

**CONIMS**

**Consórcio Intermunicipal de Saúde**

**PROCESSO Nº  
148/2020**

**SETOR: LICITAÇÃO**

**MODALIDADE: PE 39/2020**

**OBJETO:** FORMAÇÃO DE REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO PARCELADA DE MEDICAMENTOS (FARMÁCIA BÁSICA E PSICOTRÓPICOS) E COSMÉTICOS.

**VOLUME: 55**

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Sem Tarja				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
20	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 360 <input type="checkbox"/> ATIVA	1438102530201	Comprimido	30/03/2020	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	LORATADINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (pvc)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar
<b>Tarja</b>	Sem Tarja
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 480 <b>ATIVA</b>	1438102530211	Comprimido	30/03/2020	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	LORATADINA
------------------------	------------

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
--	---

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (pvc)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartolina)</li> </ul>
------------------	---

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
----------------------------	--

<b>Via de Administração</b>	ORAL
-----------------------------	------

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
--------------------	--

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
--------------------------------	-----------------------------

<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar
-------------------	-----------------------------

<b>Tarja</b>	Sem Tarja				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
22	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1438102530228	Comprimido	30/03/2020	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	LORATADINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (pvc)</li> <li>• Secundária - Cartucho (Cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Sem Tarja				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

015162  
/6



643, 645

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

015163

B

## Detalhe do Produto: MALEATO DE ENALAPRIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	1FARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	48.113.906/0001-49	<b>Autorização</b>	1.00.481-0
<b>Processo</b>	25351.740073/2014-92	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	14/09/2015
<b>Nome Comercial</b>	MALEATO DE ENALAPRIL	<b>Registro</b>	104810098	<b>Vencimento do registro</b>	09/2025
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS			<b>ATC</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STRIP AL X 30 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1048100980015	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				

<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	10 MG COM CT STRIP AL X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980023	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				

015185

B

<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	20 MG COM CT STRIP AL X 30 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980031	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Eta de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG COM CT STRIP AL X 900 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980041	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	10 MG COM CT STRIP AL X 900 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980058	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG COM CT STRIP AL X 900 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980066	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
7	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980074	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 900 <b>ATIVA</b>	1048100980082	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				

<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
9	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1048100980090	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Viã de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

10	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 900 <b>ATIVA</b>	1048100980104	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
11	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1048100980112	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Eta de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
12	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 900 <b>ATIVA</b>	1048100980120	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

B

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
13	10 MG COM CT STRIP AL X 500 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980139	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				



<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
14	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1048100980147	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Eta de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				

<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
15	20 MG COM CT STRIP AL X 500 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980155	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1048100980163	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	5 MG COM CT STRIP AL X 60 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980171	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
18	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1048100980181	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
19	10 MG COM CT STRIP X 60 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980198	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
20	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980201	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
21	20 MG COM CT STRIP AL X 60 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980211	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

22	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1048100980228	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
23	5 MG COM CT STRIP AL X 500 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1048100980236	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				



<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
24	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <b>ATIVA</b>	1048100980244	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Corja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
25	20 MG COM CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980252	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
26	20 MG COM CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1048100980260	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não					015185 <i>B</i>
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
27	20 MG COM CT BL AL AL X 500 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1048100980279	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar					
<b>Tarja</b>	Vermelha					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	

28	20 MG COM CT BL AL AL X 900 <b>ATIVA</b>	1048100980287	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	10 MG COM BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1048100980295	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade,</b>
30	10 MG COM BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980309	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				

015188  
B

<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
31	10 MG COM BL AL AL X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980317	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				

<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
32	10 MG COM BL AL AL X 900 <b>ATIVA</b>	1048100980325	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE ENALAPRIL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapa de Fabricação:</b> Processo produtivo completo</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				





*B*

676

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

015191  
B

## Detalhe do Produto: MONONITRATO DE ISOSSORBIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	ZYDUS NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	05.254.971/0001-81	<b>Autorização</b>	1.05.651-0
<b>Processo</b>	25351.025391/2005-39	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	25/07/2005
<b>Nome Comercial</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA	<b>Registro</b>	156510008	<b>Vencimento do registro</b>	07/2025
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA			<b>Medicamento de referência</b>	MONOCORDIL
<b>Classe Terapêutica</b>	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES			<b>ATC</b>	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1565100080016	COMPRIMIDO SIMPLES	25/07/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico pvc/pvdc transparente )</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	40 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1565100080024	COMPRIMIDO SIMPLES	25/07/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico pvc/pvdc transparente )</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

015192

12

015193

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1565100080032	COMPRIMIDO SIMPLES	25/07/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico pvc/pvdc transparente )</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1565100080040	COMPRIMIDO SIMPLES	25/07/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					015194 K
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico pvc/pvdc transparente )</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<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>Destinação</b>	Hospitalar					
<b>Tarja</b>	-					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
5	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1565100080059	COMPRIMIDO SIMPLES	25/07/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico pvc/pvdc transparente )</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>					

<b>Via de Administração</b>	ORAL					015195
<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>Destinação</b>	Hospitalar					
<b>Tarja</b>	-					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>№</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
6	40 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1565100080067	COMPRIMIDO SIMPLES	25/07/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico pvc/pvdc transparente )</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<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>Destinação</b>	Hospitalar					
<b>Tarja</b>	-					

<b>Apresentação fracionada</b>	Não					015196 <i>B</i>
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
7	40 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1565100080075	COMPRIMIDO SIMPLES	25/07/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico pvc/pvdc transparente )</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<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>Destinação</b>	Hospitalar					
<b>Tarja</b>	-					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
8	40 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1565100080083	COMPRIMIDO SIMPLES	25/07/2005	24 meses	



<b>Princípio Ativo</b>	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA	015197 6
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-	
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico pvc/pvdc transparente )</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li></ul>	
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD) <b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA <b>Etapa de Fabricação:</b></li></ul>	
<b>Via de Administração</b>	ORAL	
<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>Destinação</b>	Hospitalar	
<b>Tarja</b>	-	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	



678  
16 015193

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: MONTELUCASTE SÓDICO

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	05.254.971/0001-81	<b>Autorização</b>	1.05.651-0
<b>Processo</b>	25351.723983/2009-98	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	27/02/2012
<b>Nome Comercial</b>	MONTELUCASTE SÓDICO	<b>Registro</b>	156510035	<b>Vencimento do registro</b>	02/2027
<b>Princípio Ativo</b>	MONTELUCASTE de SÓDIO			<b>Medicamento de referência</b>	SINGULAIR
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIASMATICOS			<b>ATC</b>	ANTIASMATICOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <b>ATIVA</b>	1565100350013	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/02/2012	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MONTELUCASTE de SÓDIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				


<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	10 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1565100350021	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/02/2012	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	MONTELUCASTE de SÓDIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CADILA HEALTHCARE LIMITED (AHMEDABAD)</li> <li><b>Endereço:</b> SARKHEJ-BAVLA N. H 8 A - MORAIYA - AHMEDABAD - GUJARAT STATE - ÍNDIA</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Comercial				

015200  
*R*

Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: NIMESULIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	1.04.381-0
<b>Processo</b>	25351.515324/2010-85	<b>Categoria Regulatória</b>	Genérico	<b>Data do registro</b>	23/11/2015
<b>Nome Comercial</b>	NIMESULIDA	<b>Registro</b>	143810177	<b>Vencimento do registro</b>	11/2025
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA			<b>Medicamento de referência</b>	NISULID
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS			<b>ATC</b>	ANTINFLAMATORIOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 <b>ATIVA</b>	1438101770012	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (plástico pvc/pe/pvdc)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				

<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML <b>ATIVA</b>	1438101770020	SUSPENSAO ORAL	23/11/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				

<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1438101770039	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (PLÁSTICO PVC/PE/PVDC)</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1438101770047	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/2015	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (plástico pvc/pe/pvdc)</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li></ul>				
<b>Local de fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. <b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98 <b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL <b>Etapas de Fabricação:</b></li></ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

015205

688

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CIMELIDE

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	1.04.381-0
<b>Processo</b>	25351.024821/0083	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	29/03/2001
<b>Nome Comercial</b>	CIMELIDE	<b>Registro</b>	143810059	<b>Vencimento do registro</b>	03/2026
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA			<b>Medicamento de referência</b>	NISULID
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS			<b>ATC</b>	ANTINFLAMATORIOS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 <b>ATIVA</b>	1438100590010	COMPRIMIDO SIMPLES	29/03/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico PVC)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				



<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	10 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100590029	SUSPENSAO ORAL	29/03/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

<b>Apresentação fracionada</b>	Não	015207 <i>6</i>			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1438100590037	SUSPENSAO ORAL	29/03/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

015208

4	100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 <b>ATIVA</b>	1438100590045	COMPRIMIDO SIMPLES	29/03/2001	24 <del>16</del> meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico PVC)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	20 MG/G GEL CT BG AL X 30 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100590053	GEL	29/03/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					015209 /6
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Tarja</b>	-					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
6	20 MG/G GEL CT BG AL X 40 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100590061	GEL	29/03/2001	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>					

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>					015210 /6
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Tarja</b>	-					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº.</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
7	20 MG/G GEL CT BG AL X 60 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100590071	GEL	29/03/2001	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )					

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1438100590088	COMPRIMIDO SIMPLES	29/03/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico PVC)</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				

015211

B

<b>Apresentação fracionada</b>	Não					015212 B
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
9	20 MG/G GEL CT BG PLAS AL OPC X 30 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100590096	GEL	29/03/2001	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA PLASTICO LAMINADO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Tarja</b>	-					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					

015213

12



015214 7 23

Medicamentos de Notificação Simplificada

CNPJ 18.324.343/0001-77

Razão Social BELFAR LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SEMI-SÓLIDO	PASTA DE ÓXIDO DE ZINCO 25%	PASTA D'ÁGUA	16/05/2016	16/05/2026	<a href="#">Consultar</a>	Ativo

015215

*b*

015216  
15

### Medicamentos de Notificação Simplificada

#### Detalhes de Medicamentos

**CNPJ :** 18.324.343/0001-77

**Razão Social:** BELFAR LTDA

**Categoria:** BAIXO RISCO

**Medicamento:** PASTA DE ÓXIDO DE ZINCO 25% C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	[Não informado]	[Não informado]	80g	Acondicionamento legado	24	
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	18324343000177 BELFAR LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo	

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
2	Bisnaga de alumínio	[Não informado]	80g	Acondicionamento legado	24	
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	18324343000177 BELFAR LTDA		Produção Própria		Processo produtivo completo	

015217  
B

--

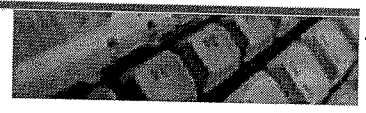
Voltar



015218 <sup>724</sup><sub>6</sub>

Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos



**CNPJ :** 02.814.497/0002-98  
**Razão Social:** CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.  
**Categoria:** BAIXO RISCO  
**Medicamento:** POMADA PARA ASSADURA C

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Bisnaga de plástico/alumínio opaco	Cartucho	45g	400 UI/G + 1000 UI/G + 100,0 MG/G POM CT BG PLAS AL OPC X 45 G	24	<u>2 - layouts.pdf</u>
	Local de Fabricação					
	<b>Empresa</b> 02814497000298 CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.		<b>Tipo do Local</b> Produção Própria		<b>Etapa de fabricação</b> Processo produtivo completo	

015219  
*ke*

Voltar

725

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

015220

B

## Detalhe do Produto: BABYMED

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	1.04.381-0
<b>Processo</b>	25351.168204/2002-68	<b>Categoria Regulatória</b>	Específico	<b>Data do registro</b>	26/08/2002
<b>Nome Comercial</b>	BABYMED	<b>Registro</b>	143810079	<b>Vencimento do registro</b>	08/2027
<b>Princípio Ativo</b>	COLECALCIFEROL, PALMITATO DE RETINOL, ÓXIDO DE ZINCO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	EMOLIENTES E PROTETORES DA PELE E MUCOSAS			<b>ATC</b>	EMOLIENTES E PROTETORES DA PELE E MUCOSAS
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula do Paciente</b>		<b>Bula do Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG AL X 45 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100790011	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÓXIDO DE ZINCO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapas de Fabricação:</b></li> </ul>				

<b>Via de Administração</b>	TOPICO	015221 B			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
2	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG AL X 100 G <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1438100790028	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PALMITATO DE RETINOL ÓXIDO DE ZINCO COLECALCIFEROL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	TOPICA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



015222  
B

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CX 50 BG AL X 45 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100790036	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÓXIDO DE ZINCO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0001-07</li> <li><b>Endereço:</b> SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	TOPICA				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG PLAS AL OPC X 45 G <b>ATIVA</b>	1438100790044	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÓXIDO DE ZINCO					015223 /6
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	-					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	TOPICO					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Tarja</b>	-					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
5	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG PLAS AL OPC X 100 G <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1438100790052	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÓXIDO DE ZINCO					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	-					

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				015224 B
<b>Via de Administração</b>	TOPICO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CX 50 BG PLAS AL OPC X 45 G <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1438100790060	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÓXIDO DE ZINCO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	-				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Fabricante:</b> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.</li> <li><b>CNPJ:</b> - 02.814.497/0002-98</li> <li><b>Endereço:</b> POUSO ALEGRE - MG - BRASIL</li> <li><b>Etapa de Fabricação:</b></li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	TOPICO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica	015225 /6
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Tarja</b>	-	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

015226

785

ANEXO X

SECRETARIA MUNICIPAL DA SAÚDE  
 Recebido por: Neila  
 Em: 12/05/20  
Neila Girardi  
 Assinatura

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 VISADO POR: 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 regulat@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

D TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de maio, 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 3 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, 12 / 5 / 2020

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:      /      /     

Assinatura e Identificação do Responsável

ANEXO X

SECRETARIA MUNICIPAL DA SAÚDE  
 Recebido por: Neila  
 Setor: VISA  
 Em: 22/05/20  
Neila Guazardi

F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO  
 CNPJ 29 . 348 . 301 / 0001 - 53

UNIDADE FABRIL  
 CNPJ 29 . 348 . 301 / 0001 - 53

Assinatura  
 CONTROLE DE ANEXOS  
 FOLHAS 01 DE 01

PRODUTO → 01 CATEGORIA DESCRIÇÃO DA CATEGORIA  
 4300041 SUPLEMENTOS ALIMENTARES

NOME DO PRODUTO PLANTAGO SUPLEMENTO ALIM  
 ENTAR DE FIBRAS GRANULAD 02 X M D  
 O EFERVESCENTE

MARCA VITAMED

TIPO(S) DE EMBALAGENS  
 01 ALUMINIO  
 02 PLÁSTICA  
 03 CARTOLINA  
 04  
 05

PERSPECTIVA COMERCIAL  
 MUNICIPAL  
 ESTADUAL  
 NACIONAL  
 EXPORTAÇÃO

PRODUTO → 02 CATEGORIA DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

NOME DO PRODUTO VALIDADE (ANO/MÊS/DIA)  
 A M D

MARCA

TIPO(S) DE EMBALAGENS  
 01  
 02  
 03  
 04  
 05

PERSPECTIVA COMERCIAL  
 MUNICIPAL  
 ESTADUAL  
 NACIONAL  
 EXPORTAÇÃO

PRODUTO → 03 CATEGORIA DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

NOME DO PRODUTO VALIDADE (ANO/MÊS/DIA)  
 A M D

MARCA

TIPO(S) DE EMBALAGENS  
 01  
 02  
 03  
 04  
 05

PERSPECTIVA COMERCIAL  
 MUNICIPAL  
 ESTADUAL  
 NACIONAL  
 EXPORTAÇÃO



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO



Publicado em: 27/07/2018 | Edição: 144 | Seção: 1 | Página: 96

Órgão: Ministério da Saúde/Agência Nacional de Vigilância Sanitária/Diretoria Colegiada

## RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 240, DE 26 DE JULHO DE 2018

Altera a Resolução - RDC nº 27, de 6 de agosto de 2010, que dispõe sobre as categorias de alimentos e embalagens isentos e com obrigatoriedade de registro sanitário.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pelo art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 17 de julho de 2018, e eu, Diretor-Presidente Substituto, determino a sua publicação.

Art. 1º A ementa da Resolução - RDC nº 27, de 6 de agosto de 2010, passa a vigorar com a seguinte redação:

"Estabelece as categorias de alimentos e embalagens dispensadas e com obrigatoriedade de registro sanitário". (NR)

Art. 2º O art. 1º da Resolução - RDC nº 27, de 2010, passa a vigorar com a seguinte redação:

"Art. 1º Esta Resolução estabelece as categorias de alimentos e embalagens dispensadas e com obrigatoriedade de registro sanitário". (NR)

Art. 3º O art. 2º da Resolução - RDC nº 27, de 2010, passa a vigorar com a seguinte redação:

"Art. 2º A empresa que detém o registro de produtos que, de acordo com esta Resolução, passam a ser dispensados da obrigatoriedade de registro, podem utilizar rotulagem contendo o número do registro concedido até a data do vencimento do registro ou até o final do estoque existente de embalagem deste produto". (NR)

Art. 4º O Anexo I da Resolução - RDC nº 27, de 2010, passa a vigorar na forma do Anexo I desta Resolução.

Art. 5º O Anexo II da Resolução - RDC nº 27, de 2010, passa a vigorar na forma do Anexo II desta Resolução.

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

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

### ANEXO I

#### ALIMENTOS E EMBALAGENS DISPENSADOS DA OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

Código	Categoria
100115	Açúcares e produtos para adoçar (1)
4200047	Aditivos alimentares (2)
4100114	Adoçantes dietéticos
4300164	Águas adicionadas de sais
4200020	Água mineral natural e água natural
4300083	Alimentos para controle de peso
4300078	Alimentos para dietas com restrição de nutrientes
4300086	Alimentos para dietas com ingestão controlada de açúcares
4300087	Alimentos para idosos
4300167	Bala, bombons e gomas de mascar
4100018	Café, cevada, chá, erva-mate e produtos solúveis
4100166	Chocolate e produtos de cacau
4200055	Coadjuvantes de tecnologia (3)
4200071	Embalagens
4300194	Enzimas e preparações enzimáticas (4)
4100042	Especiarias, temperos e molhos
4200012	Gelados comestíveis e preparados para gelados comestíveis
4200123	Gelo
4200098	Mistura para o preparo de alimentos e alimentos prontos para o consumo
4100158	Óleos vegetais, gorduras vegetais e creme vegetal
4300151	Produtos de cereais, amidos, farinhas e farelos
4300196	Produtos proteicos de origem vegetal
4100077	Produtos de vegetais (exceto palmito), produtos de frutas e cogumelos comestíveis (5)

4000009	Vegetais em conserva (palmito)
4100204	Sal
4200101	Sal hipossódico/sucedâneos do sal
4300041	Suplementos alimentares (6)

## Observações:

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

## ANEXO II

## ALIMENTOS E EMBALAGENS COM OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

Código	Categoria
4300032	Alimentos com alegações de propriedade funcional e ou de saúde
4300033	Alimentos infantis
4200081	Fórmulas para nutrição enteral
4300031	Embalagens novas tecnologias (recicladas)
4300030	Novos alimentos e novos ingredientes
4300090	Suplementos alimentares contendo enzimas ou probióticos

Este conteúdo não substitui o publicado na versão certificada (pdf).





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN					
<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	06.629.745/0001-09	<b>Autorização</b>	1.01.402-4
<b>Processo</b>	25000.009420/9978	<b>Categoria Regulatória</b>	Similar	<b>Data do registro</b>	29/05/2000
<b>Nome Comercial</b>	GENTAMICIN	<b>Registro</b>	114020013	<b>Vencimento do Registro</b>	05/2025
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <b>ATIVA</b>	1140200130014	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/05/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - Cartucho (de cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 06.629.745/0001-09 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<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>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <b>ATIVA</b>	1140200130022	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/05/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA				

015231

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - Cartucho (de cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 06.629.745/0001-09 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<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>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML <b>ATIVA</b>	1140200130030	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/05/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - Cartucho (de cartolina)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 06.629.745/0001-09 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<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>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	280 MG/2ML SOL INJ CX 01 AMP VD INC X 2 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1140200130049	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/05/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>					

015232

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	20 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1140200130057	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/04/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - Cartucho (de cartolina com colméia)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 06.629.745/0001-09 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<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>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1140200130065	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/04/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA				

015233

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - Cartucho (de cartolina com colméia)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - 06.629.745/0001-09 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<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>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
7	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML <b>ATIVA</b>	1140200130073	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/04/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - Cartucho (de cartolina com colméia)</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - 06.629.745/0001-09 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA				
<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>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	280 MG/2 ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1140200130081	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/04/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA				



015234  
B

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	• Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Local de Fabricação</b>	-
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA
<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>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

015235

875

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BRILINTA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	CNPJ	60.318.797/0001-00	Autorização	1.01.618-1
Processo	25351.745856/2009-90	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	27/12/2010
Nome Comercial	BRILINTA	Registro	116180238	Vencimento do Registro	12/2025
Princípio Ativo	ticagrelor			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIAGREGANTE PLAQUETARIO			ATC	ANTIAGREGANTE PLAQUETARIO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	90 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1161802380011	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	36 meses
Princípio Ativo	ticagrelor				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - Gaertunavagen, SE-151 85 - SUÉCIA</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	90 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1161802380021	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	36 meses
Princípio Ativo	ticagrelor				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

<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>	• ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - Gaertunavagen, SE-151 85 - SUÉCIA				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Registro 3</b>					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
3	90 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1161802380038	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ticagrelor				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<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>	• ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - Gaertunavagen, SE-151 85 - SUÉCIA				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Registro 4</b>					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	90 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1161802380046	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ticagrelor				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<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>	• ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - Gaertunavagen, SE-151 85 - SUÉCIA
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<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>Destinação</b>	Comercial
<b>Tarja</b>	-
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

015237  
B



INOVAMED HOSPITALAR LTDA  
CNPJ: 12.889.035/0001-02  
RUA DR. JOÃO CARUSO 2115 - INDUSTRIAL  
ERECHIM - RS  
CEP: 99706-250  
Telefone: 54 2106 7930  
E-mail: licitacao04@inovamed-rs.com.br

20  
inovamed  
hospitalar

015238  
16

À  
Consortio Intermunicipal de Saude - CONIMS - PR  
Rua Osvaldo Aranha 376 -  
PATO BRANCO - PR

#### DADOS CADASTRAIS DO FORNECEDOR

Pregão Eletrônico Nº 39/2020  
Data de Abertura dia 13/01/2021 às 09:00

#### DADOS BANCÁRIOS:

NOME DO BANCO: Sicredi  
Nº DA AGÊNCIA: 0217

CIDADE: Erechim  
Nº DA CONTA CORRENTE: 33029-1

NOME DO BANCO: Banco do Brasil  
Nº DA AGÊNCIA: 8108-6

CIDADE: Erechim  
Nº DA CONTA CORRENTE : 61027-5

**Confirmamos, a seguir, os dados da empresa para efeito do eventual CONTRATO:**

#### INOVAMED HOSPITALAR LTDA

CNPJ sob o nº 12.889.035/0001-02

INSC/ESTADUAL nº: 039/0157570 – INSC /MUNICIPAL nº 37417

ENDEREÇO: RUA DR. JOÃO CARUSO 2115 - INDUSTRIAL, Cep 99706-250, Erechim/RS

FONE: 54 2106 7930

E-MAIL: inovamed@inovamed-rs.com.br

SITE: <https://www.inovamed-rs.com.br/>

#### CONTATOS:

##### SETOR

Licitação (Documentação)

Licitação (Proposta)

Faturamento / entregas

Notificações

Contratos

ATAS (Resultados)

##### EMAIL

licitacao06@inovamed-rs.com.br

licitacao03@inovamed-rs.com.br

expedicao@inovamed-rs.com.br

juridico@inovamed-rs.com.br

contratos@inovamed-rs.com.br

licitacao03@inovamed-rs.com.br

Erechim/RS, 4 de Fevereiro de 2021.



