA

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 706 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
 Enviada: 2018/01/25 13:37:14  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 10:33:15 (-0500)  
 Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'M'.

11284  
011469  
P



ANEXO

ANEXO

Empresa: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proenca, KM 08, Chácara Assav	
Município: Hortolândia	UF: SP
CEP: 13186-901	
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0814410/15-9
Linha(s): Produtos estéreis cefalosporínicos, Produtos estéreis hormonais e Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos: inciso VI, § 3º do Art. 13, 18, 25, 150, 131, 136, 196, 209, 261, 263, 316, 402, 403, § 2º do Art. 411, 472, 512 e 513. E em desacordo com a RE nº 899/2003, itens 2.1 e 2.13.	

Empresa Fabricante: Haupt Pharma Latina S.R.L	
Endereço: Borgo San Michele S.S 156 Km. 47,600 - 04100 Latina (LT)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1314128/16-7
Linha(s): Produtos estéreis penicilínicos.	
Motivo: Em desacordo com o Art. 52 (inciso I) da Lei nº 6.360/1976 e Art. 252 da RDC nº 17/2010, alterado pela RDC nº 33/2015.	

Empresa: Laboratório Sinterápico Industrial Farmacêutico Ltda.	CNPJ: 46.741.922/0001-50
Endereço: Rua Olegário Cunha Lobo, 177, Jardim Atibaia	
Município: Atibaia	UF: SP
CEP: 12940-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.445-7	Expediente(s): 1384254/16-4 e 1384306/16-1
Linha(s): Líquidos não estéreis e 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 14 (§ 2º), 24, 25, 69, 70 (§ 1º), 71, 107, 110, 138, 139, 140, 145, 151, 159, 209, 213, 237 (parágrafo único), 238, 261, 263 (parágrafo único), 292, 293, 294, 303, 484 (inciso III), 485, 486, 487, 488, 500, 503, 562, 568 (inciso III) e 608.	

Empresa Fabricante: Marpack Ag.	
Endereço: Industriestrasse Briseck 4, 6144 Zell.	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Merck S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84.
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 0578456/15-5 e 0678419/15-4
Linha: Semissólidos não estéreis hormonais.	
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Pharmacia & Upjohn Company	
Endereço: 7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1051920/14-3
Linha: Líquidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Pharmidea LLC	
Endereço: Rупnicу Jela 4, Olaine, Olaine novads, LV-2114	
País: Letônia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0243773/15-2
Linha(s): Produtos estéreis citotóxicos, Produtos estéreis hormonais e Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre com as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 70 (§ 1º), 73, 80 (inciso V), 102, 103, 105, 107, 111, 117, 128, 186, 197 (§ 2º), 201, 283 (§ 2º), 315 (§ 2º) e 316.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.590, DE 17 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atencao.html>, pelo código 10102016062000040

Empresa: Altihaia S.A. Indústria Farmacêutica.	CNPJ: 48.344.725/0001-23
Endereço: Avenida Engenheiro Heitor Antonio Eiras Garcia, 2756 - Jardim Maria Luiza	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 05564-000	
Autorização de Funcionamento: 1.03.517-5	Expediente(s): 1346442/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granel): cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.	

Empresa Fabricante: AndersonBrecon (UK) Limited	
Endereço: Unit 1, Talgarth business park, Trefecca road, Talgarth, Brecon, Powys LD3 0PQ	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0361876/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.	
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 1017873/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions LLC	
Endereço: 2210 Lake Shore Drive, Woodstock, Illinois (IL) 60098	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 0934283/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (envase).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 2725 Scherer Drive North, St Petersburg, Florida (FL) 33716-1016	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Stiefel Ltda.	CNPJ: 63.064.653/0001-54
Autorização de Funcionamento: 1.00.675-1	Expediente(s): 1363870/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).	

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.	
Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, Oregon (OR) 97124	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1057302/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granel): pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Genmed Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.992.062/0009-12
Endereço: Estrada Municipal Jaguariuna, 254 - Tanquinho Velho.	
Município: Jaguariuna	UF: SP
CEP: 13820-000	

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.



Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3 Expediente(s): 1099029/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis parenterais: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.

Empresa solicitante: Merck S/A. CNPJ: 33.069.212/0001-84  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 1023937/15-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis (granel): pós liofilizados.

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH.  
 Endereço: Emil-Barell-Strasse 7, 79639, Grenzach-Wyhlen.  
 País: Alemanha.  
 Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15  
 Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1124348/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnologie GmbH  
 Endereço: Erwin Rentschler Strasse 21, D-88471 - Laupheim  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1082529/14-1 e 0479003/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Laboratorio Chile S.A.  
 Endereço: Camino a Melipilla nº 9978, Maipú, Santiago  
 País: Chile  
 Empresa solicitante: Procter & Gamble do Brasil S/A CNPJ: 59.476.770/0001-58  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.142-2 Expediente(s): 0723056/15-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing, S.L.  
 Endereço: Julián Camarillo, 35, 28037, Madrid  
 País: Espanha  
 Empresa solicitante: EMS S/A. CNPJ: 57.507.378/0003-65  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 1028689/15-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Laboratório Farmacêutico do Estado de Pernambuco - LA FEPE. CNPJ: 10.877.926/0001-13  
 Endereço: Largo de Dois Irmãos, 1.117, Dois Irmãos  
 Município: Recife UF: PE CEP: 52171-010  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.183-1 Expediente(s): 0914896/15-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: Schering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 56.990.534/0001-67  
 Endereço: Rua Cancioneiro de Évora, 255, Santo Amaro  
 Município: São Paulo UF: SP CEP: 04708-010  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.020-8 Expediente(s): 1000147/15-6 e 1000193/15-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): adesivos, comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Sólidos não estéreis: embalagem secundária.  
 Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health S.A.  
 Endereço: Route de l'Etraz, 1260 - Nyon  
 País: Suíça  
 Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1066018/15-6  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Semissólidos não estéreis: cremes e géis.

Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapies Inc.  
 Endereço: 205 Alewife Brook Parkway, Cambridge, Massachusetts (MA) 02138  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1082549/14-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfa1glicosidase, alfa1glucosidase e idursulfase.

Empresa Fabricante: Patheon Inc.  
 Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario L5N 7K9  
 País: Canadá  
 Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 1180765/16-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e embalagem primária.

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Limited  
 Endereço: Industrial Area 3, A.B. Road, Dewas 455 001, Madhya Pradesh  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A. CNPJ: 05.161.069/0001-10  
 Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9 Expediente(s): 1066577/15-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.  
 Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Pfizer Ireland Pharmaceuticals.  
 Endereço: Little Connell, Newbridge, Co. Kildare.  
 País: Irlanda  
 Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15  
 Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1087461/15-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
 Endereço: Mooswiesen 2, 88214, Ravensburg  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 62.969.589/0001-98  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.151-0 Expediente(s): 0978869/15-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production.  
 Endereço: Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn 64320, Idron.  
 País: França

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0036-66  
 Endereço: Avenida Pedro Linhares Gomes, 4250, Horto  
 Município: Ipatinga UF: MG CEP: 36160-291  
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 1809764/16-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Gases medicinais: envase.

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



**RES: RES: OFICIO 052 - PROPOSTA**

De: Luis - Farmaceutico  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: RES: OFICIO 052 - PROPOSTA  
 Enviada em: 31/01/2018 | 08:46  
 Recebida em: 31/01/2018 | 08:47  
 SIMETICONA ... .pdf 47.67 KB

Cacilda, não estou conseguindo tirar no site da Anvisa o registro, segue a bula da Anvisa mesmo, e no final tem as alterações de embalagem e bula do produto que está válido!

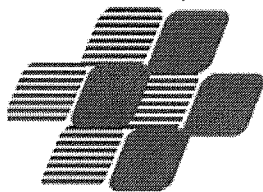
Obrigado.

Att.

De: LICITACAO - CONIMS [<mailto:licitacao@conims.com.br>]  
 Enviada em: quinta-feira, 25 de janeiro de 2018 14:25  
 Para: Luis - Farmaceutico <[farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)>  
 Assunto: RE: RES: OFICIO 052 - PROPOSTA

LUIS, FALTOU O REGISTRO DO PRODUTO

--  
 Atenciosamente,



**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: "Luis - Farmaceutico" <[farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)>  
 Enviada: 2018/01/25 14:10:39  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Assunto: RES: OFICIO 052 - PROPOSTA

Aceito o item Samír.

Att.

LUÍS FERNANDO PARISE  
 FARMACÉUTICO RESPONSÁVEL  
 DPTO. COMPRAS  
 CRF 24322  
 ILG COMERCIAL

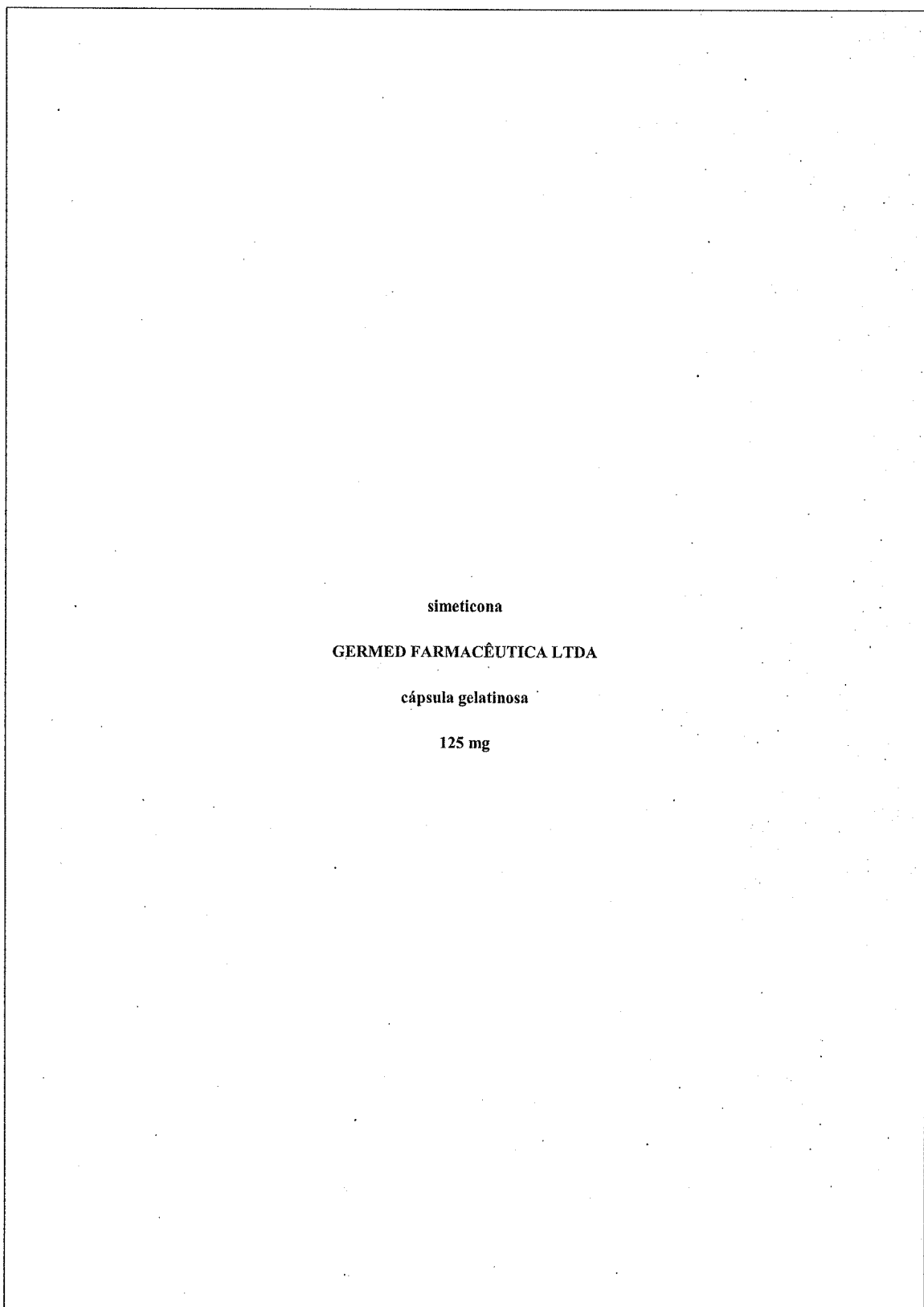
De: LICITACAO - CONIMS [<mailto:licitacao@conims.com.br>]  
 Enviada em: quinta-feira, 25 de janeiro de 2018 13:55  
 Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
 Assunto: OFICIO 052 - PROPOSTA



011472

~~41207~~

*[Handwritten signature]*



simeticona

GERMED FARMACÉUTICA LTDA

cápsula gelatinosa

125 mg

*[Handwritten marks and signatures]*

resultou em uma melhora numericamente melhor dos sintomas quando comparada à cisaprida e as diferenças foram significativas no nível 2,5% para as duas primeiras semanas para os sintomas plenitude, dor, saciedade e náusea.<sup>3</sup>

Kaplan 1999 e Hanauer 2007 compararam quatro diferentes esquemas de tratamento: associação de loperamida 2 mg e simeticona 125 mg; loperamida 2 mg isolada; simeticona 125 mg isolada; e placebo. Os pacientes inicialmente receberam 250 mg de simeticona, seguidos de 125 mg a cada episódio de fezes não formadas até o limite máximo de 500 mg a cada 24 horas, durante 48 horas de seguimento.<sup>4,5</sup>

Kaplan 1999 avaliou o efeito da simeticona no que diz respeito ao alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases em pacientes com diarreia aguda, tendo observado que a simeticona apresentou resultados absolutos melhores do que a loperamida isolada e o placebo em termos de tempo para alívio dos sintomas (21,1 horas, 42,0 horas e 48,0 horas, respectivamente), porém menores do que os da associação loperamida-simeticona (12,0 horas,  $p < 0,001$ ). Não foi reportada a significância estatística da comparação entre simeticona e loperamida ou placebo. No que diz respeito ao julgamento do paciente sobre a eficácia do tratamento ao final do estudo, os pacientes tratados com simeticona reportaram um escore médio de alívio do desconforto abdominal (1,9 pontos) maior do que os pacientes no grupo da loperamida isolada (1,5 pontos, sem informação sobre a significância estatística). A associação loperamida-simeticona demonstrou maior benefício em todos os parâmetros de avaliação subjetiva do paciente ( $p < 0,001$ ).<sup>4</sup>

Hanauer 2007 obteve resultados semelhantes aos de Kaplan (1999), também sem informação de significância estatística para a diferença observada entre a simeticona isolada e a loperamida ou placebo. Manteve-se o benefício estatisticamente significativo da associação simeticona-loperamida em relação a todos os comparadores para os desfechos relacionados aos sintomas associados ao excesso de gases secundário a quadros de diarreia aguda, reforçando a importância da simeticona nesse grupo de pacientes.<sup>5</sup>

Avramovic *et al* realizaram um estudo duplo-cego em pacientes do sexo feminino submetidas a parto cesário, visando estudar o efeito da simeticona sobre os sinais subjetivos e objetivos de distensão gasosa durante o período pós-operatório. Os resultados obtidos com a simeticona demonstraram uma redução significativamente maior das queixas subjetivas analisadas (náusea, vômitos, meteorismo, desconforto no estômago, dores abdominais), bem como dos movimentos peristálticos e flatulência em relação ao placebo. Com base nos resultados obtidos e considerando a não-toxicidade do fármaco, sua característica de ser inerte quimicamente, boa tolerância e uso simples, os autores consideraram a simeticona muito útil na prevenção do desconforto pós-operatório devido ao acúmulo de gás e distensão gastrointestinal após o parto cesário.<sup>6</sup>

A eficácia da simeticona na melhoria da visibilidade durante a colonoscopia foi avaliada por Sudduth RH *et al*<sup>10</sup>. Eles estudaram 86 pacientes recebendo ou simeticona (n=42) ou placebo (n=44). Este estudo indica que o uso de simeticona combinado com uma preparação de fosfato de sódio pode melhorar a visibilidade do cólon, diminuindo a presença de bolhas. A melhor visualização proporcionou o aumento da detecção de lesões patológicas na mucosa.<sup>7</sup>

### 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

#### Propriedades Farmacodinâmicas

A simeticona é um silicone antifisético com ação antiflatulenta, que alivia o mal estar gástrico causado pelo excesso de gases. Simeticona atua no estômago e no intestino, diminuindo a tensão superficial dos líquidos digestivos, levando ao rompimento das bolhas, à dificuldade de formação destas bolhas, ou à formação de bolhas maiores que serão facilmente expelidas. As bolhas dos gases são as responsáveis pela dor abdominal e pela flatulência, e a sua eliminação resulta no alívio dos sintomas associados com a retenção dos gases. As propriedades antifiséticas da simeticona, um agente antiflatulento, foram investigadas por Brecevic *et al*<sup>8</sup> em três diferentes sistemas espumantes contendo surfactante catiônico, surfactante aniônico e solução de sabão. Os resultados obtidos das medidas da densidade da espuma inicial, estabilidade da espuma e tensão superficial fornecem evidências de que a ligação entre o filme líquido dos surfactantes pela simeticona, auxiliado e acelerado pela presença de partículas hidrofóbicas de sílica, provocam a ruptura deste filme, mesmo ele sendo relativamente fino, sendo o provável mecanismo de inibição de espuma em todos os sistemas. O efeito foi mais pronunciado no sistema com solução catiônica do que com a solução aniônica e sabão. Esses achados contribuem para o estudo que relaciona a eficácia da simeticona como antidoto e agente antiespumante em casos de ingestão e envenenamento por detergente.

#### Propriedades Farmacocinéticas

A simeticona atua localmente, o que significa que ela não é absorvida. Desta forma, estudos de farmacocinética são inviáveis com o fármaco, cujo mecanismo de ação foi demonstrado *in vitro* em alguns estudos.

O tempo de início, para a ação clínica da simeticona, é estimado em aproximadamente 10 minutos para as síndromes dispépticas<sup>1</sup> e em 20 a 30 minutos para os sintomas pós-operatórios e uso para realização de exames endoscópicos de trato intestinal.<sup>8,17</sup>

### 4. CONTRAINDICAÇÕES

Simeticona é contraindicada para pacientes com hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula.

Simeticona é contraindicada aos pacientes com perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida.

### 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Não exceda a dose recomendada.

Ponderando-se evidências adequadas, este medicamento representa risco mínimo quando usado em mulheres grávidas ou com suspeita de gravidez.

**Categoria de risco na gravidez: C**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.**

*[Handwritten signatures and initials]*

6. Avramovic D, Sulovic V, Lazarevic B, Cvetkovic M, Milacic D. Use of simethicone in prevention of postoperative abdominal discomfort and gastrointestinal distension after cesarean section. *Jugosl Ginekol Opstet*, 1979.
7. Sudduth RG, DeAngelis S, Sherman KE, McNally PR. The effectiveness of simethicone in improving visibility during colonoscopy when given with a sodium phosphate solution: a double-blind randomized study. *Gastrointest Endosc*, 1995. Department of Medicine, Fitzsimons Army Medical Center, Aurora, Colorado, USA.
8. Albert J, Göbel C, Lesske J, Lotterer E, Nietsch H, Fleig WE. Simethicone for small bowel preparation for capsule endoscopy: a systematic, single-blinded, controlled study. *Gastrointestinal endoscopy*, 2004 ;59(4):487-91.
9. Graham, John R. Simethicone for adults at long last – *Medical Journal of Australia* – Vol. 148. 1988
10. Monografia para produtos antiflatulentos de venda livre estabelecida pelo FDA (Food and Drug Administration)
11. Drug facts and comparisons – 1991. Page 1470 *Ama Drug Evaluations*. 14ª edition. Page 1005
12. USP DI. Page 2630 – 2631
13. AHFS – Drug Information. Page 1719
14. Martindale – The Extra Pharmacopoeia. 31ª edition. 1996. Page 1241
15. J. Alfred Rider, M.D., Ph. D. *Intestinal Gas and Bloating: treatment with metil polysiloxane*. University of California Medical Center. San Francisco, California.
16. Brecevic L, Bosan-Kilibarda I, Strajnar F. Mechanism of antifoaming action of simethicone. *J Appl Toxicology*, 1994. Laboratory for precipitation processes, Ruder Boskovic Institute, Croatia.
17. Voepel-Lewis TD, Malviya S, Burke C, D'Agostino R, Hadden SM, Siewert M, Tait AR. Evaluation of simethicone for the treatment of postoperative abdominal discomfort in infants. *J Clin Anesth*, 1998. Department of Anesthesiology, University of Michigan Health Care Center, USA.
18. McNally PR, Maydonovitch CL, Wong RK. The effectiveness of simethicone in improving visibility during colonoscopy: a double-blind randomized study. *Gastrointestinal Endoscopy*, 1998. Department of Medicine, Walter Reed Army Medical Center, Washington DC.
19. Mammel JJ. *Clinical Pharmacology of commonly used drugs in GI practice*. Part I. *Gastroenterol Nurs*, 1992.
20. Kang IK, Ito Y, Sisido M, Imanishi Y. Gas permeability of the film of block and graft copolymers of polydimethylsiloxane and poly(gamma-benzyl L-glutamate). *Biomaterials*, 1998. Department of polymer chemistry, Faculty of Engineering, Kyoto University, Japan.
21. Bertoni G, Gumina C, Conigliaro R, Ricci E, Staffetti J, Mortilla MG, Pacchione D. Randomized placebo-controlled trial of oral liquid simethicone prior to upper gastrointestinal endoscopy. *Endoscopy*, 1992. Department of Digestive Endoscopy, SM Nuova Hospital, Reggio Emilia, Italy.
22. Bergmann JF, Simoneau G, Chantelair G, Caulin C, Segrestaa JM. Use of dimethicone to reduce the fall in gastric potential difference induced by bile salts. *Eur J Clin Pharmacol*, 1989. Clinique Therapeutique, Hospital Laboisiere, Paris, France.
23. Ruggiero R, Trere M, Rea R. *Intestinal gases and digestive pathology: clinical syndromes and their treatment*. Minerva Med, 1989. Università degli Studi di Napoli, I Facolta di Medicina e Chirurgia Istituto di Chirurgia Sperimentale.
24. Rao SS. Belching, bloating, and flatulence. How to help patients who have troublesome abdominal gas. *Postgrad Med*, 1997. Department of Internal Medicine, University of Iowa College of Medicine, Iowa City, USA.
25. Noll W. *Chemistry and Technology of Silicones*. Leverkusen, Germany.
26. Fardy J, Sullivan S. *Gastrointestinal gas*. CMAJ, 1988. Division of Gastroenterology, University of Western Ontario, London.
27. Price KR, Lewis J, Wyatt GM, Fenwick GR. Flatulence causes, relation to diet and remedies. *Nahrung* 1988. Institute of Food Research, Norwich laboratory, UK.
28. Flatulence. American Institute of Preventive Medicine, 1995. Gastroenterology Section. Temple University School of Medicine. Philadelphia, PA.

**DIZERES LEGAIS**

Reg. MS: nº 1.0583.0322

Farm. Resp.: Dra Maria Geisa P. de Lima e Silva/ CRF-SP nº 8.082

Registrado por: **Germed Farmacêutica Ltda**

Rod. Jornalista F. A. Proença, km 08

Bairro Chácara Assay

Hortolândia – SP/ CEP: 13186-901

CNPJ: 45.992.062/0001-65

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Fabricado por: **Catalent Brasil Ltda**

Indaiatuba - SP

**SAC: 0800 – 7476000**

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.



Handwritten signatures and initials:

- A large stylized signature on the left.
- Initials 'J' and 'C' on the right.
- Other illegible handwritten marks.

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 053/Lic.

À  
**SOMA-PR HOSPITALAR** *N ACEITOU*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

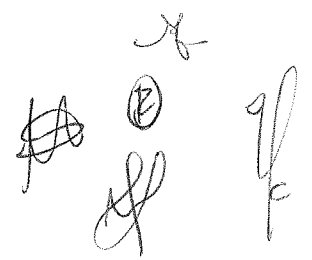
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
170	Ceftriaxona 1g. EV c/ diluente inj.	AMP	22.288	TEUTO	1,2900

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*Samir Rodrigo Kalinski*  
**Samir Rodrigo Kalinski**  
Enc. De Licitação





~~11271~~  
011476  
f

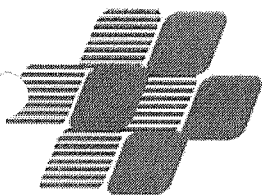
**OFICIO 053 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: vendas10.pr@somahospitalar.com.br ,licita5.pr@somahospitalar.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 053 - PROPOSTA  
Enviada em: 25/01/2018 | 14:41  
Recebida em: 25/01/2018 | 14:41  
20180125113... .pdf 84.01 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 170 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/25 14:39:16  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 11:35:16 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

x  
f  
f  
f  
f

~~11272~~

011477

**RESPOSTA OFICIO 053 - PROPOSTA**De: [licita1.pr@somahospitalar.com.br](mailto:licita1.pr@somahospitalar.com.br)Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: RESPOSTA OFICIO 053 - PROPOSTA

Enviada em: 29/01/2018 | 11:51

Recebida em: 29/01/2018 | 10:49

Bom dia!

Infelizmente não será possível aceitar o item.

Leci

SOMA PR

De: LICITACAO - CONIMS [<mailto:licitacao@conims.com.br>]

Enviada em: segunda-feira, 29 de janeiro de 2018 09:29

Para: [licita1.pr@somahospitalar.com.br](mailto:licita1.pr@somahospitalar.com.br); [licita5.pr@somahospitalar.com.br](mailto:licita5.pr@somahospitalar.com.br); [supervisor1.pr@somahospitalar.com.br](mailto:supervisor1.pr@somahospitalar.com.br)

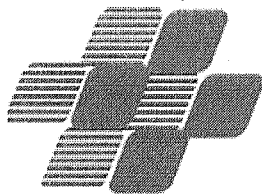
Assunto: ENC: OFICIO 053 - PROPOSTA

BOM DIA

PRECISAMOS DE UMA RESPOSTA COM URGÊNCIA?????

--

Atenciosamente,

**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**

CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)De: "LICITACAO - CONIMS" <[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)>

Enviada: 2018/01/25 14:41:14

Para: [vendas10.pr@somahospitalar.com.br](mailto:vendas10.pr@somahospitalar.com.br), [licita5.pr@somahospitalar.com.br](mailto:licita5.pr@somahospitalar.com.br)

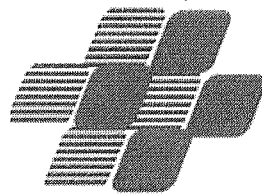
Assunto: OFICIO 053 - PROPOSTA

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 170 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI

**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**

CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde

Fone: (46) 3313 3550

Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta

CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 054/Lic.

À  
**MAURO MARCIANO LTDA.**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

*NÃO ACEITOU SEM FORNECEDOR*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
279	Colecalciferol (Vitamina D3) - 5600UI/ml - gotas 20 ml	frs	300	NUNESFARMA	25,7300

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VANDOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*[Handwritten signatures and initials]*

*[Handwritten mark]*



~~11271~~

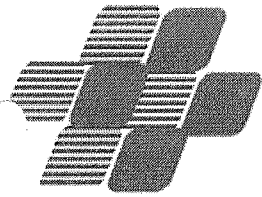
011479

**OFICIO 054 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
 Para: atendimento@mauromarciano.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: OFICIO 054 - PROPOSTA  
 Enviada em: 25/01/2018 | 15:40  
 Recebida em: 25/01/2018 | 15:40  
 20180125123... .pdf 87.88 KB

BOA TARDE  
 SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 279 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS **INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.**

--  
 Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/25 15:37:52  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 12:33:54 (-0500)  
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a large signature and several smaller initials.





~~11275~~  
011480  
✍

**Re: OFICIO 054 - PROPOSTA**

De: Atendimento - Mauro Marciano  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: Re: OFICIO 054 - PROPOSTA  
Enviada em: 25/01/2018 | 17:47  
Recebida em: 25/01/2018 | 17:47

Boa tarde, infelizmente não temos como aceitar o referido item.

Desde já agradeço

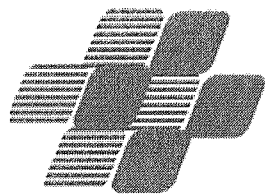
Att.  
Rafael

Em 25 de janeiro de 2018 15:40, LICITACAO - CONIMS <[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)> escreveu:

BOA TARDE  
SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 279 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS **INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.**

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/25 15:37:52  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 12:33:54 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)



✍  
✍  
✍  
✍

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 055/Lic.

À

**PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA.**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

*ACEITOU*

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
631	Permetrina 60 ml shampoo	FRS	2800	IFAL	3,2200

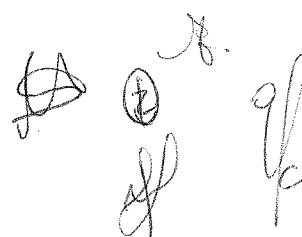
*INABILITADA*

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VALLVOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação



~~11277~~

011482

**OFICIO 055 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: [licita05@promefarma.com.br](mailto:licita05@promefarma.com.br)

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 055 - PROPOSTA

Enviada em: 25/01/2018 | 15:54

Recebida em: 25/01/2018 | 15:54

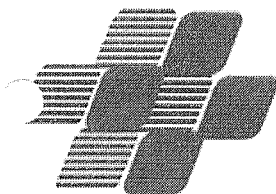
20180125124... .pdf 86.45 KB

BOA TARDE ADRIANA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 151 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS **FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.**

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Enviada: 2018/01/25 15:49:44

Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 12:45:44 (-0500)

Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)



~~11278~~  
011483  
J

RES: OFICIO 055 - PROPOSTA

De: Adriana Pit - Licitação Promefarma  
Para: licitacao@conims.com.br  
Cópia: licitacao1@promefarma.com.br  
Cópia oculta:  
Assunto: RES: OFICIO 055 - PROPOSTA  
Enviada em: 30/01/2018 | 11:21  
Recebida em: 30/01/2018 | 11:21  
image003.png 26.79 KB

Bom dia, Samir.