Ministério da Economia  
Secretaria Especial de Desburocratização, Gestão e Governo Digital  
Secretaria de Gestão

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

**Declaração**

Declaramos para os fins previstos na Lei nº 8.666, de 1993, conforme documentação registrada no SICAF, que a situação do fornecedor no momento é a seguinte:

**Dados do Fornecedor**

CNPJ: 12.889.035/0001-02 DUNS®: 900630134  
Razão Social: INOVAMED HOSPITALAR LTDA  
Nome Fantasia:  
Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 26/01/2021  
Natureza Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA  
MEI: Não  
Porte da Empresa: Demais

**Ocorrências e Impedimentos**

Ocorrência: Consta  
Impedimento de Licitar: Nada Consta  
Ocorrências Impeditivas indiretas: Nada Consta  
Vínculo com "Serviço Público": Nada Consta

**Níveis cadastrados:**

**I - Credenciamento**

**II - Habilitação Jurídica**

**III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal**

Receita Federal e PGFN Validade: 05/07/2021  
FGTS Validade: 05/02/2021  
Trabalhista (<http://www.tst.jus.br/certidao>) Validade: 05/07/2021

**IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal**

Receita Estadual/Distrital Validade: 04/03/2021  
Receita Municipal Validade: 05/04/2021

**V - Qualificação Técnica**

**VI - Qualificação Econômico-Financeira**

Validade: 31/05/2021

**TRIBUNAL DE CONTAS DA UNIÃO****Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica**

Este relatório tem por objetivo apresentar os resultados consolidados de consultas eletrônicas realizadas diretamente nos bancos de dados dos respectivos cadastros. A responsabilidade pela veracidade do resultado da consulta é do Órgão gestor de cada cadastro consultado. A informação relativa à razão social da Pessoa Jurídica é extraída do Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica, mantido pela Receita Federal do Brasil.

Consulta realizada em: 20/01/2021 11:21:33

**Informações da Pessoa Jurídica:**

Razão Social: **NOVAMED HOSPITALAR LTDA**  
CNPJ: **12.889.035/0001-02**

**Resultados da Consulta Eletrônica:**

Órgão Gestor: **TCU**  
Cadastro: **Licitantes Inidôneos**  
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: **CNJ**  
Cadastro: **CNIA - Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Ato de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade**  
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: **Portal da Transparência**  
Cadastro: **Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas**  
Resultado da consulta: **Nada Consta**

Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Órgão Gestor: **Portal da Transparência**  
Cadastro: **CNEP - Cadastro Nacional de Empresas Punidas**  
Resultado da consulta: **Nada Consta**

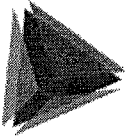
Para acessar a certidão original no portal do órgão gestor, clique [AQUI](#).

Obs: A consulta consolidada de pessoa jurídica visa atender aos princípios de simplificação e

015241

15

racionalização de serviços públicos digitais. Fundamento legal: Lei nº 12.965, de 23 de abril de 2014, Lei nº 13.460, de 26 de junho de 2017, Lei nº 13.726, de 8 de outubro de 2018, Decreto nº 8.638 de 15, de janeiro de 2016.



**TCEPR**  
TRIBUNAL DE CONTAS DO ESTADO DO PARANÁ

Consultar restrições ao direito de contratar com a Administração Pública

[Voltar](#)

[Incluir Impedimento](#)

Pesquisa de restrições

Fornecedor	
Tipo documento	<input type="text" value="CNPJ"/>
Número documento	<input type="text" value="12889035000102"/>
Nome	<input type="text" value="INOVAMED"/>
Tipo de Sanção	<input type="text" value="Todos"/> *obrigatório
Período publicação : de	<input type="text"/> até <input type="text"/>
Data de Início Impedimento: de	<input type="text"/> até <input type="text"/>
Data de Fim Impedimento: de	<input type="text"/> até <input type="text"/>
Situação:	<input type="text" value="Todas"/>
Links úteis: <a href="#">Consulta TCU</a> / <a href="#">Consulta CADIN PR</a>	

[Imprimir](#)

[Pesquisar](#)

NENHUM ITEM ENCONTRADO!



## 1. Qualificação da Proponente

**Fornecedor:** GRAMS & GRAMS LTDA

**Endereço:** Rua Itacolomi, 361 – Centro.

**Cidade:** Pato Branco **Estado:** Paraná **CEP:** 85.505-050 **IE:** 90.528.322-73 **IM:** 273041

**CNPJ:** 10.448.145/0001-03 **Telefone/ Fax:** (46) 3225-1002

**E-mail:** [medigram@medigram.com.br](mailto:medigram@medigram.com.br)

## 2. Proposta de Preços:

### Declaramos:

- a. Examinamos os documentos da licitação, inteirando-nos dos mesmos para elaborar a presente proposta;
- b. Que os objetos ofertados atendem a todas as especificações descritas no edital;
- c. Que aceitamos e concordamos com todas as cláusulas e condições do presente edital, e que nos submetemo-nos ao disposto pela Lei 8.666/93 e Diplomas Complementares.
- d. Que os preços propostos serão completos, computando todos os custos necessários para o atendimento do objeto desta licitação, bem como todos os impostos, encargos trabalhistas, previdenciários fiscais, comerciais, taxas, fretes, seguros, deslocamento de pessoal, prestação de assistência técnica, garantia e quaisquer outros que incidam ou venham a incidir sobre o objeto licitado constante na proposta;
- e. Declara que atende todas as exigências técnicas mínimas, inclusive de garantia, prazos de entrega e quantidades;
- f. Os produtos são de ótima qualidade e atendem plenamente as características do edital;
- g. Prazo de validade da proposta: **60 (sessenta) dias;**
- h. Local e prazo entrega: Conforme Edital.
- i. Vigência do Contrato: Conforme Edital.
- j. Pagamento: Conforme Edital.
- k. Declaramos ainda, que estamos enquadrados no regime de tributação de microempresa e empresa de pequeno porte, conforme estabelece o artigo 3º da Lei Complementar nº 123/2006.

## 3. DADOS BANCÁRIOS: BANCO DO BRASIL – AGENCIA: 0495-2 CONTA CORRENTE: 54114-1

Pato Branco, 13 de janeiro de 2021.

  
**INGRID RUTH HEGELE GRAMS**  
**REPRESENTANTE LEGAL**  
 RG 1.580.701-6  
 CPF 240.674.909-68

**Grams & Grams Ltda.**

**46.3225.1002**

CNPJ 10.448.145/0001-03 - IE 90528322-73

Rua Itacolomi, 361 – Centro – CEP 85505-050 – Pato Branco – PR

[grams@medigram.com.br](mailto:grams@medigram.com.br)

**10.448.145/0001-03**  
**GRAMS & GRAMS LTDA**  
 RUA ITACOLOMI, 361  
 CENTRO - CEP 85.505-050  
**PATO BRANCO - PR**



GRAMS & GRAMF TDA  
CNPJ. 10,448,145/0001-03  
IE:90.528.322-73  
END.Rua Itacolomi Nº 361 - Cep:85505 - 050  
Centro - PATO BRANCO

PATO BRANCO, terça-feira, 2 de fevereiro de 2021

À CONSÓRCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE-CONIMIS/PR

PREGÃO ELETRÔNICO GRA PE 39/2020

Processo N°:

Encerramento:

Abertura:

Lance/Disputa:

Objeto da Licitação:

Prezados Senhores:

MEDICAMENTOS

PROPOSTA DE PREÇO

Item	Nome Comercial	Fabricante	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
18	RETINOL(ACETATO)+AMINOÁCIDOS+METIONINA+CLORANFENICOL 10.000UI+25+5MG - PDA. OFT. - BNG - 3,5G (REGENCEL)	CRISTALIA	1.0298.0493.001-9		1.000	BNG	10,1670	10.167,00
	RETINOL(ACETATO)+AMINOÁCIDOS+METIONINA+CLORANFENICOL 10.000UI+25+5MG - PDA. OFT. - BNG - 3,5G (REGENCEL)							
19	ACETAZOLAMIDA 250MG - 25CPR (DIAMOX)	UNIAO QUIMICA	1.0497.0289.001-2		3.000	CPR	0,4990	1.497,00
	ACETAZOLAMIDA 250MG - 25CPR (DIAMOX)							

Valor Unit.: Dez reais e cento e sessenta e sete milésimos

Valor Total: Dez mil cento e sessenta e sete reais

Valor Unit.: Quatrocentos e noventa e nove milésimos de real

Valor Total: Um mil quatrocentos e noventa e sete reais

015244

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabr Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
20	ACETILCISTEINA 20MG/ML FR - 120 ML ACETILCISTEINA 20MG/ML FR - 120 ML	EM,S	1.0235.1342.011-2		2.000	FRS	5,3950	10.790,00
Valor Unit.: Cinco reais e trezentos e noventa e cinco milésimos Valor Total: Dez mil setecentos e noventa reais								
30	MEFENAMICO (ÁCIDO) 500MG - 24CPR MEFENAMICO (ÁCIDO) 500MG - 24CPR	EMS	1.0235.0856.004-1		15.000	CPR	0,2470	3.705,00
Valor Unit.: Duzentos e quarenta e sete milésimos de real Valor Total: Três mil setecentos e cinco reais								
31	SALICÍLICO(ÁCIDO)+BETAMETASONA(DIPROPIONATO) 0.5MG/ML+20MG/ML SOL TÓPICA- FR 30ML SALICÍLICO(ÁCIDO)+BETAMETASONA(DIPROPIONATO) 0.5MG/ML+20MG/ML SOL TÓPICA- FR 30ML	GERMED	1.0583.0565.002-2		1.000	FRS	8,4490	8.449,00
Valor Unit.: Oito reais e quatrocentos e quarenta e nove milésimos Valor Total: Oito mil quatrocentos e quarenta e nove reais								
32	ACETILSALICILICO (ÁCIDO)+ BETAMETASONA 0,05% - PDA - 30G ACETILSALICILICO (ÁCIDO)+ BETAMETASONA 0,05% - PDA - 30G	EM,S	1.0235.0652.001-8		1.000	BNG	6,8310	6.831,00
Valor Unit.: Seis reais e oitocentos e trinta e um milésimos Valor Total: Seis mil oitocentos e trinta e um reais								
54	AMIODARONA (CLORIDRATO) 100MG- 30 CPR AMIODARONA (CLORIDRATO) 100MG- 30 CPR	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0294.003-0		12.000	CPR	0,3960	4.752,00
Valor Unit.: Trezentos e noventa e seis milésimos de real Valor Total: Quatro mil setecentos e cinquenta e dois reais								
57	AMISSULPIRIDA 200MG - 20CPR (SOCIAN) AMISSULPIRIDA 200MG - 20CPR (SOCIAN)	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0319.002-7		10.000	CPR	7,1280	71.280,00
Valor Unit.: Sete reais e cento e vinte e oito milésimos Valor Total: Setenta e um mil duzentos e oitenta reais								
58	AMISSULPIRIDA 50MG - 20CPR (SOCIAN) AMISSULPIRIDA 50MG - 20CPR (SOCIAN)	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0319.001-9		10.000	CPR	3,7810	37.810,00
Valor Unit.: Três reais e setecentos e oitenta e um milésimos Valor Total: Trinta e sete mil oitocentos e dez reais								
60	AMOXICILINA 250MG/5ML FRS 150ML AMOXICILINA 250MG/5ML FRS 150ML	GERMED	1.0583.0890.003-8		20.000	FRS	3,7190	74.380,00
Valor Unit.: Três reais e setecentos e dezenove milésimos Valor Total: Setenta e quatro mil trezentos e oitenta reais								



Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
72	ATENOLOL+CLORTALIDONA 100+25MG - 30 CPR ATENOLOL+CLORTALIDONA 100+25MG - 30 CPR	GERMED	1.0583.0312.002-6		30.000	CPR	0,1980	5.940,00
Valor Unit.: Cento e noventa e oito milésimos de real								
90	ALOGLIPTINA (BENZOATO) + PIOGLITAZONA 25+30MG - 30CPR (NESINA PIO) ALOGLIPTINA (BENZOATO) + PIOGLITAZONA 25+30MG - 30CPR (NESINA PIO)	TAKEDA	1.0639.0274.009-5		2.000	CPR	3,7830	7.566,00
Valor Total: Cinco mil novecentos e quarenta reais								
91	ALOGLIPTINA (BENZOATO) 25MG - 30CPR (NESINA) ALOGLIPTINA (BENZOATO) 25MG - 30CPR (NESINA)	TAKEDA	1.0639.0266.008-3		1.000	CPR	2,7790	2.779,00
Valor Unit.: Três reais e setecentos e oitenta e três milésimos								
96	ANLÓDIPINO (BESILATO) + ATENOLOL 5MG + 50MG - 30 CPR (BETALOR) ANLÓDIPINO (BESILATO) + ATENOLOL 5MG + 50MG - 30 CPR (BETALOR)	ACHE	1.0573.0575.004-5		1.000	CPR	1,5840	1.584,00
Valor Unit.: Dois reais e setecentos e setenta e nove milésimos								
97	ANLÓDIPINO (BESILATO)+BENAZEPRIL 5+10MG - 60CPR (PRESS PLUS) ANLÓDIPINO (BESILATO)+BENAZEPRIL 5+10MG - 60CPR (PRESS PLUS)	BIOLAB	1.0974.0145.012-9		10.000	CPR	1,8990	18.990,00
Valor Unit.: Um real e quinhentos e oitenta e quatro milésimos								
103	DEXCLORFENIRAMINA (MALEATO)+BETAMETASONA 2+0,25MG - 20CPR DEXCLORFENIRAMINA (MALEATO)+BETAMETASONA 2+0,25MG - 20CPR	EM.S	1.0235.0736.002-2		45.000	CPR	0,2140	9.630,00
Valor Unit.: Um real e oitocentos e noventa e nove milésimos								
111	BISOPROLOL (HEMIFUMARATO) 2,5MG - 30CPR BISOPROLOL (HEMIFUMARATO) 2,5MG - 30CPR	EM.S	1.0235.0892.012-9		10.000	CPR	0,2770	2.770,00
Valor Unit.: Duzentos e quatorze milésimos de real								
Valor Total: Nove mil seiscentos e trinta reais								
Valor Unit.: Duzentos e setenta e sete milésimos de real								
Valor Total: Dois mil setecentos e setenta reais								

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
120	IPRATRÓPIO(BROMETO) AEROSOL 20 MCG - FR 10ML (ATROVENT N) BOEHRINGER IPRATRÓPIO(BROMETO) AEROSOL 20 MCG - FR 10ML (ATROVENT N)		1.0367.0004.014-1		1.000	FRS	21,7800	21.780,00
		Valor Unit.:	Vinte e um reais e setenta e oito centavos	Valor Total:	Vinte e um mil setecentos e oitenta reais			
131	BUDESONIDA 32MCG - FRS 120 DOSES (INALIDE) BUDESONIDA 32MCG - FRS 120 DOSES (INALIDE)	EMS	1.0235.1204.001-4		300.000	DOS	0,0530	15.900,00
		Valor Unit.:	Cinquenta e três milésimos de real	Valor Total:	Quinze mil novecentos reais			
132	BUDESONIDA 50MCG - 120 DOSES - FR 6ML (BUSONID) BUDESONIDA 50MCG - 120 DOSES - FR 6ML (BUSONID)	ACHE	1.0573.0590.012-8		300.000	DOS	0,1790	53.700,00
		Valor Unit.:	Cento e setenta e nove milésimos de real	Valor Total:	Cinquenta e três mil setecentos reais			
134	BUPRENORFINA ADESIVO TRANSDÉRMICO 5MG - 2 ADESIVOS - A1 MUNDIPHARMA (RESTIVA) BUPRENORFINA ADESIVO TRANSDÉRMICO 5MG - 2 ADESIVOS - A1 (RESTIVA)		1.9198.0002.001-8		1.000	ADV	42,5700	42.570,00
		Valor Unit.:	Quarenta e dois reais e cinquenta e sete centavos	Valor Total:	Quarenta e dois mil quinhentos e setenta reais			
143	DI-HIDROERGOTAMINA (MESILATO) + DIPIRONA + CAFEINA 350/100/1MG - 12CPR (ENXAK) DI-HIDROERGOTAMINA (MESILATO) + DIPIRONA + CAFEINA 350/100/1MG - 12CPR (ENXAK)	CAZI	1.0715.0190.002-1		3.000	CPR	0,7250	2.175,00
		Valor Unit.:	Setecentos e vinte e cinco milésimos de real	Valor Total:	Dois mil cento e setenta e cinco reais			
145	CANAGLIFLOZINA 300MG - 30CPR (INVOKANA) CANAGLIFLOZINA 300MG - 30CPR (INVOKANA)	JANSSEN-CILAG	1.1236.3408.008-4		3.000	CPR	5,6890	17.067,00
		Valor Unit.:	Cinco reais e seiscentos e oitenta e nove milésimos	Valor Total:	Dezesseite mil e sessenta e sete reais			
160	ALUMÍNIO (HIDROX.)+MAGNÉSIO (HIDROX.) + CARBONATO DE CALCIO 178MG+185MG+230MG - 24CPR (GELMAX) ALUMÍNIO (HIDROX.)+MAGNÉSIO (HIDROX.) + CARBONATO DE CALCIO 178MG+185MG+230MG - 24CPR (GELMAX)	EM.S	1.0235.0111.001-6		4.000	CPR	0,6280	2.512,00
		Valor Unit.:	Seiscentos e vinte e oito milésimos de real	Valor Total:	Dois mil quinhentos e doze reais			

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab. Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
163	CARBONATO DE LITIO 450MG - C1 - 30 CPR (CARLIT XR) CARBONATO DE LITIO 450MG - C1 - 30 CPR (CARLIT XR)	SUPERA RX	1.0372.0250.006-8		15.000	CPR	1,3350	20.025,00
								Valor Total: Vinte mil e vinte e cinco reais
180	CEFTRIAXONA 1G IM -5 AMP - C/DILUENTE 3,5ML CEFTRIAXONA 1G IM -5 AMP - C/DILUENTE 3,5ML	EUROFARMA	1.0043.0710.003-9		10.000	AMP	8,0190	80.190,00
								Valor Total: Oitenta mil cento e noventa reais
181	CEFTRIAXONA DISSODICA 500MG IN - 1AMP - C/DILUENTE 2ML CEFTRIAXONA DISSODICA 500MG IN - 1AMP - C/DILUENTE 2ML	TEUTO	1.0370.0712.001-4		3.000	AMP	6,7510	20.253,00
								Valor Total: Vinte mil duzentos e cinquenta e três reais
182	CELECOXIBE 200MG - C1 - 30 CPR CELECOXIBE 200MG - C1 - 30 CPR	EUROFARMA	1.0043.1220.005-4		50.000	CPR	0,6750	33.750,00
								Valor Total: Trinta e três mil setecentos e cinquenta reais
185	CETOCONAZOL+BETAMETASONA (DIPROP.) 20+0,5MG/G - PDA - 30G CETOCONAZOLA+BETAMETASONA (DIPROP.) 20+0,5MG/G - PDA - 30G	EMS	1.0235.0592.001-2		8.000	BNG	4,9990	39.992,00
								Valor Total: Trinta e nove mil novecentos e noventa e dois reais
193	CETOROLACO(TROMETAMOL) 10MG - 10CPR (DEOCIL SL) CETOROLACO(TROMETAMOL) 10MG - 10CPR (DEOCIL SL)	DIFFUCAP-CHEMOBRAS	1.0430.0032.001-2		5.000	CPR	2,7170	13.585,00
								Valor Total: Treze mil quinhentos e oitenta e cinco reais
195	HIPROMELOSE + CETRIMIDA -3,2 + 0,1 MG/ML SOL. OFT. - FR 10ML BAUSCH & LOMB (ARTELAC) HIPROMELOSE + CETRIMIDA -3,2 + 0,1 MG/ML SOL. OFT. - FR 10ML (ARTELAC)		1.1961.0006.001-1		1.500	FRS	14,9490	22.423,50
								Valor Total: Vinte e dois mil quatrocentos e vinte e três reais e cinquenta centavos

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab. e Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
196	TIAMINA + PIRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA - (CLORIDRATO) 100MG + 100MG + 5000MCG AMP. 3ML (CITONEURIN 5.000 ) TIAMINA + PIRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA - (CLORIDRATO) 100MG + 100MG + 5000MCG AMP. 3ML (CITONEURIN 5.000 )	PROCTER & GAMBLE	1.2142.0669.003-5		5.000	AMP	3,7620	18.810,00
				Valor Unit.: Três reais e setecentos e sessenta e dois milésimos			Valor Total: Dezoito mil oitocentos e dez reais	
198	OLAMINA (CICLOPIROX) 10MG/ML FRS 15ML OLAMINA (CICLOPIROX) 10MG/ML FRS 15ML	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0237.001-3		1.000	FRS	8,7960	8.796,00
				Valor Unit.: Oito reais e setecentos e noventa e seis milésimos			Valor Total: Oito mil setecentos e noventa e seis reais	
199	MICOLAMINA (CICLOPIROX) 80MG/G-ESMALTE 8% - 6G COM 24 LIXAS MICOLAMINA (CICLOPIROX) 80MG/G-ESMALTE 8% - 6G COM 24 LIXAS	THERASKIN	1.0191.0268.004-1		1.000	FRS	140,9980	140.998,00
				Valor Unit.: Cento e quarenta reais e novecentos e noventa e oito milésimos			Valor Total: Cento e quarenta mil novecentos e noventa e oito reais	
200	STIPROX 1.5% SH A/C 120ML STIPROX 1.5% SH A/C 120ML	STIEFEL	Isento	250000017340038	1.000	FRS	69,9990	69.999,00
				Valor Unit.: Sessenta e nove reais e novecentos e noventa e nove milésimos			Valor Total: Sessenta e nove mil novecentos e noventa e nove reais	
201	CILOSTAZOL 100 MG - 60 CPR CILOSTAZOL 100 MG - 60 CPR	EUROFARMA	1.0043.0992.006-8		70.000	CPR	0,3950	27.650,00
				Valor Unit.: Trezentos e noventa e cinco milésimos de real			Valor Total: Vinte e sete mil seiscentos e cinquenta reais	
207	TESTOSTERONA (CIPIONATO) 100MG/ML -INJET. 3 AMP DE 2ML (200MG/2ML) (DEPOSTERON) TESTOSTERONA (CIPIONATO) 100MG/ML -INJET. 3 AMP DE 2ML (DEPOSTERON)	SIGMA PHARMA	1.3569.0600.002-5		1.000	AMP	13,3650	13.365,00
				Valor Unit.: Treze reais e trezentos e sessenta e cinco milésimos			Valor Total: Treze mil trezentos e sessenta e cinco reais	
232	AMANTADINA ( CLORIDRATO ) 100 MG - C1 - 20 CPR (MANTIDAN) AMANTADINA ( CLORIDRATO ) 100 MG - C1 - 20 CPR (MANTIDAN)	MOMENTA	1.9427.0071.001-7		12.000	CPR	0,6630	7.956,00
				Valor Unit.: Seiscentos e sessenta e três milésimos de real			Valor Total: Sete mil novecentos e cinquenta e seis reais	

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabr Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
242	BUSPIRONA (CLORIDRATO) 5MG - C1 - 60CPR (ANSITEC) BUSPIRONA (CLORIDRATO) 5MG - C1 - 60CPR (ANSITEC)	LIBBS	1.0033.0042.003-1		10.000	CPR	0,9100	9.100,00
		Valor Unit.: Noventa e um centavos		Valor Total: Nove mil e cem reais				
253	CLOMIPRAMINA ( CLORIDRATO) 25MG - C1 - 20CPR CLOMIPRAMINA ( CLORIDRATO) 25MG - C1 - 20CPR	GERMED	1.0583.0354.005-1		70.000	CPR	0,5670	39.690,00
		Valor Unit.: Quinhentos e sessenta e sete milésimos de real		Valor Total: Trinta e nove mil seiscentos e noventa reais				
263	DILTIAZEM (CLORIDRATO) 120MG - 20CPR (CARDIZEM SR) DILTIAZEM (CLORIDRATO) 120MG - 20CPR (CARDIZEM SR)	BOEHRINGER	1.0367.0062.024-5		1.000	CPR	2,1180	2.118,00
		Valor Unit.: Dois reais e cento e dezoito milésimos		Valor Total: Dois mil cento e dezoito reais				
280	FEXOFENADINA ( CLORIDRATO ) 6 MG/ML - 60 ML (ALLEXOFEDRIN) EMS FEXOFENADINA ( CLORIDRATO ) 6 MG/ML - 60 ML (ALLEXOFEDRIN)	EMS	1.0235.1327.001-3		1.000	FRS	18,5840	18.584,00
		Valor Unit.: Dezoito reais e quinhentos e oitenta e quatro milésimos		Valor Total: Dezoito mil quinhentos e oitenta e quatro reais				
307	GLIMEPIRIDA + METFORMINA (CLORIDRATO) 4MG + 1000MG - 30 ACHE CPR (MERITOR) GLIMEPIRIDA + METFORMINA (CLORIDRATO) 4MG + 1000MG - 30 CPR (MERITOR)	ACHE	1.0573.0377.008-1		1.000	CPR	1,4640	1.464,00
		Valor Unit.: Um real e quatrocentos e sessenta e quatro milésimos		Valor Total: Um mil quatrocentos e sessenta e quatro reais				
319	MOXIFLOXACINO (CLORIDRATO) 400MG - 7CPR MOXIFLOXACINO (CLORIDRATO) 400MG - 7CPR	EUROFARMA	1.0043.1183.005-4		2.000	CPR	5,0980	10.196,00
		Valor Unit.: Cinco reais e noventa e oito milésimos		Valor Total: Dez mil cento e noventa e seis reais				
320	MOXIFLOXACINO + DEXAMETASONA 5+1MG/ML FR-05ML (VIGADEXA) MOXIFLOXACINO + DEXAMETASONA 5+1MG/ML FR-05ML (VIGADEXA)	NOVARTIS	1.0068.1102.001-5		3.000	FRS	29,9470	89.841,00
		Valor Unit.: Vinte e nove reais e novecentos e quarenta e sete milésimos		Valor Total: Oitenta e nove mil oitocentos e quarenta e um reais				