Aceitamos a Aceitamos a Proposta para o Item 631 do Ofício 55 - Permetrina 5% - 60ml -- Marca: Ifal (Caixa com 50 frascos de 60ML s/ pente).

Cordialmente,

Adriana Pit Andrade  
Setor de Licitação  
Fone: (41) 3052-7921 - licita05@promefarma.com.br  
Curitiba/PR  
[tp://www.promefarma.com.br](http://www.promefarma.com.br)



De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
Enviada em: quinta-feira, 25 de janeiro de 2018 15:54  
Para: licita05@promefarma.com.br  
Assunto: OFICIO 055 - PROPOSTA

BOA TARDE ADRIANA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 151 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/25 15:49:44  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Añicio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 12:45:44 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

J  
A  
F  
M

~~1127~~



PROCESSO Nº: 25741.190403/2016-39  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde e produtos para diagnósticos em recintos alfandegados.  
 MATRIZ  
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A  
 AUTORIZ/MS: 9.07703-6

CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190402/2016-16  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene e perfumes em recintos alfandegados.  
 MATRIZ  
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A

AUTORIZ/MS: 9.07709-0  
 CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190400/2016-14  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas, insumos farmacêuticos em recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.592, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Inc
Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California (CA) 91320
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil LT - CNPJ: 18.774.815/0001-93
da
Autorização de Funcionamento: 1.10.243-0 Expediente(s): 1116560/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumabe

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferira 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: Corden Pharma Latina S.p.A.
Endereço: Via Del Murillo Km 2800, 04013, Sormoneta (LT)
País: Itália
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1 Expediente(s): 0601131/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos (granul): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH
Endereço: Brunshütteler Damm 165-173, 13581 Berlin
País: Alemanha
Empresa solicitante: BI, Indústria Ótica Ltda. CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.01.261-5 Expediente(s): 1062686/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: péis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Enestria Belgium NV
Endereço: Kliefkerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930
País: Bélgica
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1438419/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600038

Empresa: Equiplax Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Thumbergia, Quadra K, Lote 01, Espansul
Município: Aparecida de Goiânia UF: GO CEP: 74986-710
Autorização de Funcionamento: 1.01.772-2 Expediente(s): 1070364/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa: Ipi Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 00.376.959/0001-26
Endereço: Avenida José Loureiro da Silva, 1211, Carvalho Bastos
Município: Camaquã UF: RS CEP: 96180-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.531-2 Expediente(s): 124969/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: pós Líquidos não estéreis: emulsões, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xantopos

Empresa: Johnson & Johnson Industrial Ltda. CNPJ: 59.748.988/0001-14
Endereço: Rodovia Presidente Dutra Km 154, Jardim das Indústrias
Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-907
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1 Expediente(s): 0806214/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: adesivos

Empresa: Laboratil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 47.109.862/0001-50
Endereço: Rua Anibal dos Anjos Carvalho, 212, Cidade Dutra
Município: São João do Rio Preto UF: SP CEP: 64810-050
Autorização de Funcionamento: 1.09.577-3 Expediente(s): 2209456/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapeutic Systeme AG
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach
País: Alemanha
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica LT - CNPJ: 10.555.143/0001-13
da
Autorização de Funcionamento: 1.08.619-7 Expediente(s): 1355674/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: adesivos

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln - Cologne
País: Alemanha
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.02.298-7 Expediente(s): 1391802/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções

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

*(Handwritten signatures and initials)*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: PIOLIXINA

Nome da Empresa	IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA		
CNPJ	00.376.959/0001-26	Autorização	1.03.531-2
Nome Comercial	PIOLIXINA		
Classe Terapêutica	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS		
Registro	135310002		
Processo	25025.004930/98		
Vencimento do Registro	03/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 80 ML	LOÇAO	1	18/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1353100020017
Princípio Ativo	PERMETRINA		
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>• IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
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
10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML	LOÇAO	2	18/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1353100020025
Princípio Ativo	PERMETRINA		
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>		

Princípio Ativo	PERMETRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	TOPICA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem 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

~~11281~~  
011486  
P

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML LOC FR PLAS OPC X 60 ML	LOÇAO	5	18/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1353100020051
Princípio Ativo	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem 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		

✂

Ⓟ Ⓡ Ⓢ

Ⓜ

Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~11289~~  
011487  
*[Handwritten signature]*

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML	LOÇAO	8	18/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1353100020084
Princípio Ativo	PERMETRINA		
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>• IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sem 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		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML LOC CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML	LOÇAO	9	18/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1353100020092
Princípio Ativo	PERMETRINA		
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>• IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		

*[Handwritten signatures and initials]*



Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais ▪ IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	TOPICO
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem 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

011488  
41203

Voltar

Pato Branco/PR, 25 de janeiro de 2018.

Ofício nº 056/Lic.

À  
**VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS ME** *ACQUA CX 60*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
477	Isoflavona 30 mg - compr.	UND	22.000	VITAMED	0,3500

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

~~91205~~

011490

**OFICIO 056 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: licitacao05@vitalsul.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 056 - PROPOSTA

Enviada em: 25/01/2018 | 15:58

Recebida em: 25/01/2018 | 15:58

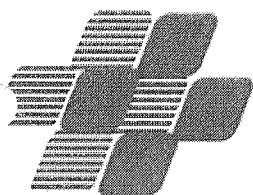
20180125124... .pdf 85.20 KB

BOA TARDE

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 477 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/01/25 15:50:11

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.25.2018 12:46:13 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br

011491

~~11288~~

Ministério da Saúde


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

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

## Detalhe do Produto : ISOVIT

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA		
CNPJ:	29.346.301/0001-53	Autorização:	1016957
Nome Comercial:	ISOVIT		
Categoria:	COADJUVANTE NO TRATAMENTO DO CLIMATERIO		
Registro:	116950032		
Processo:	25351.053962/2003-63		
Vencimento do Registro:	08/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/10/2004
Validade:	36 meses	Registro:	1169500320012
Princípio Ativo:	GLYCINE MAX (L.) MERRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/10/2004
Validade:	36 meses	Registro:	1169500320023
Princípio Ativo:	GLYCINE MAX		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	26/10/2004
Validade:	36 meses	Registro:	1169500320034
Princípio Ativo:	GLYCINE MAX (L.) MERRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação




**AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA**

~~11287~~  
011492  
[Handwritten signature]

**CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO**

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:  
**2005.646734.659517**

Protocolo:  
**25352264970201659**

Protocolizado em:  
**23/08/2016**

Tipo de Documento:  
**Processo**

Nº Processo:  
**25351.303718/2016-37**

Nº Expediente:  
**2210377/16-5**

Favorecido:  
**29.346.301/0001-53 - LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**

Assunto:  
**768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS**

Nome do Produto:  
**XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX**

Nº de Registro:  
**XXXXXXXXXX**

Nº de Conhecimento:  
**201608180190PR**

Este documento foi emitido em **15/01/2018** pela empresa **LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**  
por: **Karine Giasson**

**ATENÇÃO**

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

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

Data de Emissão deste Comprovante  
**15/01/2018**

Data de Validade deste Comprovante  
**14/02/2018**

[Handwritten signatures and initials]

Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 057/Lic.

À  
**COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENSE LTDA**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

600 UNID

15 ABCDA. PV

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

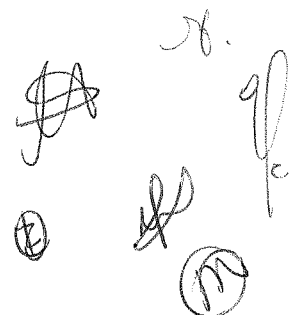
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
150	Carbonato de cálcio 1250 mg (equivalente a 500 mg de calcio elementar) - compr -	UND	60.200	IMEC	0,0900

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





011494 ' 11282  


**OFICIO 057 - PROPOSTA**

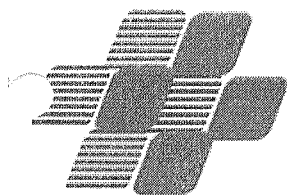
De: LICITACAO - CONIMS  
 Para: gabriel.talarico@rioclarense.com.br ,isabela.tavares@rioclarense.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: OFICIO 057 - PROPOSTA  
 Enviada em: 26/01/2018 | 08:48  
 Recebida em: 26/01/2018 | 08:48  
 20180126053... .pdf 90.31 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 150 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,

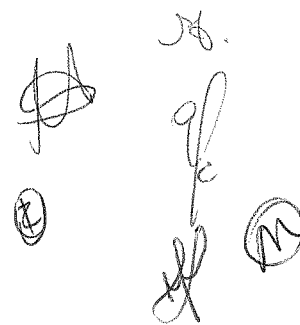


SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/26 08:39:00  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 05:35:00 (-0500)  
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br





011495 ~~11200~~

**Re: OFICIO 057 - PROPOSTA**

De: Mayara Santos  
 Para: gabriel.talarico@rioclarense.com.br ,licitacao@conims.com.br  
 Cópia: thilago.arnaut@rioclarense.com.br  
 Cópia oculta:  
 Assunto: Re: OFICIO 057 - PROPOSTA  
 Enviada em: 29/01/2018 | 17:04  
 Recebida em: 29/01/2018 | 17:04

Boa tarde

Após análise da Diretoria Comercial, informo que infelizmente não temos condições comerciais de estar assumindo o item 150 Carbonato de cálcio 1250 mg.  
 Agradecemos grandemente a oferta!  
 Dúvidas estou a disposição.

Atenciosamente.



Mayara Santos  
 tas/Contratos/Aditivos/Adesões  
 Tel/Fax: (19) 3522-5800  
 E-mail: mayara.santos@rioclarense.com.br

Confira as novidades da Rioclarense: facebook.com/rioclarense www.rioclarense.com.br

Em 29 de janeiro de 2018 13:05, Gabriel Talarico <gabriel.talarico@rioclarense.com.br> escreveu:

Atenciosamente,



**Gabriel Talarico**

SAC  
 Tel/Fax: (19) 3522-5804  
 E-mail/Skype: gabriel.talarico@rioclarense.com.br  
 www.rioclarense.com.br

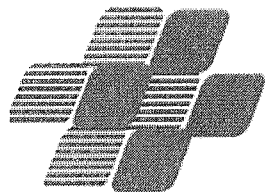
----- Mensagem encaminhada -----

De: LICITACAO - CONIMS <licitacao@conims.com.br>  
 Data: 29 de janeiro de 2018 10:30  
 Assunto: ENC: OFICIO 057 - PROPOSTA  
 Para: "gabriel.talarico@rioclarense.com.br" <gabriel.talarico@rioclarense.com.br>, "licitacoes@rioclarense.com.br" <licitacoes@rioclarense.com.br>

BOM DIA

PRECISAMOS DE UMA RESPOSTA COM URGÊNCIA?????

--  
 Atenciosamente,



**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
 www.conims.com.br

*(Handwritten signatures and initials)*



Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 058/Lic.

À  
**NDS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA** NÃO ACEITOU  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

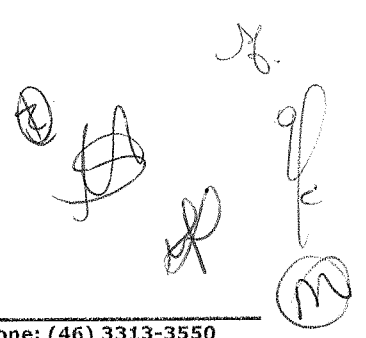
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
366	Eritromicina 125mg/5ml 60 ml susp.	FRS	150	PRATI	5,2000

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





011497

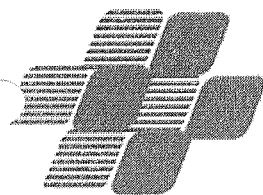
~~11202~~**OFICIO 058 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: licitacao.nds@ndsdistribuidora.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 058 - PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 08:50  
Recebida em: 26/01/2018 | 08:50  
20180126053... .pdf 89.06 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 366 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/26 08:39:14  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 05:35:17 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials:

- Top right: Initials "JK."
- Middle right: A large handwritten signature.
- Bottom left: A circled "P" and a signature.
- Bottom right: A circled "M" and a signature.



011498  
~~11293~~

**RES: OFICIO 058 - PROPOSTA**

De: Everton Almeida Dos Santos  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Cópia:  
 Assunto: RES: OFICIO 058 - PROPOSTA  
 Enviada em: 26/01/2018 | 16:30  
 Recebida em: 26/01/2018 | 16:30

Boa tarde, informo que não temos interesse em assumir o item solicitado.

desde já agradecemos a compreensão.

Att.



Everton Almeida Dos Santos  
 Analista  
 DEPARTAMENTO DE LICITAÇÃO E VENDA HOSPITALAR  
 +55 (45) 2103-1450  
[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)

De: Departamento de Licitação - Nds Distribuidora  
 Enviado: sexta-feira, 26 de janeiro de 2018 15:35  
 Para: Everton Almeida Dos Santos  
 Assunto: ENC: OFICIO 058 - PROPOSTA



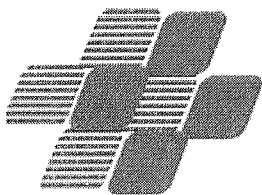
Departamento de Licitação - Nds Distribuidora  
 Licitação  
 +55 (45) 2103-1449  
[www.pratidonaduzzi.com.br](http://www.pratidonaduzzi.com.br)

De: LICITACAO - CONIMS [[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)]  
 Enviado: sexta-feira, 26 de janeiro de 2018 8:50  
 Para: Departamento de Licitação - Nds Distribuidora  
 Assunto: OFICIO 058 - PROPOSTA

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 366 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
 Enviada: 2018/01/26 08:39:14  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 05:35:17 (-0500)

Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

As informações contidas nesta mensagem são CONFIDENCIAIS, protegidas pelo sigilo legal e por direitos autorais. A divulgação, distribuição, reprodução ou qualquer outra forma de utilização do teor deste documento depende de autorização do emissor, sujeitando-se o infrator às sanções legais. Caso esta comunicação tenha sido recebida por engano, favor avisar imediatamente, respondendo esta mensagem.

*[Handwritten signatures and initials]*

Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 058/Lic.

À *ACEI70V CAIXA COM 50 FRASCOS*  
**VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS ME**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
366	Eritromicina 125mg/5ml 60 ml susp.	FRS	150	PRATI	5,6500

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

011500 ~~11235~~  
*[Handwritten signature]***oficio 058 - proposta**

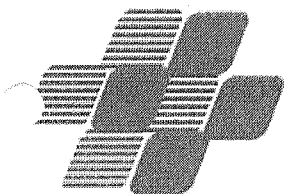
De: LICITACAO - CONIMS  
Para: licitacao05@vitalsul.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: oficio 058 - proposta  
Enviada em: 26/01/2018 | 16:44  
Recebida em: 26/01/2018 | 16:44  
20180126133... .pdf 88.43 KB

BOM DIA

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 366 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



samir kalinowski  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/26 16:37:28  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 13:33:29 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*[Handwritten signatures and initials]*



011501

~~11206~~

## ENC: ofício 058 - proposta

De: [licitacao06@vitalsul.com.br](mailto:licitacao06@vitalsul.com.br)  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: ENC: ofício 058 - proposta  
 Enviada em: 26/01/2018 | 18:02  
 Recebida em: 26/01/2018 | 18:02

image002.png 61.53 KB

PRATI PAG01.pdf 46.43 KB

PRATI PAG02.pdf 44.38 KB

Consultas -... .pdf 164.52 KB

Boa Tarde!

Aceitamos o item, segue em anexo documentação.  
 Embalagem contém 50 frascos por Caixa.

Favor acusar recebimento.

Atenciosamente;



Ana Aline de Pubel  
 Licitação

✉ [licitacao06@vitalsul.com.br](mailto:licitacao06@vitalsul.com.br)  
 ☎ (46) 3211-5461  
 📍 Francisco Beltrão - PR  
 📄 CNPJ: 27.860.256/0001-25

De: [licitacao05@vitalsul.com.br](mailto:licitacao05@vitalsul.com.br) [mailto:[licitacao05@vitalsul.com.br](mailto:licitacao05@vitalsul.com.br)]

Enviada em: sexta-feira, 26 de janeiro de 2018 17:53

Para: [licitacao06@vitalsul.com.br](mailto:licitacao06@vitalsul.com.br)

Assunto: ENC: ofício 058 - proposta

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)]

Enviada em: sexta-feira, 26 de janeiro de 2018 16:44

Para: [licitacao05@vitalsul.com.br](mailto:licitacao05@vitalsul.com.br)

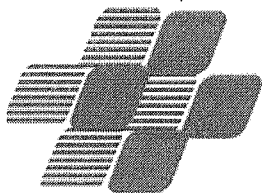
Assunto: ofício 058 - proposta

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 366 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



samir kalinoski  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Enviada: 2018/01/26 16:37:28

Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)

Assunto: Message from "licitacao"

*(Handwritten signatures and initials)*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: RUBROMICIN

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	RUBROMICIN		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	125680089		
Processo	25351.021240/2003-40		
Vencimento do Registro	08/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + COP	SUSPENSAO ORAL	31	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890314
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 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
25 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP	SUSPENSAO ORAL	32	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890322
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>		



<b>Empresa Fabricante:</b> Biotepharma Indústria Farmacêutica S.A.	
<b>Endereço:</b> S. Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016,	
<b>País:</b> Portugal	
<b>Empresa solicitante:</b> Orbiopharma Distribuidora e Logística Ltda.	<b>CNPJ:</b> 10.585.311/0001-13
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.08.671-8	<b>Expediente(s):</b> 0691693/14-7
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Sólidos não esteréis:</b> cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Merckle GmbH	
<b>Endereço:</b> Ludwig-Mercle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Baden-Württemberg,	
<b>País:</b> Alemanha	
<b>Empresa solicitante:</b> Heel do Brasil Biomédica Ltda.	<b>CNPJ:</b> 05.991.539/0001-27
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.06.198-2	<b>Expediente(s):</b> 0307236/15-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Produtos esteréis:</b> soluções (com preparação asséptica).	

<b>Empresa Fabricante:</b> Stulleranes S.A	
<b>Endereço:</b> 6 rue Alexis de Tocqueville, 92160, Antony	
<b>País:</b> França	
<b>Empresa solicitante:</b> Novogen - Importação e Exportação Ltda.-ME	<b>CNPJ:</b> 14.939.670/0001-82
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.09.588-9	<b>Expediente(s):</b> 0138034/14-6, 0137962/14-3 e 0138039/14-7
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Insunhos farmacêuticos ativos biológicos:</b> extratos alergênicos.	
<b>Produtos esteréis:</b> soluções (com preparação asséptica).	
<b>Líquidos não esteréis:</b> soluções.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Bristol-Myers Squibb Company	
<b>Endereço:</b> 38 Jackson Road, Weston, Massachusetts, 01434	
<b>País:</b> Estados Unidos da América	
<b>Empresa solicitante:</b> Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda.	<b>CNPJ:</b> 56.998.982/0001-07
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.180-0	<b>Expediente(s):</b> 0467658/14-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Insunhos farmacêuticos ativos biológicos:</b> abatacepte.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Nipro Life Sciences Pvt. Ltd.	
<b>Endereço:</b> Plot N.º. G-17/1, MIDC, Tarapur, Borsar, Thane -401506 Maharashtra State	
<b>País:</b> Índia	
<b>Empresa solicitante:</b> Laboratório Químico Farmacêutico Berqano Ltda.	<b>CNPJ:</b> 61.282.661/0001-41
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.646-1	<b>Expediente(s):</b> 0466260/15-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Sólidos não esteréis:</b> emulsões, emulsões revestidas (embalagem primária).	

<b>Empresa Fabricante:</b> Ukraine PJSC Injar	
<b>Endereço:</b> 5 Zrushiivnaia Str - Kiev	
<b>País:</b> Ucrânia	
<b>Empresa solicitante:</b> Fundação Oswaldo Cruz - Fiocruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Farmanguinhos)	<b>CNPJ:</b> 33.781.055-0001-35
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.01.063-3	<b>Expediente(s):</b> 1101040/14-8
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Insunhos farmacêuticos ativos biológicos:</b> insulina humana.	
<b>Produtos esteréis:</b> soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

<b>Empresa Fabricante:</b> Cyanex Pharma, S.L.	
<b>Endereço:</b> Polígono Industrial Emiliano Revilla Sanz, Avda de Agreda, 31, Óvega 42110, Soria	
<b>País:</b> Espanha	
<b>Empresa solicitante:</b> Beins Healthcare Brasil Comércio e Distribuidora de Medicamentos Ltda.	<b>CNPJ:</b> 11.082.598/0001-21
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.08.759-3	<b>Expediente(s):</b> 0721303/15-4
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Sólidos não esteréis:</b> hormônios; cápsulas, molas.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Nipma Limited.	
<b>Endereço:</b> Village - Sachana, Tal - Viramgam, Sachana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Raj.)	
<b>País:</b> Índia	
<b>Empresa solicitante:</b> FBM Indústria Farmacêutica Lt. da	<b>CNPJ:</b> 02.060.549/0001-65
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.06.493-1	<b>Expediente(s):</b> 0621873/14-3
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Produtos esteréis:</b> 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).	

<b>Empresa:</b> White Martins Gases Industriais Ltda.		<b>CNPJ:</b> 35.820.448/0081-10
<b>Endereço:</b> Av. Casa Grande, 2422, Pirapozinho		
<b>Município:</b> Doadema	<b>UF:</b> SP	<b>CEP:</b> 09961-350
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 2.20.000-1	<b>Expediente(s):</b> 0496069/15-3	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>		
<b>Gases medicinais:</b> envase.		

<b>Empresa:</b> Druxter Indústria, Comércio e Participações Ltda.		<b>CNPJ:</b> 05.090.043/0001-29
<b>Endereço:</b> Rua Vieira Taguap Bateucant, 258, São Amaro		
<b>Município:</b> São Paulo	<b>UF:</b> SP	<b>CEP:</b> 04755-060
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.05.665-9	<b>Expediente(s):</b> 0985288/15-3	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>		
<b>Sólidos não esteréis:</b> cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.		

<b>Empresa Fabricante:</b> Parfeson Inc.	
<b>Endereço:</b> 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9	
<b>País:</b> Canadá	
<b>Empresa solicitante:</b> Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda.	<b>CNPJ:</b> 45.987.013/0001-34
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.629-0	<b>Expediente(s):</b> 1037612/15-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Sólidos não esteréis:</b> comprimidos revestidos.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation, a subsidiary of Pfizer Inc.	
<b>Endereço:</b> 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965	
<b>País:</b> Estados Unidos da América	
<b>Empresa solicitante:</b> Wyeth Indústria Farmacêutica Lt. da	<b>CNPJ:</b> 61.072.393/0001-33
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.02.110-1	<b>Expediente(s):</b> 0672732/15-8
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Produtos esteréis:</b> suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

<b>Empresa Fabricante:</b> Hansel Pharmaceuticals GmbH	
<b>Endereço:</b> Langee Feld 13, 31789 Haineln	
<b>País:</b> Alemanha	
<b>Empresa solicitante:</b> UCD Biotepharma S.A.	<b>CNPJ:</b> 64.711.500/0001-14
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.02.361-9	<b>Expediente(s):</b> 0722860/15-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Produtos esteréis:</b> soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

<b>Empresa:</b> Pran Dandani & Co. Ltda.		<b>CNPJ:</b> 73.856.593/0001-66
<b>Endereço:</b> Rua Missangá Ramalho, 145 - Centro Industrial Nível 2º andar		
<b>Município:</b> Itaboa	<b>UF:</b> PR	<b>CEP:</b> 85903-630
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.02.568-3	<b>Expediente(s):</b> 0835793/15-2; 0835793/15-2; 0835793/15-2	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>		
<b>Sólidos não esteréis:</b> cápsulas; comprimidos; comprimidos revestidos; granulados e pós.		
<b>Sólidos não esteréis:</b> parenterais: cápsulas, comprimidos e pós.		
<b>Sensibilizantes não esteréis:</b> cremes; sprays; pomadas.		
<b>Líquidos não esteréis:</b> colírios; séruns; soluções; suspensões; emulsões e outros tipos.		

<b>Empresa Fabricante:</b> Zydus Hospita Oncology Private Limited	
<b>Endereço:</b> Plot nº 3, Pharmex - Special Economic Zone, N.H. nº 8A, Sarkhej - Bavla Road, Village - Matola, Tal - Sanand, Matola - 382 213, Ahmedabad, Gujarat State	
<b>País:</b> Índia	
<b>Empresa solicitante:</b> Hospira Produtos Hospitais Ltda.	<b>CNPJ:</b> 06.283.144/0001-89
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.06.250-1	<b>Expediente(s):</b> 0731211/15-3
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Produtos esteréis:</b> citotóxicos; pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

<b>Empresa fabricante:</b> InClone Systems LLC	
<b>Endereço:</b> 33 InClone Drive B850, Branchburg, NJ 08876	
<b>País:</b> Estados Unidos da América	
<b>Empresa solicitante:</b> Eli Lilly do Brasil Ltda.	<b>CNPJ:</b> 43.940.618/0001-44
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.01.260-3	<b>Expediente(s):</b> 0549199/14-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Insunhos farmacêuticos ativos biológicos:</b> ramucicunabe e necitumumabe.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Sandoz Private Limited	
<b>Endereço:</b> Plot nº. 8-A/3, 8-B, TTC Industrial Area, Kalve Block, Village Dighe, Navi Mumbai, Thane 400706 Maharashtra State	
<b>País:</b> Índia	
<b>Empresa solicitante:</b> Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	<b>CNPJ:</b> 61.286.647/0001-16
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.047-2	<b>Expediente(s):</b> 0360160/15-9
<b>Expediente(s):</b> 0360160/15-9	
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Sólidos não esteréis:</b> 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 Regimento Interno da Anvisa, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e na RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Art.1º Deferir as petições relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo.

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

<b>Empresa Fabricante:</b> Laboratoires Stepan NV	
<b>Endereço:</b> Scheutlaan 46-50, B-1070, Brussels	
<b>País:</b> Bélgica	
<b>Empresa solicitante:</b> Opam Representação Importadora Exportadora e Distribuidora Ltda.	<b>CNPJ:</b> 38.909.503/0001-57
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.02.748-7	<b>Expediente(s):</b> 0598297/15-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Produtos esteréis:</b> soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

<b>Empresa Fabricante:</b> Laboratorios León Fama S.A.	
<b>Endereço:</b> Pellaño Industrial Mavatejira, C/ La Vallina, S/N - Villanueva - León	
<b>País:</b> Espanha	
<b>Empresa solicitante:</b> Dinlab Sanus Farmacêutica Ltda.	<b>CNPJ:</b> 49.475.833/0001-06
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.974-4	<b>Expediente(s):</b> 0731259/15-8
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Sólidos não esteréis:</b> hormônios e comprimidos de esteróides.	

<b>Empresa Fabricante:</b> Shanghai Dahua Pharmaceuticals Co. Ltd.	
<b>Endereço:</b> 3503 Chanzhenhe Farm Road, Chongming District, Shanghai	
<b>País:</b> China	
<b>Empresa solicitante:</b> DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Ltda.	<b>CNPJ:</b> 38.756.680/0001-40
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.11.913-7	<b>Expediente(s):</b> 1115610/14-4
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos</b>	
<b>Produtos esteréis:</b> hormônios; emulsões; soluções; emulsões revestidas.	

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



Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 059/Lic.

À  
**PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA.**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Nº 101

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

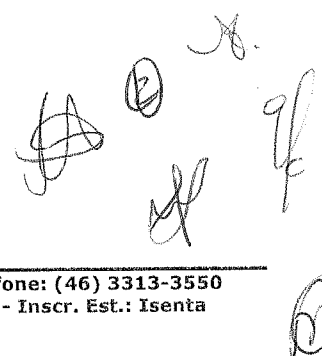
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
461	Hidroxido de aluminio 100 ml susp.	FRS	3500	NATULAB	1,5500

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





011505

~~11200~~**OFICIO 059 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: licita05@promefarma.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 059 - PROPOSTA

Enviada em: 26/01/2018 | 08:51

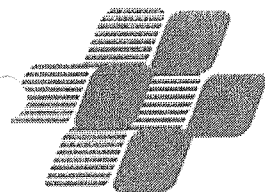
Recebida em: 26/01/2018 | 08:51

20180126053... .pdf 89.51 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 461 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/01/26 08:39:27

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 05:35:28 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



011506

~~11001~~

## Aceite de Propostas - PROMEFARMA

De: Adriana Pit - Licitação Promefarma  
Para: licitacao@conims.com.br  
Cópia: licitacao1@promefarma.com.br  
Cópia oculta:  
Assunto: Aceite de Propostas - PROMEFARMA  
Enviada em: 30/01/2018 | 14:01  
Recebida em: 30/01/2018 | 14:02

image002.png 26.79 KB

Ofício 55 -... .zip 104.82 KB

Ofício 75 -... .zip 4.01 MB

Ofício 71 -... .zip 205.26 KB

Ofício 59 -... .zip 94.84 KB

Boa tarde, Samir.  
Tudo bem?

Conforme solicitado, segue em anexo a documentação referente aos aceites de proposta do Pregão Presencial nº 46/2017.