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab. e Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
332	OXIBUTININA (CLORIDRATO) 5MG - 60CPR (NOURIN) OXIBUTININA (CLORIDRATO) 5MG - 60CPR (NOURIN)	SUPERA RX	1.0372.0286.002-1		26.000	CPR	0,6730	17.498,00
Valor Unit.: Seiscentos e setenta e três milésimos de real      Valor Total: Dezesete mil quatrocentos e noventa e oito reais								
333	OXICODONA ( CLORIDRATO) 10MG - A1 - 28CPR (OXYPNAL) OXICODONA ( CLORIDRATO) 10MG - A1 - 28CPR (OXYPNAL)	ZODIAC	1.2214.0111.002-9		8.000	CPR	6,9390	55.512,00
Valor Unit.: Seis reais e novecentos e trinta e nove milésimos      Valor Total: Cinquenta e cinco mil quinhentos e doze reais								
334	PAROXETINA (CLORIDRATO) 10MG - C1 - 20CPR (PONDERA) PAROXETINA (CLORIDRATO) 10MG - 20CPR (PONDERA)	EUROFARMA	1.0043.0637.017-2		60.000	CPR	1,8410	110.460,00
Valor Unit.: Um real e oitocentos e quarenta e um milésimos      Valor Total: Cento e dez mil quatrocentos e sessenta reais								
338	PAROXETINA (CLORIDRATO) 25MG LIB. CONT. - C1 - 30CPR (PONDERA XR) PAROXETINA (CLORIDRATO) 25MG LIB. CONT. - C1 - 30CPR (PONDERA XR)	EUROFARMA	1.0043.1268.006-4		5.000	CPR	2,8110	14.055,00
Valor Unit.: Dois reais e oitocentos e onze milésimos      Valor Total: Quatorze mil e cinquenta e cinco reais								
341	PIOGLITAZONA (CLORIDRATO) 30MG - 30CPR PIOGLITAZONA (CLORIDRATO) 30MG - 30CPR	NOVAQUIMICA	1.2675.0375.011-4		8.000	CPR	1,2830	10.264,00
Valor Unit.: Um real e duzentos e oitenta e três milésimos      Valor Total: Dez mil duzentos e sessenta e quatro reais								
347	TANSULOSINA ( CLORIDRATO ) 0,4 MG - 60 CPR TANSULOSINA ( CLORIDRATO ) 0,4 MG - 60 CPR	GERMED	1.0583.0918.004-7		20.000	CPR	0,8310	16.620,00
Valor Unit.: Oitocentos e trinta e um milésimos de real      Valor Total: Dezesesseis mil seiscentos e vinte reais								
354	TIORIDAZINA (CLORIDRATO) 25 MG 20 CPR - C1 - (MELLERIL) TIORIDAZINA (CLORIDRATO) 25 MG 20 CPR	VALEANT	1.0575.0008.002-9		5.000	CPR	0,7420	3.710,00
Valor Unit.: Setecentos e quarenta e dois milésimos de real      Valor Total: Três mil setecentos e dez reais								

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab. Apres. / itação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
358	TRAMADOL ( CLORIDRATO ) + PARACETAMOL 37,5+325 - A2 - 20 CPR (TILESTAL) TRAMADOL ( CLORIDRATO ) + PARACETAMOL 37,5+325 - A2 - 20 CPR (TILESTAL)	MYRALIS PHARMA	1.1462.0006.003-1		1.000	CPR	1,5040	1.504,00
Valor Unit.: Um real e quinhentos e quatro milésimos								
Valor Total: Um mil quinhentos e quatro reais								
362	TRAZODONA ( CLORIDRATO ) 150 MG - C1 - 30 CPR (DONAREN RETARD) TRAZODONA ( CLORIDRATO ) 150 MG - C1 - 30 CPR (DONAREN RETARD)	APSEN	1.0118.0601.003-8		10.000	CPR	3,3950	33.950,00
Valor Unit.: Três reais e trezentos e noventa e cinco milésimos								
Valor Total: Trinta e três mil novecentos e cinquenta reais								
363	TRAZODONA ( CLORIDRATO ) 50 MG - C1 - 60 CPR TRAZODONA ( CLORIDRATO ) 50 MG - C1 - 60 CPR	TORRENT	1.0525.0059.004-2		215.000	CPR	0,3350	72.025,00
Valor Unit.: Trezentos e trinta e cinco milésimos de real								
Valor Total: Setenta e dois mil e vinte e cinco reais								
365	VENLAFAXINA (CLORIDRATO) 150MG - C1 - 30CPS VENLAFAXINA (CLORIDRATO) 150MG - C1 - 30CPS	EUROFARMA	1.0043.1147.014-7		160.000	CPR	1,1490	183.840,00
Valor Unit.: Um real e cento e quarenta e nove milésimos								
Valor Total: Cento e oitenta e três mil oitocentos e quarenta reais								
366	VENLAFAXINA (CLORIDRATO) 37,5MG - C1 - 30CPR VENLAFAXINA (CLORIDRATO) 37,5MG - C1 - 30CPR	EUROFARMA	1.0043.1147.010-4		40.000	CPR	0,4050	16.200,00
Valor Unit.: Quatrocentos e cinco milésimos de real								
Valor Total: Dezesesseis mil duzentos reais								
368	VERAPAMIL (CLORIDRATO) 120MG - 20CPR VERAPAMIL (CLORIDRATO) 120MG - 20CPR	ACHE	1.0573.0640.003-1		1.000	CPR	0,6430	643,00
Valor Unit.: Seiscentos e quarenta e três milésimos de real								
Valor Total: Seiscentos e quarenta e três reais								
372	CLORPROPAMIDA 250MG - 100 CPR (DIABINESE) CLORPROPAMIDA 250MG - 100 CPR (DIABINESE)	WYETH	1.2110.0366.001-3		5.000	CPR	0,4700	2.350,00
Valor Unit.: Quarenta e sete centavos								
Valor Total: Dois mil trezentos e cinquenta reais								

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab <sup>ri</sup> ca <sup>te</sup> Apres <sup>enta</sup> ção	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
373	CLORTALIDONA 25MG - 60 CPR CLORTALIDONA 25MG - 60 CPR	EM,S	1.0235.0614.004-5		5.000	CPR	0,1490	745,00
							Valor Total:	Setecentos e quarenta e cinco reais
384	CUMARINA FR 240ML - CREME- (VENALOT) CUMARINA FR 240ML - CREME- (VENALOT)	TAKEDA	Isento	25351707800201833	2.000	FRS	45,5400	91.080,00
							Valor Total:	Noventa e um mil e oitenta reais
388	ZUCLOPENTIXOL (DECANOATO) 200MG/ML INJETAVÉL - C1 (CLOPIXOL DEPOT) ZUCLOPENTIXOL (DECANOATO) 200MG/ML INJETAVÉL - C1 (CLOPIXOL DEPOT)	LUNDBECK	1.0475.0045.008-2		1.000	AMP	62,3700	62.370,00
							Valor Total:	Sessenta e dois mil trezentos e setenta reais
393	DESCLORATADINA 0,5MG/ML FR 60ML DESCLORATADINA 0,5MG/ML FR 60ML	GERMED	1.0583.0820.006-0		3.500	FRS	4,1580	14.553,00
							Valor Total:	Quatorze mil quinhentos e cinquenta e três reais
394	DESCLORATADINA 5 MG - 30 CPR DESCLORATADINA 5 MG - 30 CPR	NOVAQUIMICA	1.2675.0223.009-5		3.000	CPR	0,5870	1.761,00
							Valor Total:	Um mil setecentos e sessenta e um reais
395	DESOGESTREL 75MCG - 84 CPR DESOGESTREL 75MCG - 84 CPR	EUROFARMA	1.0043.1284.012-6		1.000	CPR	0,2030	203,00
							Valor Total:	Duzentos e três reais
397	DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO (SUCCINATO) 100MG - C1 - 30 EMS CPR DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO (SUCCINATO) 100MG - C1 - 30 CPR	EMS	1.0235.1188.025-6		10.000	CPR	0,9500	9.500,00
							Valor Total:	Nove mil quinhentos reais



Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabre Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
398	DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO (SUCCINATO) 50MG - 30CPR DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO (SUCCINATO) 50MG - 30CPR	EMS	1.0235.1188.011-6		40.000	CPR	0,7900	31.600,00
	Valor Unit.:	Setenta e nove centavos		Valor Total:	Trinta e um mil seiscentos reais			
400	DEXAMETASONA 0,5MG - 20CPR (DECADRON) DEXAMETASONA 0,5MG - 20CPR (DECADRON)	ACHE	1.0573.0303.001-0		3.000	CPR	0,3360	1.008,00
	Valor Unit.:	Trezentos e trinta e seis milésimos de real		Valor Total:	Um mil e oito reais			
401	DEXAMETASONA SOL.OFT. 1MG/ML 5ML (MAXIDEX) DEXAMETASONA SOL.OFT. 1MG/ML 5ML (MAXIDEX)	NOVARTIS	1.0068.1097.002-8		1.000	FRS	6,5240	6.524,00
	Valor Unit.:	Seis reais e quinhentos e vinte e quatro milésimos		Valor Total:	Seis mil quinhentos e vinte e quatro reais			
404	DEXAMETASONA + NEOMICINA(SULF.) + POLIMIXINA B (SULF) 1MG+5MG+6.000 UI GTS - FRS 5 ML (MAXINOM) DEXAMETASONA + NEOMICINA(SULF.) + POLIMIXINA B (SULF) 1MG+5MG+6.000 UI GTS - FRS 5 ML (MAXINOM)	UNIÃO QUÍMICA	1.0497.1311.001-3		2.000	FRS	12,1770	24.354,00
	Valor Unit.:	Doze reais e cento e setenta e sete milésimos		Valor Total:	Vinte e quatro mil trezentos e cinquenta e quatro reais			
406	DEXLANSOPRAZOL 60MG - 60CPR (DEXILANT) DEXLANSOPRAZOL 60MG - 60CPR (DEXILANT)	TAKEDA	1.0639.0261.008-6		1.000	CPR	2,3170	2.317,00
	Valor Unit.:	Dois reais e trezentos e dezessete milésimos		Valor Total:	Dois mil trezentos e dezessete reais			
408	BEPANTOL DERMA 20 GR BEPANTOL DERMA 20 GR	BAYER	...	25351.546076/2011-9	1.000	FRS	31,1380	31.138,00
	Valor Unit.:	Trinta e um reais e cento e trinta e oito milésimos		Valor Total:	Trinta e um mil cento e trinta e oito reais			
409	DEXTRANA+HIPROMELOSE+GLICEROL 1,0+3,0+2,0MG/ML - SOL.OFT. - FR - 15ML (TRISORB) DEXTRANA+HIPROMELOSE+GLICEROL 1,0+3,0+2,0MG/ML - SOL.OFT. - FR - 15ML (TRISORB)	NOVARTIS	1.0068.1095.001-9		1.000	FRS	19,5470	19.547,00
	Valor Unit.:	Dezenove reais e quinhentos e quarenta e sete milésimos		Valor Total:	Dezenove mil quinhentos e quarenta e sete reais			

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
411	DIACEREINA 50MG - 30CPR (ARTRODAR) DIACEREINA 50MG - 30CPR (ARTRODAR)	TRB PHARMA	1.0341.0052.002-2		16.000	CPR	3,1380	50.208,00
Valor Unit.: Três reais e cento e trinta e oito milésimos      Valor Total: Cinquenta mil duzentos e oito reais								
415	COLESTIRAMINA (DICLOFENACO) 70MG - 14CPR COLESTIRAMINA (DICLOFENACO) 70MG - 14CPR	GERMED	1.0583.0363.007-5		3.000	CPR	0,3950	1.185,00
Valor Unit.: Trezentos e noventa e cinco milésimos de real      Valor Total: Um mil cento e oitenta e cinco reais								
419	DICLOFENACO (RESINATO) GTS 20ML DICLOFENACO (RESINATO) GTS 20ML	GERMED	1.0583.0327.003-6		1.000	FRS	3,3070	3.307,00
Valor Unit.: Três reais e trezentos e sete milésimos      Valor Total: Três mil trezentos e sete reais								
422	DICLOFENACO SÓDICO+CODEÍNA (FOSFATO) 50M/50MG - A2 - 20CPR (CODATEN) DICLOFENACO SÓDICO+CODEÍNA (FOSFATO) 50M/50MG - C1 - 20CPR (CODATEN)	NOVARTIS	1.0068.0898.002-1		5.000	CPR	3,3590	16.795,00
Valor Unit.: Três reais e trezentos e cinquenta e nove milésimos      Valor Total: Dezessex mil setecentos e noventa e cinco reais								
427	HIDROXIZINA (DICLORIDRATO) 2MG/ML-SOL.ORAL- FR120ML HIDROXIZINA (DICLORIDRATO) 2MG/ML-SOL.ORAL- FR120ML	GERMED	1.0583.0642.002-0		8.000	FRS	4,6220	36.976,00
Valor Unit.: Quatro reais e seiscentos e vinte e dois milésimos      Valor Total: Trinta e seis mil novecentos e setenta e seis reais								
428	HIDROXIZINA (DICLORIDRATO) 25MG - 30CPR HIDROXIZINA (DICLORIDRATO) 25MG - 30CPR	EM.S	1.0235.0998.003-6		18.000	CPR	0,4950	8.910,00
Valor Unit.: Quatrocentos e noventa e cinco milésimos de real      Valor Total: Oito mil novecentos e dez reais								
430	PRAMIPEXOL ( DICLORIDRATO) 0,125MG - C1 - 30CPR PRAMIPEXOL ( DICLORIDRATO) 0,125MG - 30CPR	ACHE	1.0573.0630.005-1		5.000	CPR	0,4750	2.375,00
Valor Unit.: Quatrocentos e setenta e cinco milésimos de real      Valor Total: Dois mil trezentos e setenta e cinco reais								
431	PRAMIPEXOL ( DICLORIDRATO) 0,250MG - C1 - 30CPR PRAMIPEXOL ( DICLORIDRATO) 0,250MG - 30CPR	EM.S	1.0235.1083.009-3		3.000	CPR	0,5290	1.587,00
Valor Unit.: Quinhentos e vinte e nove milésimos de real      Valor Total: Um mil quinhentos e oitenta e sete reais								

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
432	PRAMIPEXOL ( DICLORIDRATO ) 0,750MG - C1 - 30CPR PRAMIPEXOL ( DICLORIDRATO ) 0,750MG - C1 - 30CPR	EUROFARMA	1.0043.1117.005-4		6.000	CPR	1,6920	10.152,00
Valor Unit.: Um real e seiscentos e noventa e dois milésimos      Valor Total: Dez mil cento e cinquenta e dois reais								
434	ZUCLOPENTIXOL (ACETATO) 10MG - C1 - 20CPR (CLOPIXOL) ZUCLOPENTIXOL (ACETATO) 10MG - C1 - 20CPR (CLOPIXOL)	LUNDBECK	1.0475.0045.001-5		500	CPR	1,5740	787,00
Valor Unit.: Um real e quinhentos e setenta e quatro milésimos      Valor Total: Setecentos e oitenta e sete reais								
435	DIENOGESTE 2MG - 30 CPR DIENOGESTE 2MG - 30 CPR	EUROFARMA	1.0043.1109.002-6		1.000	CPR	0,7520	752,00
Valor Unit.: Setecentos e cinquenta e dois milésimos de real      Valor Total: Setecentos e cinquenta e dois reais								
439	DIMENIDRINATO+PIRIDOXINA 50+10MG - 30CPR (DRAMIN B6) DIMENIDRINATO+PIRIDOXINA 50+10MG - 30CPR (DRAMIN B6)	TAKEDA	1.0639.0242.011-2		32.000	CPR	0,4850	15.520,00
Valor Unit.: Quatrocentos e oitenta e cinco milésimos de real      Valor Total: Quinze mil quinhentos e vinte reais								
442	ISOSSORBIDA ( DINITRATO ) 10MG - 30CPR (ISORDIL) ISOSSORBIDA ( DINITRATO ) 10MG - 30CPR (ISORDIL)	SIGMA PHARMA	1.3569.0015.002-5		3.000	CPR	0,2790	837,00
Valor Unit.: Duzentos e setenta e nove milésimos de real      Valor Total: Oitocentos e trinta e sete reais								
443	ISOSSORBIDA ( DINITRATO ) SL 5 MG - 30 CPR (ISORDIL) ISOSSORBIDA ( DINITRATO ) SL 5 MG - 30 CPR (ISORDIL)	SIGMA PHARMA	1.3569.0015.004-1	25992.009409/64	30.000	CPR	0,2790	8.370,00
Valor Unit.: Duzentos e setenta e nove milésimos de real      Valor Total: Oito mil trezentos e setenta reais								
452	BECLOMETASONA (DIPROPIONATO) 200MCG - 200 DOSES (CLENIL HFA) BECLOMETASONA (DIPROPIONATO) 200MCG - 200 DOSES (CLENIL HFA)	CHIESI	1.0058.0111.007-2		100.000	DOS	0,2690	26.900,00
Valor Unit.: Duzentos e sessenta e nove milésimos de real      Valor Total: Vinte e seis mil novecentos reais								

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabricante Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
454	BECLOMETASONA ( DIPROPIONATO) 0,4MG/ML - FLAC. 2ML (CLENIL CHIESE) A) BECLOMETASONA ( DIPROPIONATO) 0,4MG/ML - FLAC. 2ML (CLENIL A)		1.0058.0009.003-5		4.000	FLC	4,9870	19.948,00
Valor Unit.: Quatro reais e novecentos e oitenta e sete milésimos Valor Total: Dezenove mil novecentos e quarenta e oito reais								
457	BETAMETASONA+ (DIPROPIONATO)+GENTAMICINA (SULFATO) 0,5+1MG/G - CR - 30G BETAMETASONA+ (DIPROPIONATO)+GENTAMICINA (SULFATO) 0,5+1MG/G - CR - 30G	EM.S	1.0235.0713.002-7		1.000	BNG	4,9900	4.990,00
Valor Unit.: Quatro reais e noventa e nove centavos Valor Total: Quatro mil novecentos e noventa reais								
459	BETAMETASONA (DIPROP.)+BETAMETASONA (FOSF.DISSOD.) 5+2MG/ML - CX C/6 AMP - 1ML BETAMETASONA (DIPROP.)+BETAMETASONA (FOSF.DISSOD.) 5+2MG/ML - CX C/6 AMP - 1ML	EUROFARMA	1.0043.1146.004-4		35.000	AMP	2,7220	95.270,00
Valor Unit.: Dois reais e setecentos e vinte e dois milésimos Valor Total: Noventa e cinco mil duzentos e setenta reais								
462	DIVALPROATO DE SÓDIO 500MG - ER - C1 - 30CPR DIVALPROATO DE SÓDIO 500MG - ER - C1 - 30CPR	ABBOTT	1.0553.0366.011-5		18.000	CPR	1,0890	19.602,00
Valor Unit.: Um real e oitenta e nove milésimos Valor Total: Dezenove mil seiscentos e dois reais								
463	DOBESILATO(CÁLCIO) 500MG - 60 CPR (DOBEVEN) DOBESILATO(CÁLCIO) 500MG - 60 CPR (DOBEVEN)	APSEN	1.0118.0612.010-0		5.000	CPR	1,6730	8.365,00
Valor Unit.: Um real e seiscentos e setenta e três milésimos Valor Total: Oito mil trezentos e sessenta e cinco reais								
465	DOMPERIDONA 1MG/ML - FRS 100 ML DOMPERIDONA 1MG/ML - FRS 100 ML	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0145.003-1		5.000	FRS	8,4150	42.075,00
Valor Unit.: Oito reais e quatrocentos e quinze milésimos Valor Total: Quarenta e dois mil e setenta e cinco reais								
467	DROPROPIZINA 3MG/ML ADULTO - FRS 120ML DROPROPIZINA 3MG/ML ADULTO - FRS 120ML	ACHE	1.0573.0669.006-2		5.000	FRS	5,5440	27.720,00
Valor Unit.: Cinco reais e quinhentos e quarenta e quatro milésimos Valor Total: Vinte e sete mil setecentos e vinte reais								

015258

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apres-ntação	Registro Min. Saúde	P cesso	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
468	DROSPIRENONA+ETINILESTRADIOL 3+0,02MG - 24CPR DROSPIRENONA+ETINILESTRADIOL 3+0,02MG - 24CPR	GERMED	1.0583.0790.001-8		5.000	CX	11,4840	57.420,00
Valor Unit.: Onze reais e quatrocentos e oitenta e quatro milésimos      Valor Total: Cinquenta e sete mil quatrocentos e vinte reais								
480	ESPIRONOLACTONA 100MG- 30CPR ESPIRONOLACTONA 100MG- 30CPR	EMS	1.0235.0632.009-4		18.000	CPR	0,4700	8.460,00
Valor Unit.: Quarenta e sete centavos      Valor Total: Oito mil quatrocentos e sessenta reais								
482	ESPIRONOLACTONA 50MG - 30CPR ESPIRONOLACTONA 50MG - 30CPR	EUROFARMA	1.0043.0952.008-6		55.000	CPR	0,3160	17.380,00
Valor Unit.: Trezentos e dezesseis milésimos de real      Valor Total: Dezesseze mil trezentos e oitenta reais								
493	LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL - 21CPR (NEOVLAR) LEVONORGESTREL + ETINILESTRADIOL - 21CPR (NEOVLAR)	BAYER	1.7056.0062.001-9		30.000	CX	5,7320	171.960,00
Valor Unit.: Cinco reais e setecentos e trinta e dois milésimos      Valor Total: Cento e setenta e um mil novecentos e sessenta reais								
496	GENTIANA LUTEA + ALOE FEROX 0,18MG/ML+4MG/ML - FR 60ML (OLINA ESSÊNCIA DA VIDA) GENTIANA LUTEA + ALOE FEROX 0,18MG/ML+4MG/ML - FR 60ML (OLINA ESSÊNCIA DA VIDA)	WESP	1.0299.0002.002-9		1.000	FRS	13,7610	13.761,00
Valor Unit.: Treze reais e setecentos e sessenta e um milésimos      Valor Total: Treze mil setecentos e sessenta e um reais								
497	PASSIFLORA (INCARNATA)+CRATAEGUS+SALIX ALBA (EXTRATO SECO) 100MG - 60CPR (PASALIX) PASSIFLORA (INCARNATA)+CRATAEGUS+SALIX ALBA (EXTRATO SECO) 100MG - 60CPR (PASALIX)	MARJAN	1.0155.0098.010-5		5.000	CPR	1,2870	6.435,00
Valor Unit.: Um real e duzentos e oitenta e sete milésimos      Valor Total: Seis mil quatrocentos e trinta e cinco reais								
498	PANAX GINSENG 40MG+ ASSOCIAÇÃO - 60 CPRS (VITERGAN MASTER) PANAX GINSENG 40MG+ ASSOCIAÇÃO - 60 CPRS (VITERGAN MASTER)	MARJAN	1.0155.0205.004-0		80.000	CPR	1,7320	138.560,00
Valor Unit.: Um real e setecentos e trinta e dois milésimos      Valor Total: Cento e trinta e oito mil quinhentos e sessenta reais								

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab ite Apres-ntação	Registro Min. Saúde	Permissão	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
506	FERRO POLIMALTOSADO 50MG/ML - FRS 30ML FERRO POLIMALTOSADO 50MG/ML - FRS 30ML	BIOLAB	1.0974.0275.003-7		1.000	FRS	10,1500	10.150,00
							Valor Total:	Dez mil cento e cinquenta reais
507	FERROCARBONILA+ASSOCIAÇÃO 45 CPR (COMBIRON FOLICO) FERROCARBONILA+ASSOCIAÇÃO 45 CPR (COMBIRON FOLICO)	ACHE	1.0573.0367.003-6		310.000	CPR	0,6430	199.330,00
							Valor Total:	Cento e noventa e nove mil trezentos e trinta reais
512	FLUDROXICORTIDA 0,125MG/G CREME 30G. (DRENISON) FLUDROXICORTIDA 0,125MG/G CREME 30G. (DRENISON)	BIOLAB	1.0974.0149.002-3		30	BNG	25,6500	769,50
							Valor Total:	Setecentos e sessenta e nove reais e cinquenta centavos
515	FLUNITRAZEPAM 1MG - B1 - 20CPR (ROHYDORM) FLUNITRAZEPAM 1MG - B1 - 20CPR (ROHYDORM)	SIGMA PHARMA	1.3569.0604.001-9		1.000	CPR	0,5350	535,00
							Valor Total:	Quinhentos e trinta e cinco reais
523	GENTAMICINA+BETAMETASONA(FOSFATO) COLÍRIO - FR 20ML (GARASONE) GENTAMICINA+BETAMETASONA(FOSFATO) COLÍRIO - FR 20ML (GARASONE)	COSMED	1.7817.0794.008-3		2.000	FRS	18,3150	36.630,00
							Valor Total:	Trinta e seis mil seiscentos e trinta reais
529	CITIDINA + URIDINA + HIDROXOCOBALAMINA - ETNA - 180CPR CITIDINA + URIDINA + HIDROXOCOBALAMINA - ETNA - 180CPR	GROSS	1.0444.0050.009-1		1.000	CPR	1,6630	1.663,00
							Valor Total:	Um mil seiscentos e sessenta e três reais
530	HIDROXOCOBALAMINA+DIPIRONA+DEXAMETASONA(FOSF.)5+500M EUOFARMA G (DEXALGEN) HIDROXOCOBALAMINA+DIPIRONA+DEXAMETASONA(FOSF.)5+500M G (DEXALGEN)	EUOFARMA	1.0043.0550.001-3		5.000	DOS	12,5730	62.865,00
							Valor Total:	Sessenta e dois mil oitocentos e sessenta e cinco reais

015259  
Página 16 de 27

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab. / Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
536	CETOTIFENO (FUMARATO) 0.25MG/ML SOLUCAO OFTALMICA 5ML (OCTIFEN) CETOTIFENO (FUMARATO) 0.25MG/ML SOLUCAO OFTALMICA 5ML (OCTIFEN)	UNIAO QUIMICA	1.0497.1358.001-1		1.000	FRS	22,1460	22.146,00
		Valor Unit.:	Vinte e dois reais e cento e quarenta e seis milésimos	Valor Total:	Vinte e dois mil cento e quarenta e seis reais			
540	FLUTICASONA (FUROATO) + UMECLIDINIO (BROMETO) + VILANTEROL (TRIFENATATO) 100+62,5+25MCG - FR 30 DOSES (TRELEGY) FLUTICASONA (FUROATO) + UMECLIDINIO (BROMETO) + VILANTEROL (TRIFENATATO) 100+62,5+25MCG - FR 30 DOSES (TRELEGY)	GLAXOSMITHKLINE	1.0107.0344.002-3		500	FRS	261,8300	130.915,00
		Valor Unit.:	Vinte e dois reais e cento e quarenta e seis milésimos	Valor Total:	Vinte e dois mil cento e quarenta e seis reais			
544	MOMETASONA (FUROATO) 50MCG - 60 DOSES MOMETASONA (FUROATO) 50MCG - 60 DOSES	GLENMARK	1.1013.0287.001-6		1.000	FRS	18,7010	18.701,00
		Valor Unit.:	Duzentos e sessenta e um reais e oitenta e três centavos	Valor Total:	Cento e trinta mil novecentos e quinze reais			
553	CIANOCOBOLAMINA+TIAMINA+RIBOFLAVINA+NICOTINAMIDA+DEXP ACHE ANTENOL+GLICINATO FÉRICO - SOL. - FR - 120ML (COMBIRON) CIANOCOBOLAMINA+TIAMINA+RIBOFLAVINA+NICOTINAMIDA+DEXP ANTENOL+GLICINATO FÉRICO - SOL. - FR - 120ML (COMBIRON)		1.0573.0373.001-2		1.000	FRS	13,0670	13.067,00
		Valor Unit.:	Dezoito reais e setecentos e um milésimos	Valor Total:	Dezoito mil setecentos e um reais			
574	HALURONATO DE SODIO- HYABAK 0,15%- 10ML HALURONATO DE SODIO- HYABAK 0,15%- 10ML	UNIAO QUIMICA	8.0424.1400.02-2		1.000	FRS	45,8860	45.886,00
		Valor Unit.:	Treze reais e sessenta e sete milésimos	Valor Total:	Treze mil e sessenta e sete reais			
576	CALCIPOTRIOL 50MCG/G + BETAMETASOMA 0,5MG - POMADA 30G (DAIVOBET) CALCIPOTRIOL 50MCG/G + BETAMETASOMA 0,5MG - POMADA 30G (DAIVOBET)	LEO PHARMA	1.8569.0004.003-5		100	BNG	88,7490	8.874,90
		Valor Unit.:	Quarenta e cinco reais e oitocentos e oitenta e seis milésimos	Valor Total:	Quarenta e cinco mil oitocentos e oitenta e seis reais			
		Valor Unit.:	Oitenta e oito reais e setecentos e quarenta e nove milésimos	Valor Total:	Oitenta e quatro reais e noventa centavos			

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fabrilite Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
591	INSULINA HUMANA NPH 100UI/ML FR-10ML (NOVOLIN N ) INSULINA HUMANA NPH 100UI/ML FR-10ML (NOVOLIN N )	NOVO NORDISK	1.1766.0004.002-1		1.000	FRS	17,4990	17.499,00
Valor Unit.: Dezessete reais e quatrocentos e noventa e nove milésimos Valor Total: Dezessete mil quatrocentos e noventa e nove reais								
592	INSULINA HUMANA REGULAR 100UI/ML FR-10ML (NOVOLIN R ) INSULINA HUMANA REGULAR 100UI/ML FR-10ML (NOVOLIN R )	NOVO NORDISK	1.1766.0003.001-6		1.000	FRS	17,8990	17.899,00
Valor Unit.: Dezessete reais e oitocentos e noventa e nove milésimos Valor Total: Dezessete mil oitocentos e noventa e nove reais								
594	IRBESARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA 150+12,5MG 30CPR IRBESARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA 150+12,5MG 30CPR	EUOFARMA	1.0043.1064.003-0		1.500	CPR	1,7170	2.575,50
Valor Unit.: Um real e setecentos e dezessete milésimos Valor Total: Dois mil quinhentos e setenta e cinco reais e cinquenta centavos								
595	HEXAMIDINA (ISETIONATO)+ TETRACAINA 1+0,5MG/ML SPRAY - 50ML (HEXOMEDINE) HEXAMIDINA (ISETIONATO)+ TETRACAINA1+0,5MG/ML SPRAY - 50ML (HEXOMEDINE)	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0310.001-1		1.000	FRS	22,5720	22.572,00
Valor Unit.: Vinte e dois reais e quinhentos e setenta e dois milésimos Valor Total: Vinte e dois mil quinhentos e setenta e dois reais								
601	LACTASE 10000 FCC ALU - 60 CPRS MASTIGÁVEIS (LACDAY) LACTASE 10000 FCC ALU - 60 CPRS MASTIGÁVEIS (LACDAY)	EMS		RDC 27/2010	5.000	CPR	1,2680	6.340,00
Valor Unit.: Um real e duzentos e sessenta e oito milésimos Valor Total: Seis mil trezentos e quarenta reais								
608	LEVETIRACETAM 100MG/ML - 100ML (ETIRA) LEVETIRACETAM 100MG/ML - 100ML (ETIRA)	ACHE	1.0573.0526.001-3		1.000	FRS	42,0750	42.075,00
Valor Unit.: Quarenta e dois reais e setenta e cinco milésimos Valor Total: Quarenta e dois mil e setenta e cinco reais								
609	LEVETIRACETAM 250MG- 30CPR (ANTARA) LEVETIRACETAM 250MG- 30CPR (ANTARA)	EUOFARMA	1.0043.1279.002-1		1.000	CPR	0,9440	944,00
Valor Unit.: Novecentos e quarenta e quatro milésimos de real Valor Total: Novecentos e quarenta e quatro reais								



Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apresentação	Registro Min. Saúde	P cesso	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total		
610	LEVODOPA+CARBIDOPA+ENTACAPONA 100+25+200MG - C1 - 30CPR (STALEVO) LEVODOPA+CARBIDOPA+ENTACAPONA 100+25+200MG - C1 - 30CPR (STALEVO)	NOVARTIS	1.0068.0962.005-1		10.000	CPR	6,1280	61.280,00		
							Valor Unit.:	Seis reais e cento e vinte e oito milésimos	Valor Total:	Sessenta e um mil duzentos e oitenta reais
614	LEVODROPROPIZINA 30MG/5ML - FR - 120ML (ANTUX) LEVODROPROPIZINA 30MG/5ML - FR - 120ML (ANTUX)	ACHE	1.0573.0205.009-3		2.000	FRS	25,7890	51.578,00		
							Valor Unit.:	Vinte e cinco reais e setecentos e oitenta e nove milésimos	Valor Total:	Cinquenta e um mil quinhentos e setenta e oito reais
634	LORATADINA+PSEUDOEFEDRINA (SULFATO) 1+12MG/ML - FR 60ML - SABOR CEREJA LORATADINA+PSEUDOEFEDRINA (SULFATO) 1+12MG/ML - FR 60ML - SABOR CEREJA	EMS	1.0235.1249.001-1		6.000	FRS	7,1280	42.768,00		
							Valor Unit.:	Sete reais e cento e vinte e oito milésimos	Valor Total:	Quarenta e dois mil setecentos e sessenta e oito reais
636	LORAZEPAM 2MG - B1 - 20CPR LORAZEPAM 2MG - 20CPR	EM.S	1.0235.0498.012-7		10.000	CPR	0,0910	910,00		
							Valor Unit.:	Noventa e um milésimos de real	Valor Total:	Novecentos e dez reais
637	LOSARTANA POTÁSSICA+HIDROCLORTIAZIDA 100+25MG - 30CPR LOSARTANA POTÁSSICA+HIDROCLORTIAZIDA 100+25MG - 30CPR	GERMED	1.0583.0887.005-8		12.000	CPR	0,3410	4.092,00		
							Valor Unit.:	Trezentos e quarenta e um milésimos de real	Valor Total:	Quatro mil e noventa e dois reais
647	INDACATEROL 300 MCG - 30 CPR + INALADOR (ONBRIZE) INDACATEROL 300 MCG - 30 CPR + INALADOR (ONBRIZE)	NOVARTIS	1.0068.1073.006-1		20.000	CPR	3,5240	70.480,00		
							Valor Unit.:	Três reais e quinhentos e vinte e quatro milésimos	Valor Total:	Setenta mil quatrocentos e oitenta reais
662	BROMOCRIPTINA 2,5 MG - 28CPR (PARLODEL) BROMOCRIPTINA 2,5 MG - 28CPR (PARLODEL)	NOVARTIS	1.0068.0017.011-8		5.000	CPR	3,4150	17.075,00		
							Valor Unit.:	Três reais e quatrocentos e quinze milésimos	Valor Total:	Dezessete mil e setenta e cinco reais

*[Handwritten Signature]*

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab: Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
663	DOXAZOSINA ( MESILATO ) + FINASTERIDA 2+5MG - 60 CPR (DUOMO HP) DOXAZOSINA ( MESILATO ) + FINASTERIDA 2+5MG - 60 CPR (DUOMO HP)	EUROFARMA	1.0043.1076.004-4		1.000	CPR	1,9700	1.970,00
		Valor Unit.:	Um real e noventa e sete centavos	Valor Total:	Um mil novecentos e setenta reais			
683	NEPAFENACO 1% SOL OFTAL 5 ML (NEVANAC) NEPAFENACO 1% SOL OFTAL 5 ML (NEVANAC)	NOVARTIS	1.0068.1105.002-1		2.000	FRS	54,6970	109.394,00
		Valor Unit.:	Cinquenta e quatro reais e seiscentos e noventa e sete milésimos	Valor Total:	Cento e nove mil trezentos e noventa e quatro reais			
695	TIAMINA (MONONITRATO) + PIRIDOXINA (CLORIDRATO) + CIANOCOBALAMINA - 100MG + 100MG + 5000MCG 42CPR (BETRAT) TIAMINA (MONONITRATO) + PIRIDOXINA (CLORIDRATO) + CIANOCOBALAMINA - 100MG + 100MG + 5000MCG 42CPR (BETRAT)	MYRALIS PHARMA	1.1462.0021.001-7		1.000	CPR	1,5030	1.503,00
		Valor Unit.:	Um real e quinhentos e três milésimos	Valor Total:	Um mil quinhentos e três reais			
704	OLANZAPINA 10MG - C1 - 30CPR OLANZAPINA 10MG - C1 - 30CPR	EM.S	1.0235.1006.025-5		8.000	CPR	0,3260	2.608,00
		Valor Unit.:	Trezentos e vinte e seis milésimos de real	Valor Total:	Dois mil seiscentos e oito reais			
706	OLANZAPINA 5MG - C1 - 30CPR OLANZAPINA 5MG - C1 - 30CPR (GENÉRICO)	EM.S	1.0235.1006.024-7		15.000	CPR	0,2460	3.690,00
		Valor Unit.:	Duzentos e quarenta e seis milésimos de real	Valor Total:	Três mil seiscentos e noventa reais			
709	OLMESARTANA MEDOXOMILA + HIDROCLOROTIAZIDA 20MG + 12,5 - 30 CPR OLMESARTANA MEDOXOMILA + HIDROCLOROTIAZIDA 20MG + 12,5	EUROFARMA	1.0043.1136.003-1		5.000	CPR	0,6430	3.215,00
		Valor Unit.:	Seiscentos e quarenta e três milésimos de real	Valor Total:	Três mil duzentos e quinze reais			
712	OLMESARTANA (MEDOXOMILA) 40MG - 60CPR (OLMECOR) OLMESARTANA (MEDOXOMILA) 40MG - 60CPR (OLMECOR)	TORRENT	1.0525.0058.010-1		8.000	CPR	0,8830	7.064,00
		Valor Unit.:	Oitocentos e oitenta e três milésimos de real	Valor Total:	Sete mil e sessenta e quatro reais			

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apresentação	Registro Min. Saúde	Preço	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
715	ORLISTATE 120MG - 84CPR ORLISTATE 120MG - 84CPR	GERMED	1.0583.0851.005-1		7.000	CPR	0,9700	6.790,00
				Valor Total:	Seis mil setecentos e noventa reais			
721	OXCARBAZEPINA SUSPENSÃO ORAL 6% FR 100ML - C1 OXCARBAZEPINA SUSPENSÃO ORAL 6% FR 100ML	UNIAO QUIMICA	1.0497.1421.009-7		1.000	FRS	24,0570	24.057,00
				Valor Total:	Vinte e quatro mil e cinqüenta e sete reais			
731	CARISOPRODOL+DICLOFENACO SÓDICO+PARACETAMOL+CAFEÍNA EMS 125+50+300+30MG - 30CPR (INFRALAX) CARISOPRODOL+DICLOFENACO SÓDICO+PARACETAMOL+CAFEÍNA 125+50+300+30MG - 30CPR (INFRALAX)	EMS	1.0235.0551.001-9		450.000	CPR	0,1190	53.550,00
				Valor Total:	Cinqüenta e três mil quinhetos e cinqüenta reais			
739	PERICIAZINA 10 MG/ML - C1 - FR 20ML - (NEULEPTIL) PERICIAZINA 10 MG/ML - C1 - FR 20ML - (NEULEPTIL)	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0317.002-6		1.000	FRS	7,9590	7.959,00
				Valor Total:	Sete mil novecentos e cinqüenta e nove reais			
740	PERICIAZINA 40 MG/ML - C1 - FR 20ML - (NEULEPTIL) PERICIAZINA 40 MG/ML - C1 - FR 20ML - (NEULEPTIL)	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0317.003-4		5.000	FRS	15,4390	77.195,00
				Valor Total:	Setenta e sete mil cento e noventa e cinco reais			
743	PIRACETAM 400MG - 60CPR (NOOTRON) PIRACETAM 400MG - 60CPR	ACHE	1.0573.0546.001-2		18.000	CPR	0,4950	8.910,00
				Valor Total:	Oito mil novecentos e dez reais			
744	PIRACETAM 800MG - 30CPR (NOOTROPIL) PIRACETAM 800MG - 30CPR (NOOTROPIL)	SANOFI-AVENTIS	1.8326.0420.001-8		2.000	CPR	0,8480	1.696,00
				Valor Total:	Um mil seiscentos e noventa e seis reais			
745	PIRACETAM 300MG/5ML - FR 110ML (NOOTRON) PIRACETAM 300MG/5ML - FR 110ML (NOOTRON)	ACHE	1.0573.0546.002-0		1.000	FRS	11,0880	11.088,00
				Valor Total:	Onze mil e oitenta e oito reais			

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab. / Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
751	POLICRESULENO 1,8% GEL VAGINAL - BNG 50G (ALBOCRESIL) POLICRESULENO 1,8% GEL VAGINAL - BNG 50G (ALBOCRESIL)	TAKEDA	1.0639.0084.002-5		1.000	BNG	22,1990	22.199,00
		Valor Unit.:	Vinte e dois reais e cento e noventa e nove milésimos	Valor Total:	Vinte e dois mil cento e noventa e nove reais			
752	POLICRESULENO 360MG/ML - SOL. GINEC. - FR 12ML (ALBOCRESIL) TAKEDA POLICRESULENO 360MG/ML - SOL. GINEC. - FR 12ML (ALBOCRESIL)	TAKEDA	1.0639.0084.001-7		1.000	FRS	22,3890	22.389,00
		Valor Unit.:	Vinte e dois reais e trezentos e oitenta e nove milésimos	Valor Total:	Vinte e dois mil trezentos e oitenta e nove reais			
753	POLICRESULENO 90G - ÓVULO VAGINAL - CX 6 ÓVULOS (ALBOCRESIL) POLICRESULENO 90G - ÓVULO VAGINAL - CX 6 ÓVULOS (ALBOCRESIL)	TAKEDA	1.0639.0084.004-1		3.000	OVU	2,3980	7.194,00
		Valor Unit.:	Dois reais e trezentos e noventa e oito milésimos	Valor Total:	Sete mil cento e noventa e quatro reais			
754	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEO 3MG/G - BNG 40G - POMADA (FLEDOID 300) POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEO 3MG/G - BNG 40G - POMADA (FLEDOID 300)	FARMOQUIMICA	1.0390.0188.006-4		2.000	BNG	21,3530	42.706,00
		Valor Unit.:	Vinte e um reais e trezentos e cinquenta e três milésimos	Valor Total:	Quarenta e dois mil setecentos e seis reais			
761	PREGABALINA 75MG - C1 - 30CPR PREGABALINA 75MG - C1 - 30CPR	EUROFARMA	1.0043.1306.005-1		110.000	CPR	0,6090	66.990,00
		Valor Unit.:	Seiscentos e nove milésimos de real	Valor Total:	Sessenta e seis mil novecentos e noventa reais			
766	PROPATILNITRATO 10MG - 50CPR (SUSTRATE) PROPATILNITRATO 10MG - 50CPR (SUSTRATE)	FARMOQUIMICA	1.0390.0182.002-9		130.000	CPR	0,4190	54.470,00
		Valor Unit.:	Quatrocentos e dezanove milésimos de real	Valor Total:	Cinquenta e quatro mil quatrocentos e setenta reais			
776	ANASOL PROTETOR SOLAR GEL ALCOÓLICO FPS 30 OILL FREE - BNG ANASOL 110G ANASOL PROTETOR SOLAR GEL ALCOÓLICO FPS 30 OILL FREE - BNG 110G		2.1563.0121.001-5		20.000	FRS	20,4440	408.880,00
		Valor Unit.:	Vinte reais e quatrocentos e quarenta e quatro milésimos	Valor Total:	Quatrocentos e oito mil oitocentos e oitenta reais			



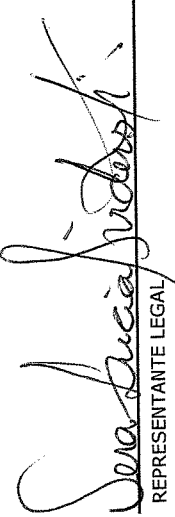
Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apresentação	Registro Min. Saúde	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
786	RAMIPRIL 5MG - 90 CPR (NAPRIX) RAMIPRIL 5MG - 90 CPR (NAPRIX)	LIBBS	1.0033.0086.017-1	3.000	CPR	1,5340	4.602,00
<p>Valor Unit.: Um real e quinhentos e trinta e quatro milésimos      Valor Total: Quatro mil seiscentos e dois reais</p>							
804	VALSARTANA+SACUBITRIL - 51+49MG - 60CPR (ENTRESTO) VALSARTANA+SACUBITRIL - 51+49MG - 60CPR (ENTRESTO)	NOVARTIS	1.0068.1141.005-0	5.000	CPR	4,1190	20.595,00
<p>Valor Unit.: Quatro reais e cento e dezenove milésimos      Valor Total: Vinte mil quinhentos e noventa e cinco reais</p>							
808	SILYBUM MARIANUM 100MG - CX C/60 CPS (STEATON) SILYBUM MARIANUM 100MG - CX C/60 CPS (STEATON)	ACHE	1.0573.0520.008-8	10.000	CPS	1,0290	10.290,00
<p>Valor Unit.: Um real e vinte e nove milésimos      Valor Total: Dez mil duzentos e noventa reais</p>							
809	SILYBUM MARIANUM 200MG - CX C/60 CPS (STEATON) SILYBUM MARIANUM 200MG - CX C/60 CPS (STEATON)	ACHE	1.0573.0520.016-9	40.000	CPS	1,3860	55.440,00
<p>Valor Unit.: Um real e trezentos e oitenta e seis milésimos      Valor Total: Cinquenta e cinco mil quatrocentos e quarenta reais</p>							
815	SORBITOL+LAURILSULFATO DE SÓDIO 714MG+7,70MG -RETAL 7BNG (MINILAX) SORBITOL+LAURILSULFATO DE SÓDIO 714MG+7,70MG -RETAL 7BNG (MINILAX)	MOMENTA	1.9427.0058.003-2	5.000	BNG	4,4050	22.025,00
<p>Valor Unit.: Quatro reais e quatrocentos e cinco milésimos      Valor Total: Vinte e dois mil e vinte e cinco reais</p>							
820	SUMATRIPTANA (SUCCINATO) 50MG - 2CPR SUMATRIPTANA (SUCCINATO) 50MG - 2CPR	ACTAVIS	1.0492.0160.001-1	1.000	CPR	5,8410	5.841,00
<p>Valor Unit.: Cinco reais e oitocentos e quarenta e um milésimos      Valor Total: Cinco mil oitocentos e quarenta e um reais</p>							
826	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 200MG+40MG/5ML - FRS 100ML - SABOR CEREJA SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 200MG+40MG/5ML - FRS 100ML - SABOR CEREJA	EMS	1.0235.1048.007-6	6.000	FRS	2,7910	16.746,00
<p>Valor Unit.: Dois reais e setecentos e noventa e um milésimos      Valor Total: Dezesesseis mil setecentos e quarenta e seis reais</p>							