Item 183 - Cianocobalamina + Piridoxina + Tiamina 5000mcg 1ml ampola. Marca: Merck (Caixa com 03 ampolas de 1ML).

Item 432 - Gentamicina 40mg/ml - 1ml inj. Marca: Novafarma (Caixa com 50 ampolas de 1ML)

Item 461 - Hidróxido de Alumínio Puro 51,5mg/ml (50mg/ml Al) - 100ml. Marca: Natulab (Caixa com 50 frascos de 100ML)

Item 631 - Permetrina 5% - 60ml. Marca: Ifal (Caixa com 50 frascos de 60ML s/ pente)

Obs.: Ofício 75 e 27: Ambos possuem o mesmo item – 183.

Qualquer dúvida, mantenho-me á disposição.  
Até mais!

Cordialmente,

Adriana Pit Andrade  
Setor de Licitação  
Fone: (41) 3052-7921 - licita05@promefarma.com.br  
Curitiba/PR  
<http://www.promefarma.com.br>



011507

~~14302~~

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A  
CNPJ: 02.465.965/0001-83

Medicamentos Notificados

Medicamento	
Categoria:	BAIXO RISCO
Linha de Produção:	LÍQUIDO
Nome do Produto:	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6%
Nome Comercial:	ALUMIMAX
Produção:	Produção Própria;
Data da Notificação:	12/08/2015
Vencimento da Notificação:	12/08/2020

Dados do Acondicionamento

	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLASTICO OPACO	100 ML	24 meses
2	FRASCO DE PLASTICO OPACO	150 ML	24 meses
3	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	100 ML	24 meses
4	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	150 ML	24 meses

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epíteto específico).

Os Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 263210617143516 emitido em 21/06/2016 17:14:35

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.

*[Handwritten signatures and initials]*



PROCESSO Nº: 25741.190403/2016-39  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde e produtos para diagnósticos em recintos alfandegados.  
 MATRIZ:  
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A  
 AUTORIZA/MS: 9.97708-6

CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190402/2016-16  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene e perfumes em recintos alfandegados.  
 MATRIZ:  
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A

AUTORIZA/MS: 9.07709-0  
 CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190400/2016-14  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas, insumos farmacêuticos em recintos alfandegados.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.592, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016**

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Inc. Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California (CA) 91320 País: Estados Unidos da América	CNPJ: 18.774.815/0001-93
Empresa solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Lt	CNPJ: 1116560/15-0
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0	Expediente(s): 1116560/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumab.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;  
 Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:  
 Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa Fabricante: Corden Pharma Latina S.p.A. Endereço: Via Del Mirallo Km 2800, 04013, Sarnoneta (LT) País: Itália	CNPJ: 55.980.634/0091-27
Empresa solicitante: Zordine Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 0601131/15-4
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0601131/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis citotóxicos (granul): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Dr. Gerhart Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH Endereço: Brunshäuteler Damm 165-175, 13581 Berlin País: Alemanha	CNPJ: 27.911.022/0001-03
Empresa solicitante: BI Indústria Ótica Ltda.	CNPJ: 1062686/15-7
Autorização de Funcionamento: 1.01.961-5	Expediente(s): 1062686/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Enesria Belgium NV Endereço: Klockenstraat 1, Hamoir-Achel, B-2930 País: Bélgica	CNPJ: 66.318.797/0001-00
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 1438419/16-1
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1438419/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600038

Empresa: Equiplex Indústria Farmacêutica Ltda. Endereço: Avenida Thumborgia, Quadra K, Lote 01, Espansul Município: Aparecida de Goiânia UF: GO	CNPJ: 01.784.792/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.01.772-2	Expediente(s): 1070364/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Ifal Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. Endereço: Avenida José Loureiro da Silva, 1211, Carvalho, Boses Município: Camaquã UF: RS	CNPJ: 00.376.959/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.03.521-2	Expediente(s): 1244969/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: pós. Líquidos não estéreis: emulsões, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Johnson & Johnson Industrial Ltda. Endereço: Rodovia Presidente Dutra Km 154, Jardim das Indústrias Município: São José dos Campos UF: SP	CNPJ: 59.748.988/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1	Expediente(s): 0806214/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: adesivos.	

Empresa: Sabonil Farmacêutica Ltda. Endereço: Rua Anibal dos Anjos Carvalho, 212, Cidade Dutra Município: São Paulo UF: SP	CNPJ: 47.100.862/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3	Expediente(s): 2209456/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach País: Alemanha	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 1355674/16-6
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 1355674/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: adesivos.	

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH Endereço: Neunather Ring 1, 51063 Köln - Cologne País: Alemanha	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 1391802/16-8
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente(s): 1391802/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: soluções.	

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

*[Handwritten signatures and initials]*



Empresa Fabricante: Mundipharma GmbH
Endereço: Mundipharmastrasse 2, 65349 Limburg (Lahn)
País: Alemanha
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 15.127.898/0961-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1
Expediente(s): 1149557/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: pomadas

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: Hatulab Laboratório S.A.
CNPJ: 02.436.955/0001-83
Endereço: Rua H. Nº 01, Chácaras II, Jd. P. P.
Município: São João Batista do Taboão
UF: RJ
CEP: 24570-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.841-3
Expediente(s): 4024857/16-37
4424999/16-0
1424867/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, soluções isotônicas, suspensões e Antroposólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos
Sólidos não estéreis: cremes, pastas e pomadas

Empresa: Benetton Ipsen Farmacêutica Ltda
CNPJ: 07.718.721/0004-23
Endereço: Rodovia Antônio Flor, S/N, Km 4, Parte 1 - Bairro Itaipava
Município: Itaipava
UF: SC
CEP: 88316-003
Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3
Autorização Especial: 1.13.314-1
Expediente(s): 0783077/15-4
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

Art. 1º Indeferir o(s) pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (data) 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: Novartis Pharma Produktions GmbH
Endereço: Ollinger Str. 44, 79664, Wehr
País: Alemanha
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda
CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7
Expediente(s): 1189592/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: cremes

Empresa: Laboratórios Baeff do Brasil S/A
CNPJ: 04.748.181/0009-47
Endereço: Rodovia ES 357/37A, Km 66, Baurilha
Município: Colatina
UF: ES
CEP: 29712-022
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4
Expediente(s): 0943641/15-6, 0943641/15-3 e 0943383/15-7
Linha(s): Líquidos não estéreis, Sólidos não estéreis e Produtos estéreis
Motivo: cumprimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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 Fabricante: Sanofi Windthrop Industrie - Compiègne
Endereço: 36 Route de Choisy au Bac, Compiègne, 60205
País: França
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda
CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3
Expediente(s): 1399724/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Schering-Plough (Brimmy) Company
Endereço: Brimmy, Hainananton, Co, Cork
País: Irlanda
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz
CNPJ: 33.781.055/0001-53
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3
Expediente(s): 1156629/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estéreis (trans): pós liofilizados

Empresa Fabricante: Packaging Coordinators, INC.
Endereço: 3001 Red Lion Road, Philadelphia, Pennsylvania (PA) 19114
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.
CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5
Expediente(s): 1427962/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: A. H. M. FRAIHA & CIA LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA MAGALHÃES BARATA, 1150 - ALA-B  
 MEDA ANÉSIA MEIRA Nº 79  
 BAIRRO: SÃO BRÁS CEP: 66060281 - BELÉM/PA  
 CNPJ: 07.166.786/0001-53  
 PROCESSO: 25351.348466/2016-17  
 AUTORIZ/M: 2.08896-4  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
 ARMAZENAR: PERFUMES  
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
 DISTRIBUIR: PERFUMES  
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS  
 EXPEDIR: PERFUMES

EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: LA. CABBAGNA JUNIOR & CIA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE DELFIM MOREIRA, 478  
 BAIRRO: VILA DR JAIR GARCIA CEP: 7912400 - CAMPO  
 GRANDE/MS  
 CNPJ: 06.298.377/0001-55  
 PROCESSO: 25351.352489/2016-18  
 AUTORIZ/M: 2.08901-1  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
 ARMAZENAR: PERFUMES  
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
 DISTRIBUIR: PERFUMES  
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS  
 EXPEDIR: PERFUMES  
 EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE

*(Handwritten signatures and initials)*

Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 060/Lic.

À

**DIMASTER COM. DE PROD. HOSPITALARES LTDA.**

N ACEITOU

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

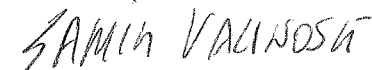
Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

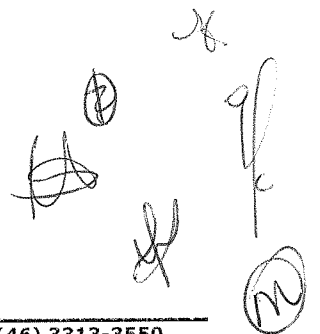
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
493	Levofloxacino 500 mg - compr.	und	26.000	PRATI	0,5900

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





011511

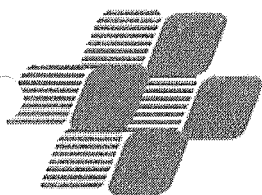
~~11306~~**OFICIO 060 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: [contratos@dimaster.com.br](mailto:contratos@dimaster.com.br), [jocimar@dimaster.com.br](mailto:jocimar@dimaster.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 060 - PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 08:53  
Recebida em: 26/01/2018 | 08:53  
20180126053... .pdf 87.99 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 493 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/26 08:39:36  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 05:35:38 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)





011512

~~11307~~**Re: OFICIO 060 - PROPOSTA**

De: [contratos@dimaster.com.br](mailto:contratos@dimaster.com.br)  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: Re: OFICIO 060 - PROPOSTA  
 Enviada em: 29/01/2018 | 08:42  
 Recebida em: 29/01/2018 | 08:42

Bom dia,

Dimaster Comércio de Produtos Hospitalares Ltda, vem através deste informar que Não tem condição de atender a convocação do órgão licitador quanto a solicitação de segundo colocado no item - 493.

Certos de vossa compreensão, agradecemos

**Precila Greselle**

Licitações  
 Fone: (54) 3523-2600 | Whatsapp: (54) 9 9707-4703  
[contratos@dimaster.com.br](mailto:contratos@dimaster.com.br)



[www.dimaster.com.br](http://www.dimaster.com.br) | [facebook.com/dimastermedicamentos](https://www.facebook.com/dimastermedicamentos)

Rod. BR 480 Nº 180 - Barão de Cotegipe - RS - CEP 99740-000



DISTRIBUINDO MEDICAMENTO, COMPARTILHANDO SAÚDE.

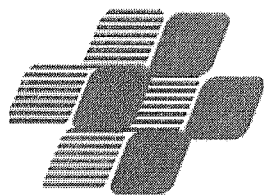
<https://youtu.be/fsxPpDEG6r8>

**From:** LICITACAO - CONIMS  
**Sent:** Friday, January 26, 2018 8:53 AM  
**To:** [contratos@dimaster.com.br](mailto:contratos@dimaster.com.br) ; [jocimar@dimaster.com.br](mailto:jocimar@dimaster.com.br)  
**Subject:** OFICIO 060 - PROPOSTA

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 493 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone:(46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
 Enviada: 2018/01/26 08:39:36  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 05:35:38 (-0500)

Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Handwritten signatures and initials, including a large 'S' and several smaller marks.

Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 063/Lic.

À  
**GRAMS & GRAMS** *AEI400*  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

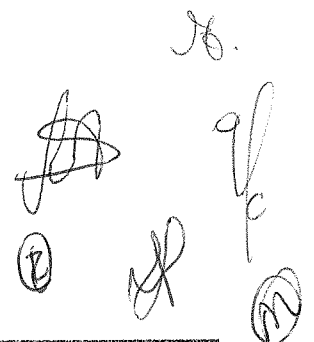
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
661	Propiltiouracil 100 mg - compr.	UND	10.000	BIOLAB	0,5828

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação



011514 '11300  
**OFICIO 063 - PROPOSTA**

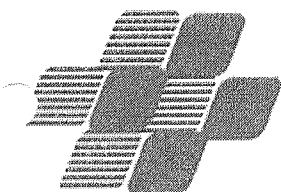
De: LICITACAO - CONIMS  
Para: farmaceutico@medigram.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 063 - PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 08:54  
Recebida em: 26/01/2018 | 08:54  
20180126053... .pdf 87.38 KB

BOM DIA

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 661 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 -- Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/26 08:40:00  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 05:36:00 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br



011515

~~11210~~**RES: OFICIO 063 -**

De: Luis - Farmaceutico  
 Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 063 -  
 Enviada em: 31/01/2018 | 08:49  
 Recebida em: 31/01/2018 | 08:50

BIOLAB.pdf 45.90 KB

PROPILRACIL....pdf 72.79 KB

Segue Registro e BPF do Ofício 63 .

Att.

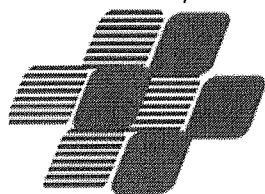
De: LICITACAO - CONIMS [mailto:[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)]  
 Enviada em: segunda-feira, 29 de janeiro de 2018 10:32  
 Para: [medigram@medigram.com.br](mailto:medigram@medigram.com.br); [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
 Assunto: ENC: OFICIO 063 - PROPOSTA

BOM DIA

PRECISAMOS DE UMA RESPOSTA COM URGÊNCIA????

--

Atenciosamente,



**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

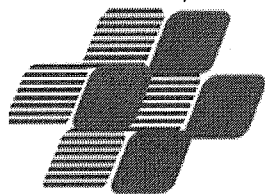
De: "LICITACAO - CONIMS" <[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)>  
 Enviada: 2018/01/26 08:54:49  
 Para: [farmaceutico@medigram.com.br](mailto:farmaceutico@medigram.com.br)  
 Assunto: OFICIO 063 - PROPOSTA

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 661 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



**SAMIR KALINOSKI**  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
**CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde**  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

~~11311~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

011516  
f

## Detalhe do Produto: PROPILRACIL

<b>Nome da Empresa</b>	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	49.475.833/0001-06	<b>Autorização</b>	1.00.974-4
<b>Nome Comercial</b>	PROPILRACIL		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTITIREOIDEANOS		
<b>Registro</b>	109740013		
<b>Processo</b>	25000.014747/99-15		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2022		

<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 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/05/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1097400130015
<b>Princípio Ativo</b>	PROPILTIOURACILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		

~~11012~~

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PRÓTEGER DA LUZ E UMIDADE	011517 <i>[assinatura]</i>
<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>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	
		<input type="button" value="Voltar"/>

*[assinatura]*  
*[assinatura]*  
*[assinatura]*  
*[assinatura]*  
*[assinatura]*

011518

11513



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.381, DE 7 DE MAIO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: LONGUINHO ZEFERINO OLIVEIRA -ME
ENDERECO: JOAQUIM BAUDUINO DE SOUZA,528
BAIRRO: centro CEP: 79540000 - CASSILÂNDIA/MS
CNPJ: 09.371.794/0001-74
PROCESSO: 25351.211869/2015-13
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A empresa já possui autorização vigente, Nº 1.39077-5, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006, Resolução RDC nº 17/2013 e Lei 9.782/99.
EMPRESA: UNIPHARMA CARANGOLA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDERECO: RUA DR. NELSON MEIRELES, Nº 20
BAIRRO: CENTRO CEP: 36820000 - DIVINÓV/MG
CNPJ: 04.077.968/0001-77
PROCESSO: 25351.252751/2015-45
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Relatório de Inspeção não apresenta as conclusões satisfatórias sobre as condições de funcionamento da Empresa, em desacordo com o artigo 6º da Resolução RDC 17/2013 e Lei 5.991/73.
EMPRESA: PROVLABOR FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA - EPP
ENDERECO: PRAÇA SANTO ANTONIO, Nº 125
BAIRRO: CENTRO CEP: 12500350 - GUARATINGUETÁ/SP
CNPJ: 02.900.459/0003-39
PROCESSO: 25351.116709/2015-61
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A empresa já possui autorização vigente, Nº 1.40237-8, contrariando o disposto na RDC nº 222/2006, Resolução RDC nº 17/2013 e Lei 9.782/99.
EMPRESA: F. C. FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA
ENDERECO: RUA BRASIL, Nº 1343
BAIRRO: CENTRO CEP: 15800030 - CATANDUVA/SP
CNPJ: 04.905.256/0001-07
PROCESSO: 25351.227942/2015-79
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 6º parágrafo único, da Resolução RDC nº 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.382, DE 7 DE MAIO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: M & S FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
ENDERECO: R WOLFGANG AMMON, Nº 87, LOJA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 89290000 - SÃO BENTO DO SUL/SC
CNPJ: 09.593.387/0001-01
PROCESSO: 25351.487190/2010-34 AUTORIZ/MS: 1.39232.0
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.383, DE 7 DE MAIO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102015051100205

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: BRIGE & SILVA LTDA
ENDERECO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS, Nº 617
BAIRRO: CENTRO CEP: 65901450 - IMPERATRIZ/MA
CNPJ: 07.054.828/0001-71
PROCESSO: 25351.159347/2006-11
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, contrariando o Art. 8º, § 2º e § 3º da Resolução RDC nº 17/2013.
EMPRESA: ANDRADE & CHAMMAS LTDA - ME
ENDERECO: AVENIDA JOAO AMADEU, Nº 2323, LOJA A
BAIRRO: CENTRO CEP: 15700082 - JALES/SP
CNPJ: 05.954.171/0001-73
PROCESSO: 25351.000339/2005-70
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, contrariando o Art. 8º, § 2º e § 3º da Resolução RDC nº 17/2013.
EMPRESA: FARMÁCIA VOLTA À NATUREZA LTDA
ENDERECO: SHC/NORTE CL, QUADRA 302, BLOCO B, LOJA 03 E 63, TERREO
BAIRRO: ASA NORTE CEP: 70723520 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 00.597.443/0001-61
PROCESSO: 25351.256865/2005-92
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, contrariando o Art. 8º, § 2º e § 3º da Resolução RDC nº 17/2013.
EMPRESA: PRODERMA FARMÁCIA LTDA
ENDERECO: RUA LUCAS DE OLIVEIRA, Nº 49, SALA 08
BAIRRO: CENTRO CEP: 93510110 - NOVO HAMBURGO/RS
CNPJ: 89.905.020/0001-15
PROCESSO: 25025.000423/92
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, contrariando o Art. 8º, § 2º e § 3º da Resolução RDC nº 17/2013.
EMPRESA: FARMACIA BRESCIANI LTDA-ME
ENDERECO: RUA XV DE NOVEMBRO, Nº 35
BAIRRO: CENTRO CEP: 13360000 - CAPIVARI/SP
CNPJ: 56.148.687/0001-61
PROCESSO: 25351.007613/01-09
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Solicitação de Renovação de Autorização peticionada fora do período compreendido entre 180 (cento e oitenta) e 60 (sessenta) dias anteriores à data de vencimento da respectiva Autorização, contrariando o Art. 8º, § 2º e § 3º da Resolução RDC nº 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.384, DE 7 DE MAIO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: HUNGRIA & CORONEL LTDA - ME
ENDERECO: AVENIDA MANOEL RIBAS, 520
BAIRRO: CENTRO CEP: 84600000 - UNIÃO DA VITÓRIA/PR
CNPJ: 06.865.464/0001-47
PROCESSO: 25351.089816/2014-42 AUTORIZ/MS: 1.10413.3
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSAR MEDICAMENTO
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.385, DE 7 DE MAIO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando a decisão proferida nos autos do Mandado de Segurança nº 53037-68.2014.4.01.3400, pela Juíza Federal da 5ª Vara/DF, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento da Empresa de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos constantes no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: PROLIFARMA FARMACEUTICA LTDA
ENDERECO: Rua paracatu, Nº 1592
BAIRRO: Bandeirantes CEP: 36047040 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 01.267.825/0001-30
PROCESSO: 25000.020945/98-74 AUTORIZ/MS: 1.03762.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.388, DE 7 DE MAIO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

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

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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, Nº, MUNICÍPIO, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, and Classes medicamentosas.

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

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.

Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 064/Lic.

À  
**CENTERMEDI COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
432	Gentamicina 40 mg 1 ml inj.	AMP	600	HYPOFARMA	0,8200

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR RODRIGO KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação





011520

~~11315~~**OFICIO 064/PROPOSTA**

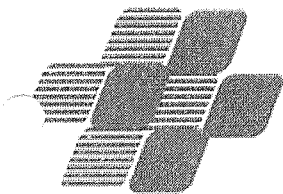
De: LICITACAO - CONIMS  
Para: medicamentos@centermedi.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 064/PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 09:14  
Recebida em: 26/01/2018 | 09:14  
20180126060... .pdf 91.97 KB

BOM DIA

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 432 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/26 09:12:03  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 06:08:04 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

011521' ~~11316~~

Re: OFICIO 064/PROPOSTA

De: Medicamentos Centermedi  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: Re: OFICIO 064/PROPOSTA  
 Enviada em: 26/01/2018 | 10:19  
 Recebida em: 26/01/2018 | 10:18

Bom dia!!

Informo que a nossa empresa NÃO poderá aceitar tal item!!

At,

Tainá Felipetto

Secretária  
 54 3523 2700  
 BR 480, 795 - Saída para Erechim/RS  
 Barão de Cotegipe/RS  
[www.centermedi.com.br](http://www.centermedi.com.br)



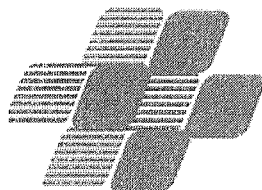
Em 26/01/2018 09:14, LICITACAO - CONIMS escreveu:

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 432 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

---

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Enviada: 2018/01/26 09:12:03

Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 06:08:04 (-0500)

Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

26.

Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 065/Lic.

À  
**RYNALDI & COGO LTDA.**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis *N ACEITU*  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
433	Gentamicina 80 mg 2 ml inj.	AMP	2.500	HIPOLABOR	0,7500

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR RODRIGOS*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*OK! Sist.*

*[Handwritten signatures and initials]*



011523 - ~~11018~~  
*[Handwritten signature]*

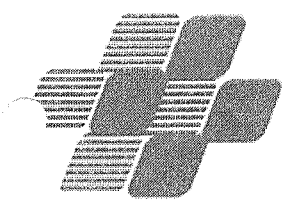
**OFICIO 065 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: tolemed11@hotmail.com  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 065 - PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 09:15  
Recebida em: 26/01/2018 | 09:15  
20180126060... .pdf 88.57 KB

BOM DIA

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 433 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/26 09:12:15  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 06:08:17 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*[Handwritten signatures and initials]*



011524 ~~11319~~

**NÃO ACEITE DO ITEM GENTAMICINA 80 MG**

De: Fabio Hartmann  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: NÃO ACEITE DO ITEM GENTAMICINA 80 MG  
 Enviada em: 31/01/2018 | 14:02  
 Recebida em: 31/01/2018 | 14:02  
 gentamicina.pdf 87.97 KB

Boa tarde

Venho por meio deste informar que não temos como aceitar entregar o item GENTAMICINA 80 MG, o mesmo sera descontinuado pelo fabricante, conforme afirmação abaixo

De: Roberto Sartorato <roberto.hipolabor@gmail.com>

Enviado: terça-feira, 16 de janeiro de 2018 16:08

Para: fernamed.compras@hotmail.com; fernamed@uol.com.br; fernamed.licitacao@hotmail.com; agildistribuidora@outlook.com; LUCAS CARNEIRO - AGIL DIST. DE MEDICAMENTOS; JULIO - AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA; paulo-santini1@hotmail.com; Leandro Santini; anderson8213@hotmail.com; angeomed@gmail.com; Atendimento Damed; rafael\_angeomed@hotmail.com; bruna.angeomed@outlook.com; avia@werbran.com.br; pedro@werbran.com.br; Green Licitação - Kelly; licitacao@agkvida.com.br; licitacao1@tolemed.com.br; licitacao01@tolemed.com.br; faohartmann@hotmail.com; Fabio Rebonatto; Ubimed Ubiratã; DIHOSMED.; REALMED DISTRIBUIDORA; realmeddistribuidora@hotmail.com; moca.licitacao@hotmail.com; mocamedicamentos@hotmail.com; mocamedicamentos@gmail.com; mocamedicamentos@mocamedicamentos.com.br; compras@cirurgicaparana.com.br; compras@mocamedicamentos.com.br; compras@agilmedicamentos.com.br; AR FIOREZZANO; tolemed1@hotmail.com; tolemed@hotmail.com; compras@1000medic.com.br; prolificcirurgica@hotmail.com; cicavel@terra.com.br; nattmed@terra.com.br; adm.nattmed@terra.com.br; cidenatt@hotmail.com; menegazzo10@uol.com.br; Eduardo Merisio; Dental Med Chico; LEONARDO BASCEL; felipe@bascel.com.br

Assunto: Tabela de Preços Hipolabor e Sanval

**Prezados(as),  
Boa Tarde!!!**

Segue tabela com as **exclusões** dos itens:

- 1 – Dipirona 500mg/ml injetável.
- 2 – Gentamicina 40mg/ml injetável.
- 3 – Ranitidina 25mg/ml injetável.

**A Gentamicina 40mg/ml injetável serão canceladas todas as pendências.**

**Quanto as pendências de Dipirona 500mg/ml injetável e Ranitidina 25mg/ml injetável vamos atender quando produzirmos.**

**Fineza substituir pela tabela enviada ontem**



Roberto Carlos Sartorato  
 Representante Comercial Hipolabor, Sanval, Biotextil  
 Setor Oeste Paraná - Linha Hospitalar e Farma  
 Fone/Fax (45) 3223-5850 / Celular (45) 9141-8699  
 Skype [robertosartorato@uol.com.br](mailto:robertosartorato@uol.com.br)  
 Email: [robertosartorato@uol.com.br](mailto:robertosartorato@uol.com.br) e [roberto.hipolabor@gmail.com](mailto:roberto.hipolabor@gmail.com)

*(Handwritten signatures and initials)*

Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 068/Lic.

À

**AR FIOREZZANO DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
432	Gentamicina 40 mg 1 ml inj.	AMP	600	santisa	0,8400

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VALINOSKI*  
Samir Rodrigo Kalinoski  
Enc. De Licitação



011526

~~11321~~

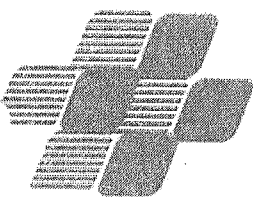
## OFICIO 068 - PROPOSTA

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: florenzanomed@yahoo.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 068 - PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 10:38  
Recebida em: 26/01/2018 | 10:38  
20180126073... .pdf 94.48 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 432 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/26 10:36:25  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 07:32:26 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' and several other marks.

011527 - ~~11322~~

Re: OFICIO 068 - PROPOSTA

De: AR FIORENZANO

Para: licitacao@conims.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Re: OFICIO 068 - PROPOSTA

Enviada em: 26/01/2018 | 10:43

Recebida em: 26/01/2018 | 10:43

Samir, bom dia !

Não conseguimos aceitar amigo, item em falta e sem previsão de normalizar.

At. Michel Marcello  
46 3524 3136  
AR FIORENZANO.

Em Sexta-feira, 26 de Janeiro de 2018 10:38, LICITACAO - CONIMS &lt;licitacao@conims.com.br&gt; escreveu:

BOM DIA

REGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 432 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/01/26 10:36:25

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 07:32:26 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 071/Lic.

À

*Accio*

**PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA.**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
432	Gentamicina 40 mg 1 ml inj.	AMP	600	<del>Santisa</del> NOVO FARM	0,9900

**OBS:** Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*[Handwritten signatures and initials]*

011529 - ~~11324~~

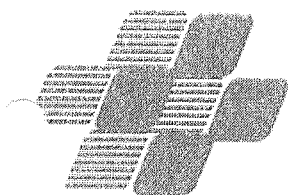
## OFICIO 071 - PROPOSTA

De: LICITACAO - CONIMS  
 Para: licita95@promefarma.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: OFICIO 071 - PROPOSTA  
 Enviada em: 26/01/2018 | 11:02  
 Recabida em: 26/01/2018 | 11:02  
 20180126074... .pdf 94.26 KB

BOM DIA

SEGUIE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 432 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/26 10:52:22  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 07:48:22 (-0500)  
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

Handwritten signatures and initials, including a large scribble, a circled 'B', and other marks.



011530 ~~11325~~  
*af*

RES: OFICIO 071 - PROPOSTA

De: Adriana Pit - Licitação Promefarma  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia: licitacao1@promefarma.com.br  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 071 - PROPOSTA  
 Enviada em: 30/01/2018 | 11:23  
 Recebida em: 30/01/2018 | 11:23  
 image003.png 26.79 KB

Bom dia, Samir.