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab. / Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
827	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 200MG+40MG/5ML - FRS 100ML - SABOR CEREJA SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 200MG+40MG/5ML - FRS 100ML - SABOR CEREJA	EMS	1.0235.1048.007-6		3.000	FRS	3,2000	9.600,00
		Valor Unit.:	Três reais e vinte centavos	Valor Total:	Nove mil seiscentos reais			
835	ATROPINA (SULFATO) 0,5% - FR 5ML ATROPINA (SULFATO) 0,05% - FR 5ML	ALLERGAN	1.0147.0091.004-8		2.000	FRS	8,0500	16.100,00
		Valor Unit.:	Oito reais e cinco centavos	Valor Total:	Dezesseis mil e cem reais			
850	NEOMICINA + BISMUTO DE SÓDIO(TARTARATO)+ASSOCIAÇÃO - FR LEGRAND 20 ML (BISMUJET) NEOMICINA + BISMUTO DE SÓDIO(TARTARATO)+ASSOCIAÇÃO - FR 20 ML (BISMUJET)		1.6773.0344.001-7		1.000	FRS	13,9990	13.999,00
		Valor Unit.:	Treze reais e novecentos e noventa e nove milésimos	Valor Total:	Treze mil novecentos e noventa e nove reais			
852	HIDROCORTISONA+NEOMICINA+POLIXINA B- fr 10ML (OTOSPORIN) FARMOQUIMICA HIDROCORTISONA+NEOMICINA+POLIXINA B- fr 10ML (OTOSPORIN)		1.0390.0154.001-8		1.500	FRS	9,8090	14.713,50
		Valor Unit.:	Nove reais e oitocentos e nove milésimos	Valor Total:	Quatorze mil setecentos e treze reais e cinquenta centavos			
859	TRANILCIPROMINA 10MG - 20 CPR (PARNATE) TRANILCIPROMINA 10MG - 20 CPR (PARNATE)	GLAXOSMITHKLINE	1.0107.0146.003-		1.000	CPR	1,5380	1.538,00
		Valor Unit.:	Um real e quinhentos e trinta e oito milésimos	Valor Total:	Um mil quinhentos e trinta e oito reais			
864	SULPİRIDA 200 MG - C1 - 20 CPR (EQUİLID) SULPİRIDA 200 MG - C1 - 20 CPR (EQUİLID)	SANOFI AVENTIS	1.8326.0427.001-6		20.000	CPR	0,9990	19.980,00
		Valor Unit.:	Novescentos e noventa e nove milésimos de real	Valor Total:	Dezenove mil novecentos e oitenta reais			
866	TACROLİMO 0,01% - BNG 10G PDA (ATOBAÇH) TACROLİMO 0,01% - BNG 10G PDA (ATOBAÇH)	GERMED	1.0583.0934.003-6		2.000	BNG	60,0930	120.186,00
		Valor Unit.:	Sessenta reais e noventa e três milésimos	Valor Total:	Cento e vinte mil cento e oitenta e seis reais			

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab/ite Apresentação	Registro Min. Saúde	Pacote	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
867	TADALAFILA 5MG 30CPR TADALAFILA 5MG 30CPR	GERMED	1.0583.0788.004-1		50.000	CPR	0,2270	11.350,00
Valor Unit.: Duzentos e vinte e sete milésimos de real      Valor Total: Onze mil trezentos e cinquenta reais								
870	TELMISARTANA 80MG + HIDROCLOROTIAZIDA 12,5MG - 30 CPR (BRAMICAR HCT) TELMISARTANA 80MG + HIDROCLOROTIAZIDA 12,5MG - 30 CPR (BRAMICAR HCT)	EMS/SIGMA PHARM	1.3569.0729.010-8		1.200	CPR	1,6510	1.981,20
Valor Unit.: Um real e seiscentos e cinquenta e um milésimos      Valor Total: Um mil novecentos e oitenta e um reais e vinte centavos								
872	TIAMAZOL 10MG - 50CPR (TAPAZOL) TIAMAZOL 10MG - 50CPR (TAPAZOL)	BIOLAB	1.0974.0193.003-1		8.000	CPR	0,4120	3.296,00
Valor Unit.: Quatrocentos e doze milésimos de real      Valor Total: Três mil duzentos e noventa e seis reais								
873	TIAMAZOL 5 MG - 100 CPR -(TAPAZOL) TIAMAZOL 5 MG - 100 CPR -(TAPAZOL)	BIOLAB	1.0974.0193.002-3		10.000	CPR	0,2070	2.070,00
Valor Unit.: Duzentos e sete milésimos de real      Valor Total: Dois mil e setenta reais								
880	TOBRAMICINA + DEXAMETASONA 3+1MG/ML - SUSP. OFT. - FR 5 ML (TOBRACORT) TOBRAMICINA + DEXAMETASONA 3+1MG/ML - SUSP. OFT. - FR 5 ML (TOBRACORT)	UNIAO QUIMICA	1.0497.1305.001-0		5.000	FRS	21,6490	108.245,00
Valor Unit.: Vinte e um reais e seiscentos e quarenta e nove milésimos      Valor Total: Cento e oito mil duzentos e quarenta e cinco reais								
881	TOBRAMICINA 0,3% SOL. OFT. - FR 5ML TOBRAMICINA 0,3% SOL. OFT. - FR 5ML	GERMED	1.0583.0852.001-4		1.000	FRS	5,9400	5.940,00
Valor Unit.: Cinco reais e noventa e quatro centavos      Valor Total: Cinco mil novecentos e quarenta reais								
887	TRIANCINOLONA (ACETONIDA) 1MG - BNG - 10G TRIANCINOLONA (ACETONIDA) 1MG - BNG - 10G	GERMED	1.0583.0393.001-1		1.000	BNG	2,8710	2.871,00
Valor Unit.: Dois reais e oitocentos e setenta e um milésimos      Valor Total: Dois mil oitocentos e setenta e um reais								

Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
888	TRIANCINOLONA (ACETONIDA) 20MG/ML - FRASCO-AMPOLA 5ML (TRIANCIL)	APSEN	1.0118.0140.004-0		1.000	AMP	94,0500	94.050,00
	TRIANCINOLONA (ACETONIDA) 20MG/ML - FRASCO-AMPOLA 5ML (TRIANCIL)							
		Valor Unit.:	Noventa e quatro reais e cinco centavos	Valor Total:	Noventa e quatro mil e cinquenta reais			
892	VALPRÓTICO (ÁCIDO) + VALPROATO DE SÓDIO 300MG - C1 - 30CPR (TORVAL CR)	TORRENT	1.0525.0018.003-0		10.000	CPR	0,9990	9.990,00
	VALPRÓTICO (ÁCIDO) + VALPROATO DE SÓDIO 300MG - C1 - 30CPR (TORVAL CR)							
		Valor Unit.:	Novocentos e noventa e nove milésimos de real	Valor Total:	Nove mil novecentos e noventa reais			
896	VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA + ANLODIPINO 160+12,5+5MG - CX C/ 28CPR (EXFORGE HCT)	NOVARTIS	1.0068.1082.003-4		8.000	CPR	3,7320	29.856,00
	VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA + ANLODIPINO 160+12,5+5MG - CX C/ 28CPR (EXFORGE HCT)							
		Valor Unit.:	Três reais e setecentos e trinta e dois milésimos	Valor Total:	Vinte e nove mil oitocentos e cinquenta e seis reais			
897	VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA+ANLODIPINO 160+25+5MG - 28CPR (EXFORGE HCT)	NOVARTIS	1.0068.1082.009-3		1.500	CPR	3,7320	5.598,00
	VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA+ANLODIPINO 160+25+5MG - 28CPR (EXFORGE HCT)							
		Valor Unit.:	Três reais e setecentos e trinta e dois milésimos	Valor Total:	Cinco mil quinhentos e noventa e oito reais			
899	VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA 320+25MG - 30CPR (BRASART HCT)	SIGMA PHARMA	1.3569.0651.006-6		5.000	CPR	1,9600	9.800,00
	VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA 320+25MG - 30CPR (BRASART HCT)							
		Valor Unit.:	Um real e noventa e seis centavos	Valor Total:	Novo mil oitocentos reais			
900	VALSARTANA 320MG (VARTAZ) - 30CPR	EUROFARMA	1.0043.1091.011-9		10.000	CPR	1,0590	10.590,00
	VALSARTANA 320MG (VARTAZ) - 30CPR							
		Valor Unit.:	Um real e cinquenta e nove milésimos	Valor Total:	Dez mil quinhentos e noventa reais			



Item	Nome Comercial Nome Genérico	Fab. Apresentação	Registro Min. Saúde	Processo	Quantidade	Un	Valor Unit. R\$	Valor Total
901	VALSARTANA + HIDROCLOROTIAZIDA 80MG+12,5MG - 30CPR - (BRAVAN HCT) VALSARTANA + HIDROCLOROTIAZIDA 80MG+12,5MG - 30CPR - (BRAVAN HCT)	ACHE	1.0573.0514.004-2		6.000	CPR	1,2870	7.722,00
							Valor Unit.:	Um real e duzentos e oitenta e sete milésimos
							Valor Total:	Sete mil setecentos e vinte e dois reais
903	VARFARINA SÓDICA 2,5MG - 60CPR (MAREVAN) VARFARINA SÓDICA 2,5MG - 60CPR (MAREVAN)	FARMOQUIMICA	1.0390.0147.026-5		12.000	CPR	0,3150	3.780,00
							Valor Unit.:	Trezentos e quinze milésimos de real
							Valor Total:	Três mil setecentos e oitenta reais
910	ACIDO ASCORBICO 500MG - 30 CPRS DE DESINTEGRAÇÃO LENTA (CEWIN) ACIDO ASCORBICO 500MG - 30 CPRS DE DESINTEGRAÇÃO LENTA (CEWIN)	SANOFI/MEDLEY	1.8326.0457.001-1		100.000	CPR	0,7310	73.100,00
							Valor Unit.:	Setecentos e trinta e um milésimos de real
							Valor Total:	Setenta e três mil e cem reais
								
Total geral dos 181 do lote 5.342.379,10 Cinco milhões trezentos e quarenta e dois mil trezentos e setenta e nove reais e dez centavos								
VALOR TOTAL DA PROPOSTA: 5.342.379,10 Cinco milhões trezentos e quarenta e dois mil trezentos e setenta e nove reais e dez centavos								

## ANEXO II - PROPOSTA DE PREÇOS PARA O PREGÃO ELETRÔNICO Nº 039/2020 - CONIMS

RAZÃO SOCIAL: GRAMS &amp; GRAMS LTDA.

ENDERECO: RUA ITACOLOMI Nº 361

CNPJ: 10.448.145/0001-03

FONE: (46) 3225-1002

E-MAIL: MEDIGRAM@MEDIGRAM.COM.BR

E-MAIL: MEDIGRAM@MEDIGRAM.COM.BR

BANCO: BANCO DO BRASIL

AGÊNCIA: 0495-2

CONTA: 54114-1

VALIDADE DA PROPOSTA: 60 DIAS

ITENS	CÓDIGO CONIMS	DESCRIÇÃO DOS PRODUTOS	QUANTIDADE	UNIDADES DE FORNECIMENTO	MARCA E/OU LABORATÓRIO	QUANTIDADE DA EMBALAGEM
18	72020399	Acetato de retinol 10.000 ui/g + aminoácidos 25mg/g + cloranfenicol 5mg/g + metionina 5mg/g pomada oftálmica 3,5g	1.000	BISNAGAS	REGENCEL / CRISTALIA	BNG 3,5G
19	72020400	Acetazolamida 250 mg comprimido	3.000	COMPRIMIDOS	DIAMOX / UNIAO QUIMICA	CX 25 CPR
20	72020401	Acetilcisteína 20mg/ml xarope adulto e pediátrico 120ml	2.000	FRASCOS	EMS	FRS 120 ML
30	72020411	Ácido mefenâmico 500 mg comprimido	15.000	COMPRIMIDOS	EMS	CX 24 CPR
31	72020412	Ácido salicílico 20mg/ml + dipropionato de betametasona 0,64 mg/ml 30 ml	1.000	FRASCOS	GERMED	FRS 30 ML
32	72020413	Ácido salicílico 30mg/g + dipropionato de betametasona 0,64mg/g 30 g pomada	1.000	BISNAGAS	EMS	BNG 30 G
54	72020435	Amiodarona 100 mg comprimido	12.000	COMPRIMIDOS	MEDLEY	CX 30 CPR
57	72021283	Amissulprida 200 mg comprimidos	10.000	COMPRIMIDOS	SOCIAN / SANOFI MEDLEY	CX 20 CPR
58	72021282	Amisulprida 50 mg comprimidos	10.000	COMPRIMIDOS	SOCIAN / SANOFI MEDLEY	CX 20 CPR
60	72020439	Amoxicilina 250mg/5ml suspensão 150ml	20.000	FRASCOS	GERMED	FRS 150 ML
72	72020448	Atenolol 100 mg + clortalidona 25 mg comprimido	30.000	COMPRIMIDOS	GERMED	CX 30 CPR
90	72020466	Benzoato de alogliptina 25mg + cloridrato de pioglitazona 30 mg comprimido revestido	2.000	COMPRIMIDOS	NESINA PIO / TAKEDA	CX 30 CPR
91	72020467	Benzoato de alogliptina 25mg comprimido revestido	1.000	COMPRIMIDOS	NESINA / TAKEDA	CX 30 CPR
96	72020472	Besilato de anlodipino 5 mg + atenolol 50 mg cápsula	1.000	CÁPSULAS	BETALOR / ACHE	CX 30 CPR
97	72020473	Besilato de anlodipino 5 mg + cloridrato de benazepril 10 mg cápsula	10.000	CÁPSULAS	PRESS PLUS / BIOLAB	CX 60 CPR
103	72020477	Betametasona 0,25mg + maleato de dexclorfeniramina 2 mg comprimido	45.000	COMPRIMIDOS	EMS	CX 20 CPR
111	72020485	Bisoprolol 2,5 mg comprimido revestido	10.000	COMPRIMIDOS	EMS	CX 30 CPR
120	72020492	Brometo de ipratrópio 20 mcg/dose aerossol 10ml acompanhado de bocal + aerocâmara com 200.dose	1.000	FRASCOS	ATROVENT / BOEHRINGER	FRS 10 ML
131	72020502	Budesonida 32 mcg/dose suspensão aquosa nasal	300.000	DOSES	INALIDE / EMS	FRS 120 DOSES
132	72020503	Budesonida 50 mcg/dose suspensão aquosa nasal	300.000	DOSES	BUSONID / ACHE	FRS 6 ML
134	72021284	Buprenorfina 5 mg adesivo transdérmico	1.000	UNIDADES	RESTIVA / MUNDIPHARMA	CX 2 UN.
143	72020512	Carfena 100 mg + dipirona sódica 350 mg + mesilato de di-hidroergotamina 1 mg comprimido	3.000	COMPRIMIDOS	ENXAK / CAZI	CX 12 CPR
145	72020514	Canagliflozina 300 mg comprimido	3.000	COMPRIMIDOS	INVOKANA / JANSSEN CILAG	CX 30 CPR
160	72020529	Carbonato de cálcio 230 mg + hidróxido de alumínio 178 mg + hidróxido de magnésio 185 mg comprimido mastigável	4.000	COMPRIMIDOS	GELMAX / EMS	CX 24 CPR
163	72020532	Carbonato de lítio cr 450 mg comprimido de liberação prolongada	15.000	COMPRIMIDOS	CARLIT XR / SUPERA	CX 30 CPR
180	72020549	Ceftriaxona sódica 1 g im para solução injetável + diluente (lidocaína 1%)	10.000	FRASCOS/AMPOLAS	EUROFARMA	CX 5 AMP
181	72020550	Ceftriaxona sódica 500 mg im para solução injetável + diluente (lidocaína 1%)	3.000	FRASCOS/AMPOLAS	TEUTO	CX 1 AMP
182	72020551	Celecoxibe 200 mg cápsula	50.000	CÁPSULAS	EUROFARMA	CX 30 CPR

185	72020554	Cetoconazol 20mg/g + dipropionato de betametasona 0,64 mg/g pomada 30 gramas	BISNAGAS	8.000	EMS	BNG 30 G
193	72020562	Cetorolaco trometamina 10 mg comprimido sub lingual	COMPRIMIDOS	5.000	DEOCL SI / DIFFUCAP	CX 10 CPR
195	72020564	Cetrimida 3,2mg/ml + hipromelose 0,1mg/ml solução oftálmica 10ml	FRASCOS	1.500	ARTELAC / BL	FRS 10 ML
196	72020565	Cianocobalamina 5000 mcg ( vit b12) ampola 1ml + cloridrato de piridoxina 100 mg ( vit b6), cloridrato de tiamina 100 mg ( vit b1) ampola 1ml solução injetável ( medicamento composto por duas ampolas cada dose)	DOSES	5.000	CITONEURIN / PROCTER MEDLEY	CX 3 DOSES
198	72020567	Ciclopirox olamina 10 mg/ml solução tópica 15ml	FRASCOS	1.000	MEDLEY	FRS 15 ML
199	72020568	Ciclopirox olamina 80mg/g esmalte frasco 6g	FRASCOS	1.000	NICOLAMINA / TERASKIN	FRS 6 G
200	72020569	Ciclopirox olamina 1,5% shampoo 120ml	FRASCOS	1.000	STIPROX / STIEFEL	FRS
201	72020570	Clopirox olamina 100 mg comprimido	COMPRIMIDOS	70.000	EUROFARMA	CX 60 CPR
207	72020576	Cloplonato de testosterona 100 mg/ml solução injetável 2ml	AMPOLAS	1.000	DEPOSTERON / EMS	CX 3 AMP
232	72020598	Cloridrato de amantadina 100 mg comprimido	COMPRIMIDOS	12.000	MANTIDAN / MOMENTA	CX 20 CPR
242	72021281	Cloridrato de buspirona 5 mg comprimido	COMPRIMIDOS	10.000	ANSITEC / LIBBS	CX 90 CPR
253	72020617	Cloridrato de clomipramina 25 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	70.000	GERMED	CX 20 CPR
263	72020626	Cloridrato de difluzepam 120 mg cápsula	CÁPSULAS	1.000	CARDIZEM SR / BOEHRINGER	CX 20 CPR
280	72020641	Cloridrato de difluzepam 120 mg cápsula	FRASCOS	1.000	ALLEXOFEDRIN / EMS	FRS 60 ML
307	72020664	Cloridrato de fexofenadina 6 mg/ml suspensão oral 60ml	COMPRIMIDOS	1.000	MERITOR / ACHE	CX 30 CPR
319	72020675	Cloridrato de moxifloxacino 400 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	2.000	EUROFARMA	CX 7 CPR
320	72020676	Cloridrato de moxifloxacino 5mg/ml + fosfato dissódico de dexametasona 1 mg/ml solução oftálmica 5 ml	FRASCOS	3.000	VIGADEXA / NOVARTIS	FRS 5 ML
332	72020687	Cloridrato de oxibutinina 5mg comprimido	COMPRIMIDOS	26.000	NOURIN / SUPERA	CX 60 CPR
333	72020688	Cloridrato de oxicodona 10 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	8.000	OXYNYAL / ZODIAC	CX 28 CPR
334	72020689	Cloridrato de paroxetina 10 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	60.000	PONDERA / EUROFARMA	CX 20 CPR
338	72020692	Cloridrato de paroxetina hemi-hidratado 25 mg comprimido de liberação modificada	COMPRIMIDOS	5.000	PONDERA XR / EUROFARMA	CX 30 CPR
341	72020695	Cloridrato de pioglitazona 30 mg comprimido	COMPRIMIDOS	8.000	NOVA QUIMICA	CX 30 CPR
347	72020701	Cloridrato de tansulosina 0,4 mg cápsula de liberação prolongada	CÁPSULAS	20.000	GERMED	CX 60 CPR
354	72020708	Cloridrato de tioridazina 25 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	5.000	MELLERIL / VALEANT	CX 20 CPR
358	72020712	Cloridrato de tramadol 37,5 mg + paracetamol 325 mg comprimido	COMPRIMIDOS	1.000	TLESTAL / MYRALIS	CX 20 CPR
362	72020716	Cloridrato de trazodona 150 mg comprimido de liberação prolongada	COMPRIMIDOS	10.000	DONAREN RETARD / APSEN	CX 30 CPR
363	72020717	Cloridrato de trazodona 50 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	215.000	TORRENT	CX 60 CPR
365	72020719	Cloridrato de venlafaxina 150 mg cápsula	CÁPSULAS	160.000	EUROFARMA	CX 30 CPR
366	72020720	Cloridrato de venlafaxina 37,5 mg comprimido	COMPRIMIDOS	40.000	EUROFARMA	CX 30 CPR
368	72020722	Cloridrato de verapamil 120 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	1.000	ACHE	CX 20 CPR
372	72020725	Clorpropamida 250 mg comprimido	COMPRIMIDOS	5.000	DIABINESE / WYETH	CX 100 CPR
373	72020726	Clortaidona 25 mg comprimido	COMPRIMIDOS	5.000	EMS	CX 60 CPR
384	72020737	Crema para pernas e pés com cumarina 240ml	FRASCOS	2.000	VENALOT / TAKEDA	FRS 240 ML
388	72020741	Decanoato de zuclopentixol 200 mg/ml solução injetável 1ml	AMPOLAS	1.000	CLOPIXOL DEPOT / LUNDBECK	CX AMP 1 ML
393	72020746	Desloratadina 0,5 mg/ml xarope 60ml	FRASCOS	3.500	GERMED	FRS 60ML
394	72020747	Desloratadina 5 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	3.000	NOVA QUIMICA	CX 30 CPR
395	72020748	Desogestrel 0,075 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	1.000	EUROFARMA	CX 84 CPR
397	72020750	Desvenlafaxina 100 mg comprimido revestido de liberação prolongada	COMPRIMIDOS	10.000	EMS	CX 30 CPR
398	72020751	Desvenlafaxina 50 mg comprimido revestido de liberação prolongada	COMPRIMIDOS	40.000	EMS	CX 30 CPR
400	72020753	Dexametasona 0,5 mg comprimido	COMPRIMIDOS	3.000	DECADRON / ACHE	CX 20 CPR
401	72020754	Dexametasona 1,0 mg/ml solução oftálmica 5ml	FRASCOS	1.000	MAXIDEX / NOVARTIS	FRS 5 ML
404	72020757	Dexametasona 1mg/ml + sulfato de neomicina 5,0 mg/ml + sulfato de polimixina b 6000 iu/ml suspensão oftálmica 5ml	FRASCOS	2.000	MAXIMON / UNIAO QUIMICA	FRS 5 ML
406	72020759	Dexiansoprazol 60 mg cápsula	CÁPSULAS	1.000	DEXILANT / TAKEDA	CX 60 CPR
408	72020761	Dexpantenol hidratante multirestaurador creme dermatológico 20g	BISNAGAS	1.000	BEPANTOL DERMA / BAYER	BNG 20 G