Aceitamos a Proposta do Item 432 do Ofício 71 - Gentamicina 40mg/ml - 1ml inj. Marca: Novafarma. (Caixa com 50 ampolas de 1ML)

Cordialmente,

Adriana Pit Andrade  
 Setor de Licitação  
 Fone: (41) 3052-7921 - licita05@promefarma.com.br  
 Curitiba/PR  
<http://www.promefarma.com.br>



De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: sexta-feira, 26 de janeiro de 2018 11:02  
 Para: licita05@promefarma.com.br  
 Assunto: OFICIO 071 - PROPOSTA

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 432 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/26 10:52:22  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Afcio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 07:48:22 (-0500)  
 Queries to: ricoh@ricoh.com.br

*af*  
*B*  
*af*  
*M*

011531 - ~~11326~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos			
Detalhe do Produto: GENTAMICIN			
Nome da Empresa	NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	06.629.745/0001-09	Autorização	1.01.402-4
Nome Comercial	GENTAMICIN		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	114020013		
Processo	25000.009420/99-75		
Vencimento do Registro	05/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	29/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1140200130014
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	29/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1140200130022
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Validade	24 meses	Registro	114020013005 <del>11007</del>
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ 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		

011532

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	29/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1140200130065
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	011533 <del>11328</del> SP
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG/2 ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	29/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1140200130031
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	NÃO informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	NÃO		

Voltar

SP

SP  
B  
SP  
M

011534. ~~11329~~



ANEXO

EMPRESA: BIOMED PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES EIRELI - EPP  
 ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO FREITAS, 1228  
 BAIRRO: VERMELHA CEP: 64018000 - TERESINA/PI  
 CNPJ: 06.881.482/0001-12  
 PROCESSO: 25351.063322/2014-21 AUTORIZ/MS: 1.01427.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: AURAMED FARMACEUTICA LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SEGUNDA AVENIDA, QUADRA 1B, LOTE 46, CONDOMÍNIO EMPRESARIAL VILLAGE  
 BAIRRO: CIDADE VERA CRUZ CEP: 74934605 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 19.442.190/0001-25  
 PROCESSO: 25351.987208/2016-73 AUTORIZ/MS: 1.15379.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: VA MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA 14, S/Nº, ESQUINA COM AVENIDA 01, QUADRA 15, LOTE MODULOS 36 E 37, TERREÇO

BAIRRO: POLO EMPRESARIAL GOIAS CEP: 74985220 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 17.715.064/0001-71  
 PROCESSO: 25351.028059/2014-83 AUTORIZ/MS: 1.23638.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA FERNANDO LAMARCA, 255  
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 36092030 - JUIZ DE FORA/MG  
 CNPJ: 17.875.154/0003-91  
 PROCESSO: 25351.824641/2016-85 AUTORIZ/MS: 1.15095.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EMPALAR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 FABRICAR: MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: MEDICAMENTO  
 REEMBALAR: MEDICAMENTO  
 Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.686, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

Art. 1º. Indefinir o Pedido de Alteração de Autuação Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A  
 ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550  
 BAIRRO: SAO CRISTOVAO CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG  
 CNPJ: 60.665.981/0005-41  
 PROCESSO: 25351.00199001-62  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 O documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, encaminhado pela empresa não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014

Total de Empresas : 7

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.686, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder 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 Fabricante: Cirinca Mais Produto Hospitalar Ltda  
 Endereço: Av. Paulo VI 22, Fátima/PA  
 País: Brasil  
 Município: Manaus UF: AM  
 Autorização de Funcionamento: 1.11.416-1 Expediente(s): 1405199/16-1  
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.686, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca UK Limited  
 Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, SK10 2NA  
 País: Reino Unido  
 Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 1382986/16-9  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
 Endereço: Dr. Boehringer-Gasse, 5-11, A-1121 Vienna  
 País: Austria  
 Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 0028316/14-9  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: betainterferona 1b (extração, fermentação e purificação do pool 9-75)

Empresa: Farmoquímica S/A  
 Endereço: Rua Vivian Cândido, 300, Jacaré  
 Município: Rio de Janeiro UF: RJ  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.590-6 Expediente(s): 1079426/15-3, 1079455/15-2  
 1079449/15-7

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016070400024

Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, suspensões aerossol e xaropes.  
 Sólidos não estéreis: cremas, géis e pomadas.  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós.  
 Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Flect Laboratorios Limited  
 Endereço: 94 Rickmansworth Road, Watford, Hertfordshire, WD18 7JL  
 País: Reino Unido  
 Empresa solicitante: Merck S.A  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 33.069.212/0001-84  
 17694065-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis hormonais: géis (granel)

Empresa: Hypodermia - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda  
 Endereço: Rua Dr. Inácio Marcolini, 303, São Geraldo  
 Município: Ribeirão das Neves UF: MG  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.387-7 Expediente(s): 33805-330  
 1022209/15-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)  
 Endereço: BPL No. 42, Anrich Industrial Estate, Bellaram, Medak Dist-502 325, Telangana  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: JC Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação Ltda  
 Autorização de Funcionamento: 1.08.758-0 Expediente(s): 01.662.176/0001-71  
 1889039/16-3  
 6825739/15-6  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: pós liofilizados  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Sterile Product Division)  
 Endereço: OPP. HM, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 02.433.631/0001-20  
 1155356/16-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals, Inc.  
 Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Sanoofi-Aventis Farmacêutica Ltda  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 02.685.377/0001-57  
 1145892/16-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel)

Empresa: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda  
 Endereço: Av. Anita Garibaldi, 1255, Cidade Jardim  
 Município: Curitiba UF: PR  
 Autorização de Funcionamento: 1.01402-1 Expediente(s): 048026158  
 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 preparação asséptica)  
 Produtos estéreis: comprimidos: pós (com preparação asséptica)  
 Produtos estéreis: insumos farmacêuticos: pós (com preparação asséptica)

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

Handwritten signatures and initials, including a large signature and several initials (e.g., 'B', 'F', 'M').

Pato Branco/PR, 26 de janeiro de 2018.

Ofício nº 072/Lic.

À

**F & F DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

N ACEITO

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
317	Diclofenaco colestiramina 70 mg cáps.	UND	1000	GERMED	0,3100

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR VALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*J*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



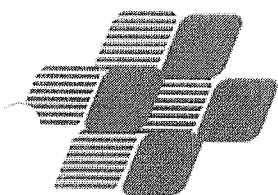
011536 ~~11031~~**OFICIO 072 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: fabio@ffmed.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 072 - PROPOSTA  
Enviada em: 26/01/2018 | 16:31  
Recebida em: 26/01/2018 | 16:31  
20180126132... .pdf 92.02 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 317 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--  
Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

---

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/26 16:29:05  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 13:25:05 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br



011537

~~11332~~**RES: OFICIO 072 - PROPOSTA**

De: Fabio Rebonatto  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 072 - PROPOSTA  
 Enviada em: 26/01/2018 | 16:59  
 Recebida em: 26/01/2018 | 16:59

Boa tarde Samir,

Não consigo aceitar o item, não tenho mais proposta comercial perante a indústria para esse produto,

Grato sem mais,

**F & F DIST. DE MEDICAMENTOS LTDA**

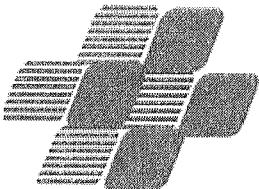
Fabio E. Rebonatto  
 46 2604 0154 – 99105 5818

De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: sexta-feira, 26 de janeiro de 2018 16:31  
 Para: fabio@ffmed.com.br  
 Assunto: OFICIO 072 - PROPOSTA

BOM DIA

SEQUE EM ALGUM PROPOSTA DO OFICIO DO PRONOME PARA O ITEM EM ANEXAMOS SUA  
 RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALEM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR  
 A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/26 16:29:05  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.26.2018 13:25:05 (-0500)  
 Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)

Livre de vírus. [www.avast.com](http://www.avast.com).

*[Handwritten signatures and initials]*

Pato Branco/PR, 29 de janeiro de 2018.

Ofício nº 074/Lic.

À

**DIMEVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.**

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

ACEITOU

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
317	Diclofenaco colestiramina 70 mg cáps.	UND	1000	GERMED	0,4500

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação

*[Handwritten signatures and initials]*



011529

~~11084~~**OFICIO 074 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS

Para: licitacao@dimeva.com.br ,mauricio@dimeva.com.br

Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: OFICIO 074 - PROPOSTA

Enviada em: 29/01/2018 | 07:51

Recebida em: 29/01/2018 | 07:51

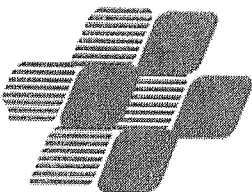
20180129044... .pdf 88.81 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 317 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

--

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br

Enviada: 2018/01/29 07:45:46

Para: licitacao@conims.com.br

Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.29.2018 04:41:47 (-0500)

Queries to: ricoh@ricoh.com.br



011540

~~11335~~

## RES: OFICIO 074 - PROPOSTA

De: Licitação - Dimeva  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia:  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 074 - PROPOSTA  
 Enviada em: 29/01/2018 | 13:37  
 Recebida em: 29/01/2018 | 13:38

image001.png 25.02 KB      image002.png 27.53 KB      image003.png 67.23 KB  
 DICLOFENACO... .pdf 92.60 KB

Boa tarde,

Aceitamos fornecer o medicamento em questão. Segue conforme solicitação documentação do mesmo.

CX padrão com 20 comprimidos.

Qualquer dúvida estou a disposição.

Att,

Coordenadora de Licitações- Jaqueline  
 Rua José Fraron, 155 - sala 01  
 Pato Branco- PR  
 (46)3224 – 3767  
[www.ecologicbr.com.br](http://www.ecologicbr.com.br)

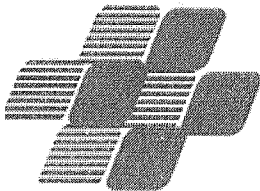


De: LICITACAO - CONIMS [mailto:licitacao@conims.com.br]  
 Enviada em: segunda-feira, 29 de janeiro de 2018 07:52  
 Para: licitacao@dimeva.com.br; mauricio@dimeva.com.br  
 Assunto: OFICIO 074 - PROPOSTA

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 317 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: ricoh@ricoh.com.br  
 Enviada: 2018/01/29 07:45:46  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Handwritten signatures and initials, including a large signature and several circular stamps or initials.

*[Handwritten signature]*  
~~11336~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Nome Comercial	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	105830363		
Processo	25351.076237/2004-44		
Vencimento do Registro	11/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630067
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630075
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

~~11337~~

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<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
140 MG CAP.DURA CT.BL.AL.PLAS OPC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630083
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<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
140 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	18/11/2004 <del>11038</del>
Validade	24 meses	Registro	1058303630091
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	10	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630105
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		



Destinação	Comercial	011544 <del>11239</del>
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
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	12	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630121
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
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 [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630016
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

011545

~~14340~~

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630024
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
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) 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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630032
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

~~11547~~

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

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630040
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

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

140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	18/11/2004 <del>11542</del>
Validade	24 meses	Registro	1058303630059
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	11	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630113
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLÉSTIRAMINA		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	13	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630131
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
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 [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	14	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630148
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
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 [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
140 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	15	18/11/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303630156
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

011550 . 11245



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

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

Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnology GmbH  
Endereço: Erwin Rentschler Strasse 21, 88471 - Laupheim  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Laboratórios Ferring Ltda. CNPJ: 74.232.034/0001-48  
Autorização de Funcionamento: 1.02.876-2 Expediente(s): 114418/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis hormonais (granel): pós liofilizados.

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

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

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

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

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

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

Empresa: Gerned 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

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

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

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Osmopharm SA  
Endereço: Via Ale Fornaci, 6930, Bedano  
País: Suíça  
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72  
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5  
Linha(s): Sólidos não estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas "b" e "c" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 223 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 375 e 379 (§§ 1º, 2º e 3º).

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0002-68  
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Indústrias  
Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-909  
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 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.

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

Pato Branco/PR, 29 de janeiro de 2018.

Ofício nº 075/Lic.

À

**PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA.** ACEARCO

Att. Setor de Licitações - Responsáveis

Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

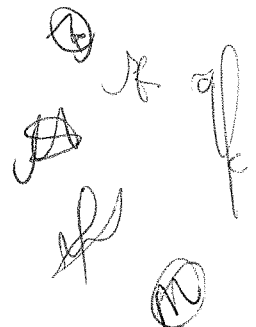
Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
183	Cianocobalamina (Vit. B12) + Tiamina (Vit. B1) + Piridoxina (Vit. B6) 100+ 100 + 5mg/ml - injetável 3 ml.	AMP	2000	MERCK	3,1900

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle, Certidão de Registro do Produto e a Quantidade das Embalagens.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação







011552

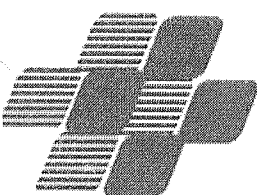
~~11947~~**OFICIO 075 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: [licita05@promefarma.com.br](mailto:licita05@promefarma.com.br)  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 075 - PROPOSTA  
Enviada em: 29/01/2018 | 07:52  
Recebida em: 29/01/2018 | 07:52  
20180129044... .pdf 91.95 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 183 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

Atenciosamente,



SAMIR KALINOSKI  
**LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO**  
CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
Fone: (46) 3313 3550  
Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)  
Enviada: 2018/01/29 07:46:25  
Para: [licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.29.2018 04:42:26 (-0500)  
Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)



011553

~~11648~~

## RES: OFICIO 027 - PROPOSTA

De: Adriana Pit - Licitação Promefarma  
 Para: licitacao@conims.com.br  
 Cópia: licitacao1@promefarma.com.br  
 Cópia oculta:  
 Assunto: RES: OFICIO 027 - PROPOSTA  
 Enviada em: 30/01/2018 | 11:08  
 Recebida em: 30/01/2018 | 11:08  
 image003.png 26.79 KB

Bom dia, Samir.  
 Tudo bem?

Aceitamos a Proposta para o Item 183 do Ofício 87 - Cianocobalamina + Piridoxina + Tiamina 500mcg 1ml ampola - Marca: Merck. (Caixa com 03 ampolas de 01ML)

Cordialmente,

Adriana Pit Andrade  
 Setor de Licitação  
 Fone: (41) 3052-7921 - licita05@promefarma.com.br  
 Curitiba/PR  
<http://www.promefarma.com.br>



BOM DIA

PRECISAMOS DE UMA RESPOSTA COM URGÊNCIA?????

Atenciosamente,



LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR  
[www.conims.com.br](http://www.conims.com.br)

De: "LICITACAO - CONIMS" <[licitacao@conims.com.br](mailto:licitacao@conims.com.br)>

Enviada: 2018/01/22 15:56:20

Para: [licita05@promefarma.com.br](mailto:licita05@promefarma.com.br)

Assunto: OFICIO 027 - PROPOSTA

BOA TARDE ADRIANA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 183 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS COM BREVIDADE SUA RESPOSTA.

Atenciosamente,

SAMIR KALINOSKI  
 LICITAÇÃO / CONTRATOS / CREDENCIAMENTO  
 CONIMS – Consórcio Intermunicipal de Saúde  
 Fone: (46) 3313 3550  
 Rua Afonso Pena, 1902 – Bairro Anchieta  
 CEP: 85501-530 – Pato Branco - PR

011554

~~11549~~

Consultas / Medicamentos / Detalhes

## Detalhe do Produto: CITONEURIN

Nome da Empresa	MERCCK S/A		
CNPJ	33.069.212/0001-84	Autorização	1000898
Nome Comercial	CITONEURIN		
Classe Terapêutica	PRODUTOS A BASE DE VIT B 12-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	100890015		
Processo	25992.017408/57		
Vencimento do Registro	10/2017		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 MCG + 100 MG + 100 MG DRG EST CT BL AL PLAS AMB X 20	DRAGEA SIMPLES	3	17/05/2000
Validade	18 meses	Registro	1008900150046
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 5000		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Resrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(100 + 100)MG/ML SOL INj IM CX CAMA AMP VD AMB X 1 ML + 1000 MCG/ML AMP X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	17/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1008900150433
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 1000		

011555

~~11550~~

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(100 + 100)MG/ML SOL. INJ. IM. CX. CAMA 3 AMP. VD. AMB X 1 ML + 5000 MCG/ML 3 AMP X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	10	17/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1008900150441
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 5000		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• MERCK MÉXICO S.A - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

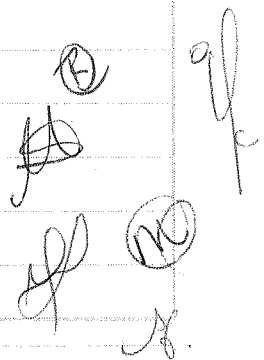
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(100 + 100)MG/ML SOL. INJ. IM. CX. CAMA AMP. VD. AMB X 1 ML + 5000 MCG/ML AMP X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	11	17/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1008900150451
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 5000		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• MERCK MÉXICO S.A - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		

011556



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 MCG + 100 MG + 100 MG DRG EST CT BL AL PVDC AMB X 60	DRAGEA SIMPLES	14	17/05/2000
Validade	18 meses	Registro	1008900150141
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		



011557

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ORIGINAL	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(333,33 MCG + 33,33 MG + 33,33 MG) /ML SOL INJ IM CX CAMA AMP 3 AMP VD INC X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	17/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1008900150301
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 1000		
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 <ul style="list-style-type: none"> <li>• MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		





Apresentação <input type="checkbox"/> ORIGINAL	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(1666,66 MCG + 33,33 MG + 33,33 MG)/ML SOL INJ IM CX CAMA AMP 3 AMP VD INC X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	17/05/2000
Validade	24 meses	Registro	1008900150352
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CLORIDRATO DE TIAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 5000		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		

011558

~~11353~~

Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CLORIDRATO DE TIAMINA
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 5000
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	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO</li> </ul>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
IFA Único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

Handwritten signature



CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis: Comprimidos, Comprimidos Revestidos, Cápsulas, Granulados, Pós, Supositórios, Óvulos

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZAÇÃO: 1006398

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZAÇÃO: 1006398

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.663.981/0005-41 - AUTORIZAÇÃO: 1009695

EMPRESA FABRICANTE: ANDERSONBROECC INC. ENDEREÇO: 4545 ASSEMBLY DRIVE - ROCKFORD, IL 61109 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0053

EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.216.463/0001-09

EMPRESA FABRICANTE: ASTELLAS IRELAND CO. LTD ENDEREÇO: KILLORGLIN, CO. KERRY - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0042

EMPRESA SOLICITANTE: ASTELLAS FARMA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 07.766.154/0001-04

EMPRESA FABRICANTE: GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A. ENDEREÇO: STRADA PROVINCIALE ASOLANA Nº 90 (LOC. SAN POLO), 43056 - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0276

EMPRESA FABRICANTE: FACTA FARMACEUTICI S.P.A. ENDEREÇO: NUCLEO INDUSTRIALE S. ATTO (LOC. S. NICOLA A TORDINO), 64020 TERAMO (TE) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0218

EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0061-00

EMPRESA FABRICANTE: FROSST IBERICA S.A. ENDEREÇO: VIA COMPLUTENSE 140, 28805 ALCALA DE HENARES, MADRID - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0237

EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.216.463/0001-09

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG ENDEREÇO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 89085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis (invasos): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: LABESFAL LABORATÓRIO ALMIRO S.A. ENDEREÇO: ZONA INDUSTRIAL DO LAGEDO, SANTIAGO DE BESTEIRO, 3465-457 - PAÍS: PORTUGAL - CÓDIGO ÚNICO: A.0358

EMPRESA SOLICITANTE: FRESSENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0004-04

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIOS LEON FARMA, S.A. ENDEREÇO: C/ LA VALLINA S/N, POLIGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, 24608 VILLAQUILAMBRE - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0555

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

EMPRESA FABRICANTE: LEO LABORATORIES LTD. ENDEREÇO: CASHEL ROAD CRURLIN, DUBLIN 12 - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0369

EMPRESA SOLICITANTE: LEO PHARMA LTDA - CNPJ: 11.424.477/0001-10

EMPRESA FABRICANTE: SHENZHEN SALUBRIS PHARMACEUTICALS CO. LTD. ENDEREÇO: NO.1 FENGHUANGGANG HUABAO INDUSTRIAL DISTRICT, XIJIANG, BAOAN DISTRICT - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1082

EMPRESA SOLICITANTE: Midifarma Produtos Farmacêuticos Ltda - CNPJ: 13.863.381/0001-84

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES LIMITED ENDEREÇO: PLOT NO. 20 & 21, PHARMEZ THE PHARMACEUTICAL SPECIAL ECONOMIC ZONE, SARKHEE - BAVLA N. H. NO. 88 - MATODA, AHMEDABAD - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0630

EMPRESA SOLICITANTE: FBM INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.060.349/0001-05

EMPRESA FABRICANTE: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG ENDEREÇO: BIRKENDORFER STR. 63, 88397 - BIBERACH A.B.R. - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0116

EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57

EMPRESA FABRICANTE: UNITHER LIQUID MANUFACTURING ENDEREÇO: 1-3 ALLEE DE LA NESTE, Z.I. D'EN SIGAL 31770 COLOMIERS - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.1188

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.574.207/0001-76

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

RESOLUÇÃO GEM/PR/DIR/AN/INSD/DIR/2017 A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 973, de 14 de julho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC Nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve: Art. 1º Conceder (s) empresa(s) constante(s) no ANEXO a

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZAÇÃO: 1062410

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZAÇÃO: 1062410

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZAÇÃO: 1062410

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE S.A. ENDEREÇO: VIA CANTONALE ZONA SEKTA, CH-6814, LAMONE - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0310

EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA S.A. - CNPJ: 64.711.500/0001-14

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME CORP. ENDEREÇO: 22827 SOUTH EAST SIDE HIGHWAY, ELKTON, VIRGINIA 22827 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0401

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A. DE C.V. ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0406

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-34

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A. DE C.V. ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0406

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-34

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis (Granéis): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHENON PHARMACEUTICALS INC ENDEREÇO: 2110 EAST GALBRAITH ROAD, CINCINNATI-OHIO, 45237 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0480

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 44.363.66/0001-57

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page



Pato Branco/PR, 29 de janeiro de 2018.

Ofício nº 076/Lic.

À *A. CARVALHO CX 017*  
**INOVAMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA.**  
Att. Setor de Licitações - Responsáveis  
Prezados Senhores

Devido à proponente vencedora no processo licitatório Pregão Presencial nº 046/2017, ser inabilitada para o (s) item (s) em questão, o Consórcio vem consultar vossa empresa se há possibilidade, conforme valor proposto na sessão de lances, entregar o (s) seguinte (s) item (s):

Item	Descrição	Apresentação	Quantidade	Marca	Valor Unitário
493	Levofloxacino 500 mg - compr.	und	26.000	<del>PRATI</del> <i>ZYDUS</i>	0,6060

**OBS: Caso vossa empresa aceite entregar o produto acima como segundo colocado, pedimos que nos enviem o Certificado de Boas Práticas de Fabricação/Controle e a Certidão de Registro do Produto.**

Contando com vosso pronto atendimento, aguardamos breve retorno.

Atenciosamente,

*SAMIR KALINOSKI*  
**Samir Rodrigo Kalinoski**  
Enc. De Licitação



011561

~~11356~~**OFICIO 076 - PROPOSTA**

De: LICITACAO - CONIMS  
Para: licitacao03@inovamed-rs.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: OFICIO 076 - PROPOSTA  
Enviada em: 29/01/2018 | 09:06  
Recebida em: 29/01/2018 | 09:06  
20180129055... .pdf 88.06 KB

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 493 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

ATT SAMIR KALINOSKI

De: ricoh@ricoh.com.br  
Enviada: 2018/01/29 09:02:46  
Para: licitacao@conims.com.br  
Assunto: Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.29.2018 05:58:47 (-0500)  
Queries to: ricoh@ricoh.com.br



011562

~~11567~~**Re: OFICIO 076 - PROPOSTA**

De: Caroline | Inovamed  
Para: licitacao@conims.com.br  
Cópia:

Cópia oculta:

Assunto: Re: OFICIO 076 - PROPOSTA  
Enviada em: 29/01/2018 | 15:28  
Recebida em: 29/01/2018 | 15:28

Caroline C.... .png 31.28 KB

PROPOSTA + ... .pdf 7.74 MB

Boa tarde!

Segue em anexo, documentos conforme solicitado.

Gostaria de saber se os mesmos deverão ser encaminhados original, por correio?

Aguardo retorno.

Grata!



----- Mensagem encaminhada -----

**Assunto:** OFICIO 076 - PROPOSTA**Data:** Mon, 29 Jan 2018 09:06:00 -0200**De:** LICITACAO - CONIMS <licitacao@conims.com.br>**Para:** licitacao03@inovamed-rs.com.br <licitacao03@inovamed-rs.com.br>

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 493 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

ATT SAMIR KALINOSKI

**De:** ricoh@ricoh.com.br**Enviada:** 2018/01/29 09:02:46**Para:** licitacao@conims.com.br**Assunto:** Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.29.2018 05:58:47 (-0500)

Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)



011583

**Re: OFICIO 076 - PROPOSTA**

De: Caroline | Inovamed  
Para: licitacao@conims.com.br  
Cópia:  
Cópia oculta:  
Assunto: Re: OFICIO 076 - PROPOSTA  
Enviada em: 29/01/2018 | 15:28  
Recebida em: 29/01/2018 | 15:28  
Caroline C.... .png 31.28 KB      PROPOSTA + ... .pdf 7.74 MB

Boa tarde!

Segue em anexo, documentos conforme solicitado.

Gostaria de saber se os mesmos deverão ser encaminhados original, por correio?

Aguardo retorno.

Grata!

----- Mensagem encaminhada -----

**Assunto:**OFICIO 076 - PROPOSTA**Data:**Mon, 29 Jan 2018 09:06:00 -0200**De:**LICITACAO - CONIMS <licitacao@conims.com.br>**Para:**licitacao03@inovamed-rs.com.br <licitacao03@inovamed-rs.com.br>

BOM DIA

SEGUE EM ANEXO, PROPOSTA DO ITEM 493 DO PR 046/2017 PARA SUA ANÁLISE, AGUARDAMOS SUA RESPOSTA COM A MÁXIMA BREVIDADE, CASO ACEITE, ALÉM DOS REGISTROS FAVOR NOS INFORMAR A QUANTIDADE DA EMBALAGEM.

ATT SAMIR KALINOSKI

---

**De:** ricoh@ricoh.com.br**Enviada:** 2018/01/29 09:02:46**Para:** licitacao@conims.com.br**Assunto:** Message from "licitacao"

This E-mail was sent from "licitacao" (Aficio MP 201).

Scan Date: 01.29.2018 05:58:47 (-0500)

Queries to: [ricoh@ricoh.com.br](mailto:ricoh@ricoh.com.br)



011584 ~~11359~~

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 TABELionato de Notas - Código CNJ 08 879-6  
 Autenticação Digital  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII  
 da Lei Estadual 8.721/2008 autentica a presente imagem digitalizada, reprodução fiel  
 do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé  
 Cód. Autenticação: 40370808171344350896-2; Data: 08/08/2017 13:45:12  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: APN28733-MJS6  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

**MANOEL ANTONIO**

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

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

LIVRO Nº 480 FOLHA Nº 1 TRADUÇÃO Nº I-146.409/17

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

\*\*\*\*\*

[Brasão de Armas]

**Food & Drugs Control Administration**

[Administração de Alimentos e Medicamentos]

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

[Imagem.]

Certificado nº **S-GMP/1706148**.

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO - BPF**

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

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

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

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

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

Assinado: [assinatura ilegível].

Nome: Dr. H. G. Koshia.

Cargo: Comissário.

Food & Drugs Administration.

Gandhinagar, Estado de Gujarat.

E-mail: [comfdca@gujarat.gov.in](mailto:comfdca@gujarat.gov.in).

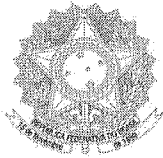
Telefone: 91-79-23253417, Fax: 91-79-232-53400.

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

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

011565  
~~11860~~

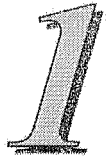
ISSN 1677-7042



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

## República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862



Suplemento ao Nº 166

Brasília - DF, segunda-feira, 31 de agosto de 2015

### Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde ..... 1

### Ministério da Saúde

#### AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da 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 Medicamentos, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Bunker Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 47.100.862/0001-50
Endereço: Rua Aníbal dos Anjos Carvalho	
N.º: 212	Bairro: VL. Santa Maria
CEP: 04810-050	UF: SP
Município: São Paulo	
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos (granel), comprimidos revestidos (granel) e pós (granel).	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquido não estéril: emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos incisos I, II e X do art. 11, ao § 3º do art. 12, ao § 1º do art. 87, aos §§ 1º e 2º do art. 132, ao § 1º do art. 268 e em relação aos artigos 25, 61, 88, 107, 124, 129, 132, 169, 201, 203, 206, 212, 250, 307, 315, 317, 327, 334, 338, 403, 411, 468, 480, 484, 508, 509, 514, 529, 567, 579 e 582.	

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da 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;

#### TABELA DE PREÇOS DE JORNAL AVULSOS

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

- Acima de 500 páginas o preço da tabela mais, exceto para de páginas multiplicado por R\$ 0,0107



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbvie Inc.	
Endereço: 1401 Sheridan Road, North Chicago, Illinois, 60064-400	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7	
Expediente(s) nº: 0261632/1-17	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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

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

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

## Separatas

Periódico de conteúdos extraídos do Diário Oficial da União

Atos do Poder Legislativo e do Poder Executivo

Informações e vendas pelo telefone 0800 725 6787



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

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

*(Handwritten signatures and initials)*

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  
Regulatório

## Detalhe do Produto : LEVOFLOXACINO

Nome da Empresa:	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	05.254.971/0001-81	Autorização:	1056510
Nome Comercial:	LEVOFLOXACINO		
Classe Terapêutica:	ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES		
Registro:	156510030		
Processo:	25351.143590/2009-88		
Vencimento do Registro:	04/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PVC PVDC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	11/04/2011
Validade:	36 meses	Registro:	1565100300016
Princípio Ativo:	levofloxacino hemi-hidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais CADILA HEALTHCARE LIMITED - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PVC PVDC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	11/04/2011
Validade:	36 meses	Registro:	1565100300024
Princípio Ativo:	levofloxacino hemi-hidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Primária CARTUCHO CARTAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD) - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		

*[Handwritten signature]*

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

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



*[Handwritten marks and signatures]*  
B  
F  
M  
2/2