6

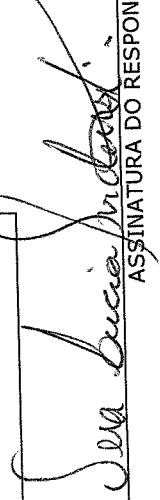
8

409	72020762	Dextrana 70 1,0 mg/ml + glicerol 2,0 mg/ml hipromelose + 3,0 mg/ml solução oftálmica 15 ml	FRASCOS	TRISORB / NOVARTIS	FRS 15 ML
411	72020764	Diacereína 50 mg cápsula	CÁPSULAS	ARTRODAR / TRB	CX 30 CPR
415	72020768	Diclofenaco colestiramina 70 mg cápsulas	CÁPSULAS	GERMED	CX 14 CPR
419	72020772	Diclofenaco resinato 15 mg/ml 10 ml suspensão oral	FRASCOS	GERMED	FRS 10 ML
422	72020775	Diclofenaco sódico 50 mg + fosfato de codeína 50 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	CODATEN / NOVARTIS	CX 20 CPR
427	72020780	Dicloridrato de hidroxizina 2 mg/ml solução oral 120 ml	FRASCOS	GERMED	FRS 120 ML
428	72020781	Dicloridrato de hidroxizina 25 mg comprimido	COMPRIMIDOS	EMS	CX 30 CPR
430	72020782	Dicloridrato de pramiexol 0,125 mg comprimido	COMPRIMIDOS	ACHE	CX 30 CPR
431	72020783	Dicloridrato de pramiexol 0,25 mg comprimido	COMPRIMIDOS	EMS	CX 30 CPR
432	72020784	Dicloridrato de pramiexol 0,75 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	EUOFARMA	CX 30 CPR
434	72020786	Dicloridrato de zuclopentixol 10 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	CLOPIXOL / LUNDBECK	CX 20 CPR
435	72020787	Dienogeste 2 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	EUOFARMA	CX 30 CPR
439	72020791	Dimenidrinato 50 mg + cloridrato de piridoxina 10 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	DRAMIN B6 / TAKEDA	CX 30 CPR
442	72020794	Dinitrato de isossorbida 10 mg comprimido	COMPRIMIDOS	ISORDIL / EMS	CX 30 CPR
443	72020795	Dinitrato de isossorbida 5 mg comprimido sub lingual	COMPRIMIDOS	ISORDIL / EMS	CX 30 CPR
452	72020801	Dipropionato de beclometasona 200mcg/dose solução aerosol com dispositivo para inalação oral contendo 200 doses	DOSES	CLENIL HFA / CHIESI	200 DOSES
454	72020803	Dipropionato de beclometasona 400 mcg/ml suspensão inalatória flaconete 2ml	FLACONETE	CLENIL A / CHIESI	CX 10 FLC
457	72020806	Dipropionato de betametasona 0,5mg/g + sulfato de gentamicina 1 mg/g creme 30g	BISNAGAS	EMS	BNG 30 G
459	72020808	Dipropionato de betametasona 5,0 mg/ml + fosfato dissódico de betametasona 2,0 mg/ml suspensão injetável 1ml	AMPOLAS	EUOFARMA	CX 6 CPR
462	72020811	Divalproato de sódio 500 mg comprimido revestido de liberação prolongada	COMPRIMIDOS	ABBOTT	CX 30 CPR
463	72020812	Dobesilato de cálcio 500 mg cápsula	CÁPSULAS	DOBEVEN / APSEN	CX 60 CPR
465	72020814	Dompripidona 1mg/ml suspensão oral 100ml	FRASCOS	MEDLEY	FRS 100 ML
467	72020816	Propripizina 3mg/ml xarope adulto 120ml	FRASCOS	ACHE	FRS 120 ML
468	72020817	Drosiprenona 3 mg + etinilestradiol 0,02 mg comprimido revestido blister com 24 comprimidos	CARTELAS	GERMED	CX 24 CPR
480	72020827	Espironolactona 100 mg comprimido	COMPRIMIDOS	EMS	CX 30 CPR
482	72020829	Espironolactona 50 mg comprimido	COMPRIMIDOS	EUOFARMA	CX 30 CPR
493	72020839	Etinilestradiol 0,05 mg + levonorgestrel 0,25 mg blister com 21 comprimidos	CARTELAS	NEOVLAR / BAYER	CART 21 CPR
496	72020841	Extrato fluido de albe ferex 0,18ml/ml + extrato mole de gentiana lútea 4,0 mg/ml solução oral 60ml	FRASCOS	OLINA / WESP	FRS 60 ML
497	72020842	Extrato seco crataegus rhipidophylla gand 30 mg + passiflora incarnata 100 mg + salix alba L. 100 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	PASALIX / MARJAN	CX 60 CPR
498	72020843	Extrato seco de panax ginseng 12,5 mg + vit a 4000 ui + vit b1 2 mg + vit b12 1mcg + vit c 60 mg + vit d 400 ui + vit e 40 mg + nicotinamida 15 mg + pantotenato de cálcio 10 mg + ácido fólico 0,4 mg + rutosídeos 20 mg + fumarato ferroso 30,34 mg + fosfato de cálcio dibásico 351,35 mg + sulfato de cobre 3,93 mg + gliconato de potássio 24 mg + sulfato de manganês 3,07 mg + gliconato de magnésio 85,31 mg + óxido de zinco 1,25 mg + lecitina de soja 92,5 mg cápsula (vitergan master)	CÁPSULAS		
506	72021269	Ferripolimaltose 50 mg/ml solução oral gotas 30 ml	FRASCO	VITERGAN MASTER / MARJAN	CX 60 CPR
507	72020851	Ferrocárbonila + associações; ferrocárbonila (como ferro elementar) 120 mg + vit b1 (nitrato de tiamina) 4 mg + vit b2 (riboflavina) 1 mg + vit b6 (cloridrato de piridoxina) 1 mg + vit b12 (cianocobalamina) 25 mcg + vit b3 (nicotinamida) 10 mg + vit b9 (ácido fólico) 2 mg + vit b5 pantotenato de cálcio 2 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	BIOLAB	FRS 30 ML
512	72021272	Fludrocortidona 0,125mg/g creme dermatológico 30 g	BISNAGAS	COMBIRON FOLICO / ACHE	CX 45 CPR
515	72020858	Flunitrazepam 1 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	DRENSON / BIOLAB	BNG 30 G
				ROHYDORM / EMS	CX 20 CPR

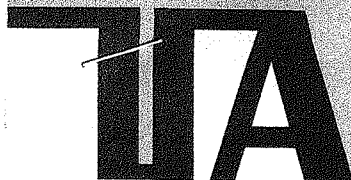
523	72020866	Fosfato de dissódico de betametasona 1mg/ml + sulfato de gentamicina 3mg/ml solução oftálmica 10ml	FRASCOS	2.000		GARASONE / COSMED	FRS 10 ML							
529	72020872	Fosfato dissódico de citidina 2,5 mg + trifosfato trissódico de uridina 1,5 mg + acetato de hidroxocobalamina 1,0 mg cápsula	CÁPSULAS	1.000		ETNA / GROSS	CX 180 CPR							
530	72020873	Fosfato dissódico de dexametasona 1,5 mg/ml + dipirona sódica 500 mg/ml + hidroxocobalamina 5mg/ml solução injetável 1ml	AMPOLAS	5.000		DEXALGEN / EUROFARMA	CX 1 AMP							
536	72020879	Fumarato de cetotifeno 0,25 mg/ml solução oftálmica 5ml	FRASCOS	1.000		OCTIFEN / UNIAO QUIMICA	FRS 5 ML							
540	72021300	Furoato de fluticasona 100 mcg + brometo de umecidifino 62,5 mcg + trifenato de vilanterol 25 mcg pó inalatório via oral dispositivo com 30 doses	FRASCO	500		TRELEGY / GLAXO	CX 30 DOSES							
544	72020885	Furoato de mometasona 0,5 mg/g suspensão nasal com 60 atomizações	FRASCOS	1.000		GLENMARK	FRS 60 AÇION.							
553	72020894	Glicinato férrico + associações; glicinato férrico 275,80 mg/10ml (equivalente à 52,40 mg de ferro elementar) + vit b 12 (cianocobalamina) 0,03 mg/10ml + vit b5 (dexpantenol) 1mg/10ml + vit b3 (nicotinamida) 10 mg/10ml + vit b1 (nitrato de tiamina) 4mg/10ml + vit b2 (riboflavina) 1mg/10ml suspensão oral 120ml	FRASCOS	1.000		COMBIRON / ACHE	FRS 120 ML							
574	72020915	Hialuronato de sódio 0,15% solução oftálmica 10 ml	FRASCOS	1.000		HYABAK / UNIAO QUIMICA	FRS 10 ML							
576	72021268	Hidrato de calcipotriol 50mcg/g + dipropionato de betametasona 0,5mg/g pomada dermatológica 30 g	BISNAGAS	100		DAIVOBET / LEO PHARMA	BNG 30 G							
591	72020931	Insulina humana nph 100 ui/ml solução injetável 10 ml	FRASCOS/AMPOLAS	1.000		NOVOLIN N / NOVONORDISK	FRS 10 ML							
592	72020932	Insulina humana regular 100 ui/ml solução injetável 10 ml	FRASCOS/AMPOLAS	1.000		NOVOLIN R / NOVONORDISK	FRS 10 ML							
594	72020934	Irbesartana 150 mg + hidroclorotiazida 12,5mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	1.500		EUROFARMA	CX 30 CPR							
595	72020935	Isetionato de hexamidina 1mg/ml + cloridrato de tetracalina 0,5 mg/ml spray 50ml	FRASCOS	1.000		MEDLEY	FRS 50 ML							
601	72020940	Lactase 10.000 FCC ALU comprimido	COMPRIMIDOS	5.000		LACDAY / EMS	CX 60 CPR							
608	72020947	Levetiracetam 100 mg/ml solução oral 100ml	FRASCOS	1.000		ETIRA / ACHE	FRS 100 ML							
609	72020948	Levetiracetam 250 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	1.000		ANTARA / EUROFARMA	CX 30 CPR							
610	72020949	Levodopa 100 mg + carbidopa 25 mg + entacapona 200 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	10.000		STALEVO / NOVARTIS	CX 30 CPR							
614	72020953	Levodropropizina 6 mg/ml xarope 120ml	FRASCOS	2.000		ANTUX / ACHE	FRS 120 ML							
634	72020973	Loratadina 1mg/ml + sulfato de pseudoefedrina 12 mg/ml xarope 60ml	FRASCOS	6.000		EMS	FRS 60 ML							
636	72020975	Lorazepam 2 mg comprimido	COMPRIMIDOS	10.000		EMS	CX 20 CPR							
637	72020976	Losartana 100 mg + hidroclorotiazida 25 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	12.000		GERMED	CX 30 CPR							
647	72020986	Maleato de indacaterol 300 mcg cápsulas + inalador	CÁPSULAS	20.000		ONBRIZE / NOVARTIS	CX 30 CPR							
662	72021001	Mesilato de bromocriptina 2,5 mg comprimido	COMPRIMIDOS	5.000		PARLODEL / NOVARTIS	CX 28 CPR							
663	72021002	Mesilato de doxozosina 2 mg + finasterida 5 mg cápsulas	CÁPSULAS	1.000		DUOMO HP / EUROFARMA	CX 60 CPR							
683	72021022	Nepafenaco 1 mg/ml suspensão oftálmica gotas 5ml	FRASCOS	2.000		NEVANAC / NOVARTIS	FRS 5 ML							
695	72021034	Nitrato de tiamina ( vit b1) 100 mg + cianocobalamina ( vit b12) 5 mg + cloridrato de piridoxina (vit b6) 100 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	1.000		BETRAT / MYRALIS	CX 42 CPR							
704	72021043	Olanzapina 10 mg comprimido	COMPRIMIDOS	8.000		EMS	CX 30 CPR							
706	72021045	Olanzapina 5 mg comprimido	COMPRIMIDOS	15.000		EMS	CX 30 CPR							
709	72021048	Olmesartana medoxomila 20 mg + hidroclorotiazida 12,5 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	5.000		EUROFARMA	CX 30 CPR							
712	72021051	Olmesartana medoxomila 40 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	8.000		OLMECOR / TORRENT	CX 60 CPR							
715	72021054	Orlistate 120 mg cápsula	CÁPSULAS	7.000		GERMED	CX 84 CPR							
721	72021060	Oxcarbazepina 60 mg/ml suspensão oral 100ml	FRASCOS	1.000		UNIAO QUIMICA	FRS 100 ML							
731	72021070	Paracetamol 300 mg + canisoprodol 125 mg + diclofenaco sódico 50 mg + cafeína 30 mg comprimido	COMPRIMIDOS	450.000		INFRALAX / EMS	CX 30 CPR							
739	72021078	Pericazina 10 mg/ml solução oral gotas 20ml	FRASCOS	1.000		NEULEPTIL / SANOFI MEDLEY	FRS 20 ML							
740	72021079	Pericazina 40 mg/ml solução oral gotas 20ml	FRASCOS	5.000		NEULEPTIL / SANOFI MEDLEY	FRS 20 ML							
743	72021082	Piracetam 400 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	18.000		NOOTRON / ACHE	CX 60 CPR							
744	72021083	Piracetam 800 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	2.000		NOOTROPIL / SANOFI MEDLEY	CX 30 CPR							
745	72021084	Piracetam solução oral pediátrica 60mg/ml 110ml	FRASCOS	1.000		NOOTRON / ACHE	FRS 110 ML							
751	72021090	Poliresuleno 18mg/g com aplicador gel vaginal 50g	BISNAGAS	1.000		ALBOCRESIL / TAKEDA	BNG 50 G							

752	72021091	Policresuleno 360 mg/g solução ginecológica 12ml	FRASCOS	1.000	ALBOCRESIL / TAKEDA	FRS 12 ML
753	72021092	Policresuleno 90 mg óvulo uso vaginal	UNIDADES	3.000	ALBOCRESIL / TAKEDA	CX 6 UN.
754	72021093	Policissulfato de mucopolissacarídeo 3 mg/g pomada 40g	BISNAGAS	2.000	FLEDOID / FARMOQUIMICA	BNG 40 G
761	72021100	Pregabalina 75 mg cápsula	CÁPSULAS	110.000	EUROFARMA	CX 30 CPR
766	72021105	Propatilitrato 10 mg comprimido	COMPRIMIDOS	130.000	SUSTRATE / FARMOQUIMICA	CX 50 CPR
776	72021115	Protetor solar fps 30 gel oil free. Proteção solar anti uva/uvb. Hipoalergênico. Não comedogênico. Mínimo 100 gramas.	FRASCOS	20.000	ANASOL / DAHUER	FRS 110G
786	72021125	Ramipril 5 mg comprimido	COMPRIMIDOS	3.000	MAPRIX / LIBBS	CX 90 CPR
804	72021142	Sacubitril 49 mg + valsartana 51 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	5.000	STEATON / ACHE	CX 60 CAPS
808	72021146	Silybum marianum 100 mg cápsula	CÁPSULAS	10.000	STEATON / ACHE	CX 60 CAPS
809	72021147	Silybum marianum 200 mg cápsula	CÁPSULAS	40.000	STEATON / ACHE	CX 60 CAPS
815	72021153	Sorbitol 714 mg/g + laurilsulfato de sódio 7,70 mg/g solução laxante uso retal 6,5g	BISNAGAS	5.000	MINILAX / MOMENTA	CX 7 BNG
820	72021158	Succinato de sumatriptana 50 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	1.000	BIOLAB	CX 2 CPR
826	72021164	Sulfametoxazol 40mg/ml + trimetoprima 8 mg/ml suspensão oral 100 ml	FRASCOS	1.000	EMS	FRS
827	72021165	Sulfametoxazol 40mg/ml + trimetoprima 8 mg/ml suspensão oral 50 ml	FRASCOS	6.000	EMS	FRS 100 ML
835	72021173	Sulfato de atropina 5mg/ml solução oftálmica 5ml	FRASCOS	3.000	ALLERGAN	FRS 5 ML
850	72021187	Sulfato de neomicina 25 mg/ml + tartrato de bismuto de sódio 25 mg/ml + cloridrato de proclina 15mg/ml suspensão oral gotas 20ml	FRASCOS	2.000	ALLERGAN	FRS 20 ML
852	72021189	Sulfato de polimixina b 10.000 ui/ml + sulfato de neomicina 5mg/ml + hidrocortisona 10 mg/ml solução otológica 10ml	FRASCOS	1.000	BISMUJET / LEGRAND	FRS 10 ML
859	72021196	Sulfato de tranilcipromina 10 mg comprimido revestido	FRASCOS	1.500	OTOSPORIN / FARMOQUIMICA	FRS 10 ML
864	72021201	Sulpirida 200 mg comprimido	COMPRIMIDOS	1.000	PARNATE / GLAXO	CX 20 CPR
866	72021203	Tacrolimo 1 mg/g pomada dermatológica 10g	COMPRIMIDOS	20.000	EQUILID / SANOFI MEDLEY	CX 20 CPR
867	72021204	Tadalafila 5 mg comprimido revestido	BISNAGAS	2.000	ATOBACH / GERMED	BNG 10 G
870	72021207	Teimisartana 80 mg + hidroclorotiazida 12,5 mg comprimido	COMPRIMIDOS	50.000	GERMED	CX 30 CPR
872	72021209	Tiamazol 10 mg comprimido	COMPRIMIDOS	1.200	BRAMICAR HCT / EMS	CX 60 CPR
873	72021210	Tiamazol 5 mg comprimido	FRASCOS	8.000	TAPAZOL / BIOLAB	CX 50 CPR
880	72021217	Tobramicina 3 mg/g + dexametasona 1 mg/g suspensão oftálmica 5ml	FRASCOS	10.000	TAPAZOL / BIOLAB	FRS 5 ML
881	72021218	Tobramicina 3 mg/ml solução oftálmica 5ml	FRASCOS	5.000	GERMED	FRS 5 ML
887	72021224	Triancinolona acetona 1 mg/g pomada bucal 10g	BISNAGAS	1.000	GERMED	BNG
888	72021225	Triancinolona hexacetona 20mg/ml suspensão injetável 5ml	FRASCOS	1.000	TRIANCIL / APSEN	FRS
892	72021228	Valproato de sódio + ácido valproico comprimido revestido de liberação prolongada 300mg	COMPRIMIDOS	10.000	TORVAL CR / TORRENT	CX 30 CPR
896	72021232	Valsartana 160 mg + hidroclorotiazida 12,5 mg + besiliato de anlodipino 5 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	8.000	EXFORGE HCT / NOVARTIS	CX 28 CPR
897	72021233	Valsartana 160 mg + hidroclorotiazida 25 mg + besiliato de anlodipino 5 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	1.500	EXFORGE HCT / NOVARTIS	CX 28 CPR
899	72021235	Valsartana 320 mg + hidroclorotiazida 25 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	5.000	BRASART HCT / EMS	CX 30 CPR
900	72021236	Valsartana 320 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	10.000	VARTAZ / EUROFARMA	CX 30 CPR
901	72021237	Valsartana 80 mg + hidroclorotiazida 12,5 mg comprimido revestido	COMPRIMIDOS	6.000	BRAVAN HCT / ACHE	CX 30 CPR
903	72021239	Varfarina sódica 2,5 mg comprimido	COMPRIMIDOS	12.000	MAREVAN / FARMOQUIMICA	CX 60 CPR
910	72021246	Vitamina c (ácido ascórbico) 500 mg comprimido de desintegração lenta	COMPRIMIDOS	100.000	CEWIN / SANOFI MEDLEY	CX 30 CPR

Local e data: Pato Branco PR - 03 de Fevereiro de 2021



ASSINATURA DO RESPONSÁVEL



**PROCURAÇÃO PÚBLICA QUE FAZ GRAMS & GRAMS  
 LTDA EM FAVOR DE VERA LUCIA SVIDERSKI, NA  
 FORMA ABAIXO:**

SAIBAM tantos quantos este Público Instrumento de Procuração bastante virem que, sendo aos sete dias do mês de janeiro do ano de dois mil e vinte e um (07/01/2021), nesta Cidade e Comarca de Pato Branco - Estado do Paraná compareceu como **OUTORGANTE: GRAMS & GRAMS LTDA**, pessoa jurídica de direito privado, com sede e foro na Rua Itacolomi, 361, na cidade de Pato Branco, Estado do Paraná, inscrita no C.N.P.J sob nº 10.448.145/0001-03 e no NIRE sob o nº 41206331570, neste ato representado por sua sócia administradora: **INGRID RUTH HEGELE GRAMS**, brasileira, casada, nascida 06/07/1949, filha de Adolfo Hegele Filho e Olga Hegele, empresária, portadora da CI-RG nº 1.580.701-6-SSP/PR e inscrita no CPF sob nº 240.674.909-68, residente e domiciliada na Rua Itacolomi, 361, AP 001, Centro, na cidade de Pato Branco, a qual declarou não possuir endereço eletrônico, Estado do Paraná, conforme Terceira Alteração Contratual e Consolidação registrada sob nº 20190097817 em 04/02/2019 na Junta Comercial do Paraná sob o protocolo nº 190097817 em 28/01/2019, e certidão simplificada expedida pela JUCEPAR - Junta Comercial do Paraná em data de 05/01/2021, o qual fica arquivado nestas Notas, no Livro 12-F as fls 03, reconhecido como o próprio, por mim Notário, através dos documentos de identificação a mim apresentados, do que dou fé. NOMEANDO e CONSTITUINDO sua bastante **PROCURADORA: VERA LUCIA SVIDERSKI**, brasileira, capaz, solteira, natural de Coronel Vivida - PR, nascida aos 28/04/1976, filha de Francisco Sviderski e Guilhermina Soares Sviderski, gerente comercial, portadora da Cédula de Identidade nº 6.142.040-1-SSP/PR, expedida aos 15/01/1991, inscrita no CPF sob nº 017.854.139-70, residente e domiciliada na Rua Mathias de Albuquerque, Nº 122, Santa Terezinha, na cidade de Pato Branco - PR; a quem confere poderes para representar a Outorgante **GRAMS & GRAMS LTDA**, procedendo e decidindo durante todas as fases do processo licitatório, participar de licitações em todas as modalidades, inclusive pregão presencial e eletrônico, podendo para tanto assinar declarações, propostas, interpor impugnações, vitorias, recursos, desistir, receber intimações e notificações, ofertar lances ou ofertas e também verbalmente, acordar, transigir, firmar compromissos, bem como autorizada a realizar a auto convocação e retirada de edital, inclusive apresentar a declaração de que a empresa cumpre as exigências contidas no edital e em seus anexos, entregar envelopes contendo as propostas de preços e a documentação de habilitação, negociar com o pregoeiro a redução dos preços ofertados, desistir expressamente da intenção de interpor recurso administrativo ao final da sessão pública ou, se for o caso, manifestar-se imediata e motivadamente sobre intenção de fazê-lo, assinar a ata da sessão e contrato, prestar todos os esclarecimentos solicitados pelo Pregoeiro, praticar todos os demais atos pertinentes ao certame e assinar o instrumento contratual, praticar, enfim, todos os demais atos necessários ao cabal cumprimento desde mandato, vedado seu substabelecimento. Guia do **FUNREJUS** - Fundo de Reequipamento do Poder Judiciário no valor de R\$ 20,87, recolhida através da guia de pagamento nº 14000000006464259-9. E de como assim o disse e me pediu, do que dou fé, a pedido da outorgante lavrei este instrumento que, feito e lido sendo lido, achou-o conforme, outorgou e assina **INGRID RUTH HEGELE GRAMS**. Eu, **MAURONEY APARECIDO DE ANDRADE - TABELIÃO** o digitei. Eu **MAURONEY APARECIDO DE ANDRADE - TABELIÃO** o conferi, dato e assino em público e raso. CUSTAS - R\$ 74,23 = 384,62 VRC, FADEP: R\$ 3,71. O presente encontra-se inscrito no Livro de Protocolo Geral sob nº 02752/2021 datado de 07/01/2021, ficando dispensado o uso de testemunhas instrumentárias para este ato, em conformidade com o Art. 684 do Código de Normas do Foro Extrajudicial do Paraná.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/151391301215363743740>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 151391301215363743740-1  
 Data: 13/01/2021 10:48:36  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ97532-V23R;



CNJ: 06.870-0

**Cartório Azevêdo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Válber Azevêdo de M. Cavalcanti  
 Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, em quarta-feira, 13 de janeiro de 2021 10:51:12 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

015277

REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
 MINISTERIO DAS CIDADES  
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSITO  
 CARTEIRA NACIONAL DE HABILITACAO

NOME  
 VERA LUCIA SVIDERSKI

DOC. IDENTIDADE / ORG. EMISSOR / UF  
 6142040-1 SESP PR

CPF DATA NASCIMENTO  
 017.854.139-70 28/04/1976

FILIAÇÃO  
 FRANCISCO SVIDERSKI  
 GUILHERMINA SOARES  
 SVIDERSKI

PERMISSAO ACC CAT. HAB.  
 B

Nº REGISTRO VALIDADE 1ª HABILITACAO  
 05107029621 28/07/2020 21/12/2010

OBSERVAÇÕES

LOCAL ASSINATURA DO HABILITADOR DATA EMISSAO  
 PATO BRANCO, PR 29/07/2015

ASSINATURA DO EMISSOR  
 87584898916  
 PR909554551

DETRAN - PR (PARANÁ)

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL  
 1145449113

PROIBIDO PLASTIFICAR  
 1145449113

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/151391301215363743740>



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 151391301215363743740-2  
 Data: 13/01/2021 10:48:36  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ97533-XNTC;



**Cartório Azevêdo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)  
<https://azevedobastos.not.br>

Válber Azevêdo de M. Cavalcanti  
 Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, em quarta-feira, 13 de janeiro de 2021 10:51:12 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimto nº 100/2020 CNJ - artigo 22.





PREFEITURA DE  
**PATO BRANCO**  
Secretaria de Saúde  
Divisão de Vigilância Sanitária

A Secretaria Municipal de Saúde, de acordo com a Lei nº 1341/94, de 07 de dezembro de 1994, alterada pela Lei nº 1483/96 de 23 de agosto de 1996 e Decreto Municipal nº 3449/98 de 22 de junho de 1998, concede a presente

# LICENÇA SANITÁRIA

EXERCÍCIO: 2020

RAZÃO SOCIAL: GRAMS E GRAMS LTDA ME

CNPJ: 10.448.145/0001-03

ÁREA CONSTRUÍDA: 134 m2

ENDEREÇO: RUA ITACOLOMI 361 SALA 01

BAIRRO: CENTRO

RAMO DE ATIVIDADE: COM. ATACADISTA DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE OS DE CONTROLE ESPECIAL (PORT.344/98)

GRAU DE RISCO: RISCO 2

RESPONSÁVEL TÉCNICO: ADOLFO FREDERICO GRAMS

Nº REG CONSELHO: 014508 / CRF / PR

DATA DE VISTORIA: 19/03/2020

Nº DE LICENÇA: 747

DATA DE VENCIMENTO: 19/03/2021

*[Assinatura]*  
Cirlene Wagner dos Santos  
Chefe da Vigilância Sanitária  
Port. 616/2014

*[Assinatura]*  
Jaqueline C. D'Áglio Vignato  
Farmacêutica - VISA  
CRF-PR Nº 20677

RESPONSÁVEL PELA INSPEÇÃO

CHEFE DA DIVISÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Divisão de Vigilância Sanitária - Rua Xavantes, 411 - Centro - Pato Branco - PR (46) 3213-1720

015278



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 138520601214502824954-1  
Data: 06/01/2021 12:03:12  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKY87840-HQCG;



CNJ: 06.870-0

**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estado, João Pessoa - PB  
(83) 3244-8404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Bel. Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti  
Titular

TJPB





# CERTIDÃO DE REGULARIDADE 2020

Consulte via leitor de QRCode

Consulte pelo Código de Autenticação para Validar a CRT em [www.crf-pr.org.br/crfemcasa](http://www.crf-pr.org.br/crfemcasa)



CADASTRO NO CRF SOB O Nº <b>18982</b>	VALIDADE <b>31/03/2021</b>	CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO <b>CA4C52FAC6D900EF72911CC80E8D2433</b>
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL <b>GRAMS &amp; GRAMS LTDA ME</b>		
NOME FANTASIA <b>DISTRIBUIDORA GRAMS &amp; GRAMS</b>		
TIPO DE ESTABELECIMENTO <b>DISTRIBUIDORA MEDICAMENTOS, INSUMOS E</b>	NATUREZA DE ATIVIDADE <b>DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. MEDICAMENTO</b>	
ENDEREÇO <b>RUA ITACOLOMI 361 SALA 01</b>	CNPJ <b>10.448.145/0001-03</b>	
LOCALIDADE <b>CENTRO</b>	CIDADE - UF <b>PATO BRANCO-PR</b>	

## HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO

Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	*****
*****	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	*****

## RESPONSÁVEIS TÉCNICOS

TIPO	INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO				SITUAÇÃO
F	14508	ADOLFO FREDERICO GRAMS	DIRETOR TÉCNICO				CONTRATADO
Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado	
*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	*****	
*****	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	13:30 às 18:00	*****	

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR  
Curitiba, 27 de Março de 2020

Gerentes do CRF-PR conforme deliberação 673/2006  
Farm. Eduardo Pazim - Gerente Fiscalização  
Farm. Flávia de Abreu Chaves - Gerente Cad/Rec.  
Farm. Sérgio Satoru Mori - Gerente Geral

### ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõe os artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º e 23, alínea "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.
- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessando e encaminhando por respectivo CRF para as devidas alterações.
- A autenticidade e/ou validade jurídica dessa CERTIDÃO poderá ser comprovada acessando o site institucional e digitando o código de autenticidade ou mesmo através de leitor de QR-Code.

## ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins, que a empresa GRAMS & GRAMS LTDA, inscrita no CNPJ nº 10.448.145/0001-03, estabelecida na Rua Itacolomi nº361 Bairro Centro, na cidade de Pato Branco – PR, forneceu ao Consórcio Intermunicipal da Região Nordeste - CIRENOR, inscrita no CNPJ nº 15.344.304/0001-43, estabelecida na Rua 14 de Julio, nº458, Bairro Centro, na cidade de Sananduva, os itens conforme segue:

Descrição do material:

102742 Acetilcisteína 40mg/ml xarope Adulto 120ml	EMS	7.350 FR
102427 Acido Acetilsalicilico 100 Mg (liberaããfo Enterica) - Compr.	ASPIRINA PREVENT	500 CPR
103208 Acido Acetilsalicilico 100mg Tamponado - Compr	somalgin cardio	22.820 CPR
101303 Acido Acetilsalicilico 325 Mg - Compr.	somalgin cardio	7.500 CPR
101942 Alprazolam 2 Mg - Compr.	EMS	104.500 CPR
103191 Alprazolam 0,25mg - Compr	EMS	7.300 CPR
102384 Alprazolam 1 Mg - Compr.	EMS	118.800 CPR
100009 Amiodarona Clor 200 Mg - Comprimido	SANOFI/MEDLEY	181.000 CPR
100469 Amitriptilina 75 Mg - Compr.	EMS	36.000 CPR
103111 Amoxicilina 875mg + Ac.Clavulanico 125mg - Comprimido	GERMED	29.960 CPR
101334 Atenolol 100mg +clortalidona 25mg Comp	GERMED	22.300 CPR
103098 Bamifilina 600 Mg - Drageas	BAMIFIX	9.300 DRG
103097 Bamifilina 300 Mg - Drageas	BAMIFIX	1.300 DRG
103110 Benzoilmetronidazol 40mg/ml Frasco 100ml	EMS	1.325 FR
101945 Betaistina, Dicloridrato 8 Mg - Compr.	ACHE	1.000 CPR
103222 Bisoprolol 2,5 Mg - Comprimido	EMS	600 CPR
102757 Bronfeniramina 12mg+ Fenilefrina 15mg Comp	DECONGEX	5.000 CPR
103223 Budesonida 200 Mcg Caps Inalatoria - Caixa C/60 Cap - Capsulas	BUSONID	500 CP
100210 Budesonida 32 Mcg - Spray Nasal Fco. C/ 120 Doses - Frasco	INALAJET	1.990 FR
100649 Carbamazepina 400 Mg - Compr.	GERMED	41.300 CPR
100114 Carvedilol 3,125 Mg - Comp.	CARVEDILAT	32.960 CPR
101327 Carvedilol 6,25 Mg - Compr.	EMS	144.160 CPR

**Consórcio Intermunicipal da Região Nordeste - CIRENOR**  
Rua 14 de Julho, 458 - Centro - 99840-000 - Sananduva - RS  
Fone 54 3343-3668 - e-mail: cirenor@hotmail.com



Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/151391301218168179230>



**CARTÓRIO**  
Autenticação Digital Código: 151391301218168179230-1  
Data: 13/01/2021 10:48:35  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ97528-USVI;



CNPJ: 06.870-0

**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

  
Válber Azevedo de M. Cavalcanti  
Titular

TJPB





100115 Carvedilol 12,5 - Comp.	CELEBRA	320 CPR
100116 Carvedilol 25 Mg - Comp.	EMS	180.760 CPR
100822 Celecoxibe 200 Mg - Capsula	EUROFARMA	300 CP
101553 Celecoxibe 100 Mg - Capsulas	CELEBRA	2.300 CP
100531 Cetoprofeno 100 Mg - Comp.	SANOFI/MEDLEY	16.300 CPR
101588 Ciclobenzaprina (cloridrato) - 5 Mg - Comprimidos	EMS	16.300 CPR
101555 Ciprofloxacino 0,35 % Susp. Oft. Fco. Conta-Gotas C/5 ML - Frasco	GERMED	885 FR
101607 Clobetasol (propionato) - Pomada - Tubo 30 Gr. - Tubo	GERMED	1.050 TB
101000 Clomipramina Clor 25 Mg - Comprimido	GERMED	54.151 CPR
100031 Clonidina 0,2 Mg - Comprimido	ATENSINA	300 CPR
102753 Clonidina 0,10 Mg - Compr.	ATENSINA	1.300 CPR
103099 Clordiazepoxido 5mg + Cloridrato de Amitriptilina 12,5 Mg Comprimido - Comprimido	limbitrol	1.500 CPR
102775 Cloridrato de Oxibutinina 5 Mg - Compr.	RETEMIC	5.300 CPR
102719 Clortalidona 12,5 Mg - Compr.	EMS	5.000 CPR
103255 Colecalciferol 7000 Ui - Capsula	ALTHAIA	5.100 CP
103113 Desloratadina Frasco 60 ML - 0,5mg/ml - Frasco	EMS	1.500 FR
101684 Dexametasona Sol. Oftalm. 1 Mg/ml - Fco. C/5 ML - Frasco	MAXIDEX	320 FR
103278 Dexlansoprazol 60 Mg - Comprimido	DEXILANT	16.300 CPR
100607 Diazepam 5 Mg - Comprimido	LEGRAND	79.200 CPR
103211 Diltiazem 90mg - Compr	CARDIZEM	8.300 CPR
102204 Dipirona 500mg + Prometazina 5mg + Adifenina 10mg Comp	dorilen	16.000 CPR
102391 Duloxetina 60 Mg - Caps.	EMS	10.300 CP
102111 Duloxetina 30 Mg - Caps.	GERMED	69.000 CP
100547 Espironolactona 100 Mg - Compr.	EMS	17.300 CPR
100608 Espironolactona 50 Mg - Compr.	EMS	11.300 CPR
102129 Ezetimiba 10 Mg + Sinvastatina 20mg. - Comprim.	EMS	11.000 CPR
101611 Flunitrazepam 1 Mg - Comprimidos	rohydorm	12.800 CPR
102710 Formoterol 12 Mg + Budesonida 400 Mg Po P/inalacao - Caixa C/ 60 Caps. + Inalador - Capsulas	ALENIA	40.000 CP
103312 Fosfomicina Trometomol 5,631g - ( 02 Saches) - Unidade	TRATURIL	18.000 UN
100562 Gentamicina 5mg/ml Sol Oft. Frasco Conta Gotas 5ml	gentamicina	310 FR
101905 Glicerina Supositorio - Infantil - Unid.	GRANADO	600 UN
103131 Glicinato Ferrico 131,580mg/ml + Assoc - Gotas 30 ML	combiron	70 FR

**Consórcio Intermunicipal da Região Nordeste - CIRENOR**

Rua 14 de Julho , 458 - Centro - 99840-000 - Sananduva - RS

Fone 54 3343-3668 - e-mail: cirenor@hotmail.com

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/151391301218168179230>



**CARTÓRIO**

Autenticação Digital Código: 151391301218168179230-2  
Data: 13/01/2021 10:48:35  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ97529-M06Y;



CNJ: 06.870-0

**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br  
<https://azevedobastos.net.br>

Válber Azevedo de M. Cavalcanti  
Titular

TJPB



015282



103225 Hemitartarato de Zolpidem 120 Mg - Liberação Prolongada - Comprimido	STILINOL	2.000 CPR
Consórcio Intermunicipal da Região Nordeste do RS		
100287 Hidroxicloroquina 400mg(sulfato) - Comprimido	REUQUINOL	960 CPR
100895 Hidroxizine 2mg/ml Frasco 120ml	GERMED	550 FR
102149 Hidroxizine 25 Mg - Comprim.	EMS	1.500 CPR
103192 Irbersartana 300mg - Compr	APROVEL	390 CPR
100651 Isossorbida (mononitrato) 20 Mg - Comprimido	BIOLAB	122.400 CPR
102361 Levodropropizina 6 Mg/ ML - Xarope - Frasco 120 ML + Copo Medida - Frasco	ANTUX	320 FR
103281 Levonorgestrel 0,10mg+etinilestradiol 0,02mg Cart 21 Cp	LEVEL	13.500 CP
103227 Linagliptina 5 Mg - Comprimido	TRAYENTA	17.200 CPR
103193 Lisinopril 10mg - Compr	EMS	4.000 CPR
101209 Lorazepam 2 Mg - Compr.	EMS	62.100 CPR
101535 Losartana 100mg + Hidroclorotiazida 25mg Comp	EMS	12.700 CPR
102726 Macrogol 3350 + Bicarbonato Sodico + Cloreto de Sodio + Cloreto de Potassio - 13,125 G + 0,1775 G + 0,3507 G +...	MUVINLAX	2.000 UN
103132 Mesilato de Di-Hidroergotamina 1mg+dipirona 350mg+cafeina100mg Comprimido	CEFALIV	1.200 CPR
100159 Metilfenidato (cloridrato) 10 Mg - Compr.	EMS	25.100 CPR
100565 Metronidazol Susp. Oral 4 %- fco. 100 ML - 40 Mg/ml - Frasco	EMS	1.464 FR
102319 Miconazol 20mg/g Gel Oral Bisnaga 40 G	DAKTARIN	50 UN
100359 Olanzapina 5mg - Compr.	EMS	37.000 CPR
100360 Olanzapina 10 Mg - Comp.	EMS	11.400 CPR
101910 Oxcarbamazepina Susp. Oral 6 % - 100 ML - Frasco	UQM	200 FR
103150 Passiflora Xarope - Frs	SEAKALM	1.750 FR
103297 Picosulfato Sodico 7,5 Mg/ml Sol Oral Gts - Frasco	RAPILAX	70 FR
102287 Pinaverio - Brometo 100 Mg - Compr.	SILIF	320 CPR
101241 Pirimetamina 25 Mg - Comprimido	DARAPRIN	2.650 CPR
103262 Propafenona 150 Mg - Comprimido	VATIS	21.000 CPR
100532 Propranolol 80 Mg - Comprim.	EMS	16.960 CPR
103264 Racecadotril 100 Mg - Capsulas	AVIDE	540 CP
103277 Ramipril 10 Mg - Comprimido	NAPRIX	9.100 CPR
103179 Ramipril 10mg + Anlodipino 5mg - Compr	NAPRIX	300 CPR
103307 Ramipril 5 Mg + Hidroclorotiazida 12,5 Mg - Comprimido	NAPRIX D	8.000 CPR
103180 Ramipril 5mg + Anlodipino 5mg - Compr	NAPRIX A	22.000 CPR

**Consórcio Intermunicipal da Região Nordeste - CIRENOR**

Rua 14 de Julho, 458 - Centro - 99840-000 - Sananduva - RS

Fone 54 3343-3668 - e-mail: cirenor@hotmail.com

Infira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/151391301218168179230>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 151391301218168179230-3  
Data: 13/01/2021 10:48:35  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKZ97530-XWOF;



CNJ: 06.870-0

**Cartório Azevêdo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Válber Azevêdo de M. Cavalcanti  
Titular

TJPB



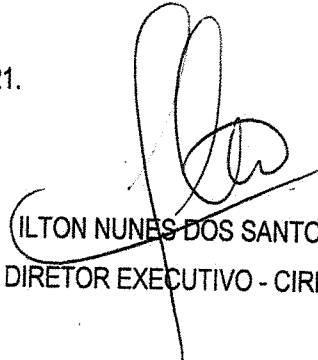
O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, em quarta-feira, 13 de janeiro de 2021 10:51:12 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelaionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

015283

102589 Rivaroxabana 15 mg - Compr.	GERMED	2.300 CPR
102061 Rosuvastatina Calcica 10 Mg - Compr.	GERMED	3.000 CPR
101627 Rosuvastatina Calcica 10 Mg - Compr.	GERMED	68.560 CPR
103253 Sitagliptina Fosf 50 Mg + Metformina 1000 Mg - Comprimido	NIMEGON MET	75 CPR
102545 Succinato de Desvenlafaxina 100mg Comp	EMS	13.300 CPR
102532 Succinato de Desvenlafaxina 50 Mg Comp	EUROFARMA	42.300 CPR
101599 Sulpirida 200 Mg - Comp.	EQUILID	4.000 CPR
101273 Sulpirida 50 Mg - Capsula	EQUILID	10.800 CP
102153 Sumatriptana 50 Mg - Comp.	BIOLAB	400 CPR
103212 Sumatriptana Suc 50mg + Naproxeno Sod 500mg - Compr	SUMAX PRO	1.000 CPR
100522 Tetracaina + Fenilefrina Sol. Oft. Est. Fco. 10 Ml - Frasco	ANESTESICO	110 FR
100410 Topiramato 25 Mg - Compr.	EMS	24.600 CPR
100411 Topiramato 50 Mg - Compr.	EMS	58.500 CPR
101017 Trazodona 50 Mg - Comp. Rev.	EMS	49.000 CPR
101173 Triancinolona 1mg Pomada 10g	GERMED	670 TB
103207 Trimebutina Maleato 200mg - Compr	ALTHAIA	960 CPR
102440 Verapamil 120 Mg - Compr. Revest Retard - Comp.Rev.	SANDOZ	27.000 CPR
103146 Zuclopentixol Decanoato 200mg/ml 1ml Injetavel - Ampola	CLOPIXOL	20 AMP

Atestamos outrossim, que a mesma sempre atendeu a todos os requisitos, tantos na qualidade quanto na pontualidade dos produtos, nada havendo que possa desaboná-la.

Sananduva, 12 de janeiro de 2021.

  
**ILTON NUNES DOS SANTOS**  
 DIRETOR EXECUTIVO - CIRENOR

**Consórcio Intermunicipal da Região Nordeste - CIRENOR**

Rua 14 de Julho, 458 - Centro - 99840-000 - Sananduva - RS

Fone 54 3343-3668 - e-mail: cirenor@hotmail.com

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/151391301218168179230>



**CARTÓRIO**  
 Autenticação Digital Código: 151391301218168179230-4  
 Data: 13/01/2021 10:48:35  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
 Selo Digital Tipo Normal C: AKZ97531-3NEB;



**Cartório Azevedo Bastos**  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
 Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
 (83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

  
 Váber Azevedo de M. Cavalcanti  
 Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por Váber Azevedo de Miranda Cavalcanti, em quarta-feira, 13 de janeiro de 2021 10:51:12 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provisamento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL**  
**CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA**

NÚMERO DE INSCRIÇÃO  
**10.448.145/0001-03**  
MATRIZ

**COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO  
CADASTRAL**

DATA DE ABERTURA  
**28/10/2008**

NOME EMPRESARIAL  
**GRAMS & GRAMS LTDA.**

TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA)  
**GRAMS & GRAMS**

PORTE  
**ME**

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL  
**46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano**

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS  
**46.45-1-01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios**  
**46.45-1-02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia**  
**46.46-0-01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria**  
**47.89-0-05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários**  
**46.39-7-01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios em geral**  
**46.37-1-99 - Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente**

CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA  
**206-2 - Sociedade Empresária Limitada**

LOGRADOURO  
**R ITACOLOMI**

NÚMERO  
**361**

COMPLEMENTO  
**\*\*\*\*\***

CEP  
**85.505-050**

BAIRRO/DISTRITO  
**CENTRO**

MUNICÍPIO  
**PATO BRANCO**

UF  
**PR**

ENDEREÇO ELETRÔNICO  
**MEDIGRAM@MEDIGRAM.COM.BR**

TELEFONE  
**(46) 3225-1002/ (46) 3225-1002**

ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR)  
**\*\*\*\*\***

SITUAÇÃO CADASTRAL  
**ATIVA**

DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL  
**28/10/2008**

MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL

SITUAÇÃO ESPECIAL  
**\*\*\*\*\***

DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL  
**\*\*\*\*\***

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.863, de 27 de dezembro de 2018.

Emitido no dia **01/02/2021** às **08:55:00** (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

SECRETARIA DE ESTADO DA SEGURANÇA PÚBLICA  
E ADMINISTRAÇÃO PENITENCIÁRIA  
INSTITUTO DE IDENTIFICAÇÃO DO PARANÁ

RG: 3.088.369-1

POLEGAR DIREITO

ASSINATURA DO TITULAR

CARTEIRA DE IDENTIDADE

VÁLIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL

REGISTRO GERAL: 3.088.369-1 DATA DE EXPEDIÇÃO: 16/12/2016

NOME: ADOLFO FREDERICO GRAMS

FILIAÇÃO: EGON PAULO GRAMS  
INGRID RUTH HEGELE GRAMS

NATURALIDADE: CAPANEMA/PR DATA DE NASCIMENTO: 12/05/1978

DOC. ORIGEM: COMARCA-PATO BRANCO/PR, DA SEDE  
C.CAS=12054; LIVRO=39B; FOLHA=97

CPF: 025.663.419-07

CURITIBA/PR

ASSINATURA DO DIRETOR

LEI Nº 7.116 DE 29/08/83

É PROIBIDO PLASTIFICAR

SELO FUNARPEN

Tabellionato de Notas Exclusivo para Autenticação de Cópia

FNJ62224

Confere com o documento

Em test.º \_\_\_\_\_ Apresentado. Dou fé da verdade

Para \_\_\_\_\_

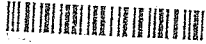
Branco 05 FEV. 2018 PR

Bel. Mauroney Ap. de Andrade - Notário

RUA TAPAJOS, 54 FONE: (46) 3025-5455

CEP 85501-045 - PATO BRANCO - PR

2501605556



16.851.987-9

16.851.987-9



# Pato Branco

PREFEITURA MUNICIPAL



## Nossa Terra



015286

# PREFEITURA MUNICIPAL DE PATO BRANCO

## ALVARÁ DE LICENÇA

PARA:	
LOCALIZACAO E FUNCIONAMENTO	
NOME/RAZÃO SOCIAL:	
GRAMS & GRAMS LTDA	
ENDEREÇO:	
RUA ITACOLOMI	361 SALA 001
ATIVIDADE:	
Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria	
CNPJ/CPF:	ÁREA ÚTIL:
10.448.145/0001-03	134,00
ALVARÁ:	PROCESSO Nº:
491/2009	273041
DATA EXPEDIÇÃO:	CADASTRO CONTRIBUINTE:
11/11/2009	2730410

**O PRESENTE ALVARÁ DE LICENÇA DEVERÁ SER EXPOSTO EM LOCAL VISÍVEL DE FÁCIL ACESSO A FISCALIZAÇÃO**

Prefeitura Municipal de Pato Branco  
Cristiane Warner Ferreira Lima  
Secretaria de Finanças  
Posto nº 27/2009

Rua Caramuru, 271 - Centro - Fone/Fax: (46) 3220-1544



**AUTENTICAÇÃO**

Confere com o documento  Apresentado. Dou fé

Em test.º  da verdade

Pato Branco, 13 NOV. 2018 PR

Bel. Mauroney Ap. de Andrade - Notário  
RUA TAPAJÓS, 51 - FONE: (46) 3025-5455  
CEP 85501-045 - PATO BRANCO - PR

1.º OFÍCIO DE NOTAS PATO BRANCO

Documento Autenticado Digitalmente de acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. \*\*\*\*\* Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.not.br/documento/138520601217940000873



**CARTÓRIO**  
Autenticação Digital Código: 138520601217940000873-1  
Data: 06/01/2021 12:03:13  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: AKY87841-KT87;



**Cartório Azevêdo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
https://azevedobastos.not.br

Bel. Valber Azevedo de Miranda Cavalcanti  
Titular

TJPB





Governo do Estado do Paraná  
Secretaria da Micro e Pequena Empresa  
Junta Comercial do Estado do Paraná

015287

Empresa FÁCIL PARANÁ

## CERTIDÃO DE INTEIRO TEOR

Fotocópia de Processo

### Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial: GRAMS & GRAMS LTDA		Protocolo: PRC2105459718	
Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada			
NIRE: 41206331570	CNPJ: 10448145000103	Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada	Último Arquivamento Data: 04/02/2019
Arquivamentos solicitado:			
Número:	Data:	Ato:	
20190097817	04/02/2019	ALTERAÇÃO	

Esta certidão foi emitida pela Junta Comercial em 03/02/2021, às 09:54:04 (horário de Brasília).  
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.empresafacil.pr.gov.br>, com o código 5MU3GJA5.



PRC2105459718

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA  
Secretário Geral

015288  
B

**GRAMS & GRAMS LTDA**  
**TERCEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO**  
**CNPJ Nº 10.448.145/0001-03**  
**NIRE Nº 41206331570**

Folha 1

**INGRID RUTH HEGELE GRAMS**, brasileira, casada por comunhão universal de bens, empresária, portadora do CPF/MF Nº 240.674.909-68 e R. G. nº 1.580.701-6-SSP-PR, residente e domiciliada à Rua Itacolomi, 361, Casa, Bairro Centro, CEP 85.505-050, Pato Branco, PR, e **ANA LAURA BERTELLI GRAMS**, brasileira, casada por comunhão parcial de bens, empresária, portadora do CPF/MF Nº 047.706.059-12 e R. G. nº 8.770.623-0/SSP-PR, residente e domiciliada à Rua Araribóia, 725, Apto 201, Centro, CEP 85505-030, Pato Branco, PR, únicas proprietárias da empresa **GRAMS & GRAMS LTDA**, com sede à Rua Itacolomi, 361, Sala 01, Bairro Centro, CEP 85.505-050, com seu contrato social registrado na JUCEPAR sob NIRE nº 41206331570 em 28/10/2008, último arquivamento registrado sob nº 20160701376 em 15/03/2016, devidamente inscritos no CNPJ sob nº 10.448.145/0001-03, os quais resolvem alterar e consolidar o seu contrato social, em conformidade com as cláusulas seguintes:

**Cláusula 1ª:** Rerratifica-se o preâmbulo da 2ª alteração contratual, arquivado na Junta Comercial do Paraná, conforme registro em 15/03/2016, protocolo nº 20160701376, onde constava o CPF/MF Nº 047.706.059-12 de **ANA LAURA BERTELLI GRAMS** passa a ser CPF/MF Nº 047.709.059-12.

**Cláusula 2ª:** Altera-se o endereço da sócia **INGRID RUTH HEGELE GRAMS** para: Rua Itacolomi, 361, Apto 01, Bairro Centro, CEP 85.501-240, Pato Branco, PR; e da sócia **ANA LAURA BERTELLI GRAMS** para: Rua Tocantins, 2740, Apto 703, Bairro Centro, CEP 85.501-272, Pato Branco, PR.

**Cláusula 3ª:** Permanecem inalteradas as demais cláusulas vigente que não colidem com as disposições do presente instrumentos.

**Cláusula 4ª:** À vista da modificação ora ajustada, os sócios **RESOLVEM**, por este instrumento, atualizar e consolidar o contrato social, conforme segue:

---

**GRAMS & GRAMS LTDA**  
**CNPJ Nº 10.448.145/0001-03**  
**NIRE Nº 41206331570**

**INGRID RUTH HEGELE GRAMS**, brasileira, casada por comunhão universal de bens, empresária, portadora do CPF/MF Nº 240.674.909-68 e R. G. nº 1.580.701-6-SSP-PR, residente e domiciliada Rua Itacolomi, 361, Apto 01, Bairro Centro, CEP 85.501-240, Pato Branco, PR, e **ANA LAURA BERTELLI GRAMS**, brasileira, casada por comunhão parcial de bens, empresária, portadora do CPF/MF Nº 047.709.059-12 e R. G. nº 8.770.623-0/SSP-PR, residente e domiciliada à Rua Tocantins, 2740, Apto 703, Bairro Centro, Pato Branco, PR, únicas proprietárias da empresa **GRAMS & GRAMS LTDA**, com sede à Rua Itacolomi, 361, Sala 01, Bairro Centro, CEP 85.505-050, devidamente inscrito no CNPJ sob o nº 10.448.145/0001-03, NIRE nº 41206331570, resolvem consolidar o presente contrato sob as seguintes cláusulas:



CERTIFICO O REGISTRO EM 04/02/2019 10:21 SOB Nº 20190097817.  
PROTOCOLO: 190097817 DE 28/01/2019. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11900482218. NIRE: 41206331570.  
GRAMS & GRAMS LTDA

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA  
SECRETÁRIO-GERAL  
CURITIBA, 04/02/2019  
www.empresafacil.pr.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais. Informando seus respectivos códigos de verificação

015289

**GRAMS & GRAMS LTDA**  
**TERCEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO**  
**CNPJ Nº 10.448.145/0001-03**  
**NIRE Nº 41206331570**

Folha 2

**Cláusula 1ª:** A sociedade gira sob o nome empresarial de **GRAMS & GRAMS LTDA**, com sede à Rua Itacolomi, 361, Sala 01, Bairro Centro, CEP 85505-050, Pato Branco, PR.

**Cláusula 2ª:** O objeto social da empresa é: 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, 4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia, 4646-0/01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria, 4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários, 4639-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios de nutrição clínica infantil, 4637-1/99 - Comércio atacadista de complementos e suplementos alimentícios.

**Cláusula 3ª:** O capital social é de R\$ 60.000,00 ( sessenta mil reais) divididos em 60.000 (sessenta mil) quotas de R\$ 1,00 (um real)cada, integralizadas em moeda corrente no país, assim subscritas:

NOME	%	QUOTAS	VALOR R\$
<b>INGRID RUTH HEGELE GRAMS</b>	50	30.000	30.000,00
<b>ANA LAURA BERTELLI GRAMS</b>	50	30.000	30.000,00
<b>TOTAL</b>	100%	60.000	60.000,00

**Cláusula 4ª:** A sociedade teve inicio de suas atividades em 28/10/2008 e o prazo de duração é indeterminado, sendo garantida a continuidade da pessoa jurídica diante do impedimento por força maior ou impedimento temporário, ou permanente do titular, podendo a empresa ser alterada para atender uma nova situação.

**Cláusula 5ª:** A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do capital social, conforme art. 1.052 CC/2002.

**Cláusula 6ª:** A administração da sociedade caberá a Sra. **INGRID RUTH HEGELE GRAMS**, individualmente com os poderes e atribuições de administrar. Autorizado o uso do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização do outro sócio.

**Cláusula 7ª:** As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas no todo ou em parte a terceiros, sem expresso consentimento do outro sócio, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço, direito de preferência para a sua aquisição, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente.



CERTIFICO O REGISTRO EM 04/02/2019 10:21 SOB Nº 20190097817.  
PROTOCOLO: 190097817 DE 28/01/2019. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11900482218. NIRE: 41206331570.  
GRAMS & GRAMS LTDA

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA  
SECRETÁRIO-GERAL  
CURITIBA, 04/02/2019  
www.empresafacil.pr.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais. Informando seus respectivos códigos de verificação

GRAMS & GRAMS LTDA  
TERCEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO  
CNPJ Nº 10.448.145/0001-03  
NIRE Nº 41206331570

015290  
B

Folha 3

**Cláusula 8ª:** A empresa poderá a qualquer tempo, abrir ou fechar filiais, em qualquer parte do país, se assim, em conjunto, decidirem os sócios em conjunto, mediante alteração contratual assinada por todos os sócios.

**Cláusula 9ª:** O exercício social coincidirá com o ano civil. Ao término de cada exercício social em 31 de dezembro, o administrador prestará contas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração das demonstrações financeiras, cabendo aos sócios, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apurados.

**Cláusula 10ª:** Em caso de morte de um dos sócios, a sociedade não será dissolvida e continuará sendo gerida pelo sócio remanescente ou pelos herdeiros. Não sendo possível ou inexistindo interesse destes ou do sócio remanescente, os valores de seus haveres serão apurados e liquidados com base na situação patrimonial da empresa. O mesmo procedimento será adotado em qualquer dos casos em que a sociedade se resolva em relação a um dos sócios.

**Cláusula 11ª:** Pode o sócio ser excluído, quando a maioria dos sócios, representativa de mais da metade do capital social, entender que um ou mais sócios estão pondo em risco a continuidade da empresa, em virtude de atos graves e que configurem justa causa segundo artigo 1.085 do CC/2002.

**Cláusula 12ª:** O administrador declara sob pena da lei, de que não está impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crimes falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra as normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade conforme artigo 1.011, 1º do CC/2002.

**Cláusula 13ª:** A empresa declara, sob as penas da Lei, que se enquadra na condição de MICROEMPRESA, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 14/12/2006.

**Cláusula 14ª:** Fica eleito o foro da comarca de Pato Branco, PR, para o exercício e o cumprimento dos direitos, obrigações e resultantes deste contrato, renunciando as partes a qualquer outro por mais privilegiado que seja.



CERTIFICO O REGISTRO EM 04/02/2019 10:21 SOB Nº 20190097817.  
PROTOCOLO: 190097817 DE 28/01/2019. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11900482218. NIRE: 41206331570.  
GRAMS & GRAMS LTDA

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA  
SECRETÁRIO-GERAL  
CURITIBA, 04/02/2019  
www.empresafacil.pr.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais.  
Informando seus respectivos códigos de verificação

GRAMS & GRAMS LTDA  
TERCEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL E CONSOLIDAÇÃO  
CNPJ Nº 10.448.145/0001-03  
NIRE Nº 41206331570

015291

Folha 4

E, por estarem justos e contratados, mandam lavrar o presente instrumento em uma via, que é assinado pelas partes e levado para registro na Junta Comercial de Santa Catarina, para ter efeitos legais.

Pato Branco, PR, 18 de Janeiro de 2019.



INGRID RUTH HEGELE GRAMS



ANA LAURA BERTELLI GRAMS



CERTIFICO O REGISTRO EM 04/02/2019 10:21 SOB Nº 20190097817.  
PROTOCOLO: 190097817 DE 28/01/2019. CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO:  
11900482218. NIRE: 41206331570.  
GRAMS & GRAMS LTDA

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA  
SECRETÁRIO-GERAL  
CURITIBA, 04/02/2019  
[www.empresafacil.pr.gov.br](http://www.empresafacil.pr.gov.br)

A validade deste documento, se impresso, fica sujeito à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais.  
Informando seus respectivos códigos de verificação

015292



Governo do Estado do Paraná  
Secretaria da Micro e Pequena Empresa  
Junta Comercial do Estado do Paraná

Empresa >> Fácil

## CERTIDÃO SIMPLIFICADA

### Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantis - SINREM

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

Nome Empresarial: GRAMS & GRAMS LTDA		Protocolo: PRC2105459377	
Natureza Jurídica: Sociedade Empresária Limitada			
NIRE (Sede) 41206331570	CNPJ 10.448.145/0001-03	Data de Ato Constitutivo 28/10/2008	Início de Atividade 28/10/2008
Endereço Completo Rua ITACOLOMI, Nº 361, SALA 01, CENTRO - Pato Branco/PR - CEP 85505-050			
Objeto Social 4644-3/01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano, 4645-1/01 - Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios, 4645-1/02 - Comércio atacadista de próteses e artigos de ortopedia, 4646-0/01 - Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria, 4789-0/05 - Comércio varejista de produtos saneantes domissanitários, 4639-7/01 - Comércio atacadista de produtos alimentícios de nutrição clínica infantil, 4637-1/99 - Comércio atacadista de complementos e suplementos alimentícios			
Capital Social R\$ 60.000,00 (sessenta mil reais)		Porte ME (Microempresa)	Prazo de Duração Indeterminado
Capital Integralizado R\$ 60.000,00 (sessenta mil reais)			
Dados do Sócio			
Nome INGRID RUTH HEGELE GRAMS	CPF/CNPJ 240.674.909-68	Participação no capital R\$ 30.000,00	Espécie de sócio Sócio
Administrador S	Término do mandato		
Nome ANA LAURA BERTELLI GRAMS	CPF/CNPJ 047.709.059-12	Participação no capital R\$ 30.000,00	Espécie de sócio Sócio
Administrador N	Término do mandato		
Dados do Administrador			
Nome INGRID RUTH HEGELE GRAMS	CPF 240.674.909-68	Término do mandato	
Último Arquivamento			
Data 04/02/2019	Número 20190097817	Ato/eventos 002 / 051 - CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO/ESTATUTO	Situação ATIVA Status SEM STATUS

Esta certidão foi emitida automaticamente em 03/02/2021, às 08:54:18 (horário de Brasília).  
Se impressa, verificar sua autenticidade no <https://www.empresafacil.pr.gov.br>, com o código GSA2NADX.



PRC2105459377

LEANDRO MARCOS RAYSEL BISCAIA  
Secretário Geral

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
OFÍCIO DO DISTRIBUIDOR E ANEXOS DA COMARCA DE PATO BRANCO - PARANÁ

015293

Rua Maria Bueno, 284 - Trevo da Guarany  
CNPJ: 08.283.233/0001-50  
Telefax: (46) 3224-2414  
E-mail: cartorioidistribuidorpb@gmail.com  
85501-560 - Pato Branco - Paraná

TITULAR: DIRSO ANTONIO VERONESE  
JURAMENTADOS: DILMAR ALUIZIO VERONESE  
JULIANO VERONESE

**Certidão Negativa**

Certifico, a pedido de parte interessada, que revendo os livros e arquivos de distribuição de RECUPERAÇÃO JUDICIAL E EXTRAJUDICIAL, sob minha guarda neste cartório, verifiquei NÃO CONSTAR nenhum registro em andamento contra:

**GRAMS & GRAMS LTDA**

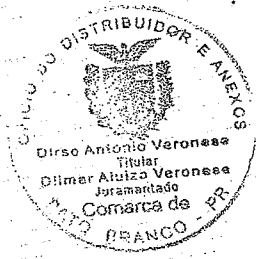
CNPJ 10.448.145/0001-03, no período compreendido desde 14/12/1960, data de instalação deste cartório, até a presente data.



PATO BRANCO/PR, 02 de Fevereiro de 2021

DILMAR ALUIZIO VERONESE

*[Handwritten signature]*



**AUTENTICAÇÃO**  
Confere com o original  
Em test.º 03 FEV. 2021 Apresentado. Dou fé da verdade  
Pato Branco PR  
Bel. Mauroney Ap. de Andrade - Notário  
RUA TAFANOS, 51 - FONE (46) 3025-5455  
CEP 85601-045 - PATO BRANCO - PR  
SELO  
UNARPEP  
Tabelionato de Notas  
Exclusivo para  
Autenticação de Cópia  
FTK25445

Custas = R\$ 33,66

Página 0001/0001

**VALIDO EM TODO TERRITÓRIO NACIONAL. QUALQUER ADULTERAÇÃO OU RASURA INVALIDA ESTE DOCUMENTO**

Para os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/151390402217656498598>



**CARTÓRIO**  
Autenticação Digital Código: 151390402217656498598-1  
Data: 04/02/2021 08:33:10  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: ALD02795-DNNY;



**Cartório Azevêdo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estado, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Válber Azevêdo de M. Cavalcanti  
Titular

TJPB



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEO DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 4 de fevereiro de 2021 08:38:04 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
OFÍCIO DO DISTRIBUIDOR E ANEXOS DA COMARCA DE PATO BRANCO - PARANÁ

015294

Rua Maria Bueno, 284 - Trevo da Guarany  
CNPJ: 08.283.233/0001-50  
Telefax: (46) 3224-2414  
E-mail: cartoriodistribuidorpb@gmail.com  
85501-560 - Pato Branco - Paraná

TITULAR: DIRSO ANTONIO VERONESE  
JURAMENTADOS: DILMAR ALUIZIO VERONESE  
JULIANO VERONESE

**Certidão Negativa**

Certifico, a pedido de parte interessada, que revendo os livros e arquivos de distribuição de FALÊNCIA E CONCORDATA, sob minha guarda neste cartório, verifiquei NÃO CONSTAR nenhum registro em andamento contra:

**GRAMS & GRAMS LTDA**

CNPJ 10.448.145/0001-03, no período compreendido desde 14/12/1960, data de instalação deste cartório, até a presente data.



PATO BRANCO/PR, 02 de Fevereiro de 2021

DILMAR ALUIZIO VERONESE



**AUTENTICAÇÃO**  
Confere com o documento

Em test.º \_\_\_\_\_ Apresentado. Dou fé da verdade

Pato Branco, 03 FEV. 2021 PR

Bel. Mauroney Ab. de Andrade - Notário  
RUA TABAYOS, 55 - FONE: (46) 3025-5455  
CEP: 85501-045 - PATO BRANCO - PR

FTK25442

Custas = R\$ 33,66

VALIDO EM TODO TERRITÓRIO NACIONAL. QUALQUER ADULTERAÇÃO OU RASURA INVALIDA ESTE DOCUMENTO.

fira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.not.br/documento/151390402213964289753>



**CARTÓRIO**  
Autenticação Digital Código: 151390402213964289753-1  
Data: 04/02/2021 08:33:11  
Valor Total do Ato: R\$ 4,66  
Selo Digital Tipo Normal C: ALD02796-HF4B;



**Cartório Azevedo Bastos**  
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145  
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB  
(83) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.not.br  
<https://azevedobastos.not.br>

Válber Azevedo de M. Cavalcanti  
Titular



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por MARCELO TIMOTEO DE OLIVEIRA, em quinta-feira, 4 de fevereiro de 2021 08:38:04 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico [www.cenad.org.br/autenticidade](http://www.cenad.org.br/autenticidade). O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

MINISTÉRIO DA FAZENDA  
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL  
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped

Versão: 7.0.9

## RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

## IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

<b>NIRE</b> 41206331570	<b>CNPJ</b> 10.448.145/0001-03
<b>NOME EMPRESARIAL</b> GRAMS & GRAMS LTDA	

## IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

<b>FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL</b> Livro Diário	<b>PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO</b> 01/01/2020 a 31/12/2020
<b>NATUREZA DO LIVRO</b> LIVRO DIARIO	<b>NÚMERO DO LIVRO</b> 14
<b>IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH)</b> 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36	

## ESTE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTES CERTIFICADOS DIGITAIS:

QUALIFICAÇÃO DO SIGNATARIO	CPF/CNPJ	NOME	Nº SÉRIE DO CERTIFICADO	VALIDADE	RESPONSÁVEL LEGAL
Contador	60433914904	VALDEMIR LUIZ BIAVA:60433914904	135182384708462940 829140584892389636 499	28/06/2019 a 27/06/2022	Não
Pessoa Jurídica (e-CNPJ ou e-PJ)	10448145000103	GRAMS E GRAMS LTDA:10448145000103	130875750448692771 1	09/07/2020 a 09/07/2021	Sim
910	08222416928	CAMILA RIBEIRO:08222416928	214097153389969762 6	24/09/2020 a 24/09/2021	-

## NÚMERO DO RECIBO:

44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.  
D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4

Escrituração recebida via Internet  
pelo Agente Receptor SERPRO

em 08/01/2021 às 09:42:00

CC.87.00.45.6E.92.9E.62  
CA.59.53.1D.C9.67.61.80

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo, dispensando-se a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994. Este recibo comprova a autenticação.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei Complementar nº 1247/2014.

## TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO



Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020  
Número de Ordem do Livro: 14  
Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2020 a 31 de Março de 2020  
CNPJ: 10.448.145/0001-03

## TERMO DE ABERTURA

Nome Empresarial GRAMS & GRAMS LTDA

NIRE 41206331570

CNPJ 10.448.145/0001-03

Número de Ordem 14

Natureza do Livro LIVRO DIARIO

Município PATO BRANCO

Data do arquivamento dos atos constitutivos 28/10/2008

Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária

Data de encerramento do exercício social 31/12/2020

Quantidade total de linhas do arquivo digital 15548

## TERMO DE ENCERRAMENTO

Nome Empresarial GRAMS & GRAMS LTDA

Natureza do Livro LIVRO DIARIO

Número de ordem 14

Quantidade total de linhas do arquivo digital 15548

Data de inicio 01/01/2020

Data de término 31/12/2020

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 7.0.9 do Visualizador

**DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO**



015297

Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
 Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020 CNPJ: 10.448.145/0001-03  
 Número de Ordem do Livro: 14  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2020 a 31 de Março de 2020

Descrição	Nota	Saldo anterior	Saldo atual
<b>RESULTADO</b>		R\$ 2.603,49	R\$ 10.309,00
REC.LIQUI. MERC. SERVIÇOS		R\$ 1.955.556,23	R\$ 1.399.158,23
REC.BRUTA DE PRO.E SERV.		R\$ 2.289.616,76	R\$ 1.604.778,31
VENDAS DE MERC. E SERVICOS		R\$ 2.289.616,76	R\$ 1.604.778,31
RECEITA VENDAS MERCADORIAS		R\$ 2.289.616,76	R\$ 1.604.778,31
(-) DEDUCAO DA RECEITA BRUTA		R\$ (334.060,53)	R\$ (205.620,08)
(-) DEDUCOES DAS VENDAS		R\$ (33.171,61)	R\$ (3.532,30)
(-) DEVOLUCOES DE VENDAS		R\$ (33.171,61)	R\$ (3.532,30)
(-) IMPOSTOS INCIDENTES FATURAMENTO		R\$ (300.888,92)	R\$ (202.087,78)
(-) ICMS S/ FATURAMENTO		R\$ (300.224,60)	R\$ (199.616,79)
(-) PIS S/ FATURAMENTO		R\$ (118,50)	R\$ (459,07)
(-) COFINS S/ FATURAMENTO		R\$ (545,82)	R\$ (2.011,92)
(-) CUSTOS COMERCIAIS		R\$ (1.950.003,70)	R\$ (1.265.563,48)
(-) CUSTOS COM. IND E SERVICOS		R\$ (1.950.003,70)	R\$ (1.265.563,48)
(-) COMPRA DE MERCADORIAS		R\$ (1.950.003,70)	R\$ (1.265.563,48)
(-) FRETE S COMPRAS		R\$ (2.221.259,84)	R\$ (1.424.408,48)
ENTRADA DE BONIFICAÇÃO, DOAÇÃO OU BRINDE		R\$ (22.363,49)	R\$ (8.203,25)
ICMS S/ COMPRAS		R\$ (0,00)	R\$ 0,10
PIS S/ COMPRAS		R\$ 258.266,24	R\$ 165.725,41
COFINS S/ COMPRAS		R\$ 116,85	R\$ 441,48
DEVOLUÇÃO DE COMPRAS		R\$ 538,22	R\$ 2.033,41
(-) MATERIAL DE USO E CONSUMO		R\$ 6.958,50	R\$ 10.180,17
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (16.740,16)	R\$ (11.332,32)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (1.215,73)	R\$ (102.915,77)
(-) DESPESAS COM PESSOAL		R\$ (1.215,73)	R\$ (102.915,77)
(-) DESP/MEDICO/HOSP/PLANO/EXAMES		R\$ (0,00)	R\$ (7.497,11)
(-) SEGUROS		R\$ (0,00)	R\$ (6.577,55)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (0,00)	R\$ (919,56)
(-) HONORARIOS PROFISSIONAIS		R\$ (796,36)	R\$ (95.418,66)
(-) SERV PRESTADOS PF		R\$ (0,00)	R\$ (6.245,00)
(-) SERV PRESTADOS PJ		R\$ (0,00)	R\$ (41.819,40)
(-) ENERGIA ELETTRICA		R\$ (0,00)	R\$ (265,00)
(-) ASSOCIACAO DE CLASSE		R\$ (0,00)	R\$ (3.891,07)
(-) VIAGENS E ESTADIAS		R\$ (0,00)	R\$ (1.282,32)
(-) LANCHES/REFEICOES		R\$ (0,00)	R\$ (88,00)
(-) MENSALIDADES DIVERSAS		R\$ (0,00)	R\$ (8,00)
(-) CARTORIOS E TABELIONATOS		R\$ (0,00)	R\$ (20.762,64)
(-) COPA E COZINHA		R\$ (0,00)	R\$ (1.060,00)
(-) FRETES DVS		R\$ (0,00)	R\$ (1.221,62)
(-) IMPOSTOS E TAXAS		R\$ (0,00)	R\$ (39,83)
(-) VIGILANCIA E SEGURANCA		R\$ (189,17)	R\$ (30,65)
(-) PERDAS E DANOS		R\$ (0,00)	R\$ (1.050,00)
(-) RESULTADOS FINANCEIROS LIQUIDOS		R\$ (0,00)	R\$ (17.675,13)
(-) RECEITAS E DESPESAS FINANCEIRAS		R\$ (911,15)	R\$ (17.114,51)
(-) DESPESAS FINANCEIRAS		R\$ (911,15)	R\$ (17.114,51)
(-) JUROS DESP BANCARIAS		R\$ (911,15)	R\$ (17.114,97)
(-) JUROS PAGOS		R\$ (0,00)	R\$ (6.464,97)
RECEITAS FINANCEIRAS		R\$ (0,00)	R\$ (10.650,00)
RECEITA APLICACAO FINANCEIRA		R\$ (0,00)	R\$ 0,46
(-) PROVISAO P/IR E CONT.SOCIAL		R\$ (822,16)	R\$ 0,46
(-) PROV. P/IR E CONT.SOCIAL		R\$ (822,16)	R\$ (3.255,47)
(-) PROVISAO P/IR, CONT.SOCIAL,ADIC.ES		R\$ (822,16)	R\$ (3.255,47)
(-) PROVISAO P IMPOSTO DE RENDA		R\$ (822,16)	R\$ (3.255,47)
(-) PROVISAO P CONTRIBUICAO SOCIAL		R\$ (513,85)	R\$ (2.034,67)
(-) OUTRAS COMPRAS		R\$ (308,31)	R\$ (1.220,80)
(-) ESTOQUE INICIAL		R\$ (2.788,12)	R\$ (0,00)
(-) ESTOQUE FINAL		R\$ (623.401,20)	R\$ (0,00)
(-) ORDENADOS E SALARIOS		R\$ 670.669,30	R\$ (0,00)
(-) FGTS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) UNIFORME/EQUIP.SEGURANCA		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) FARMACIA E MEDICAMENTOS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) DESPESAS TRIBUTARIAS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) ICMS DIFERENCIAL DE ALIQUOTA		R\$ (419,37)	R\$ (0,00)
(-) MATERIAL DE EXPEDIENTE		R\$ (419,37)	R\$ (0,00)
(-) MATERIAL DE CONSUMO		R\$ (143,00)	R\$ (0,00)
(-) INFORMATICA E TECNOLOGIA		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
INTERNET		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) CONSERTOS E REPAROS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) DESPESAS DE VIAGENS E REPRESENTAÇÕES		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) TAXA MONITORAMENTO		R\$ (351,89)	R\$ (0,00)
(-) DESPESA COM LICITACOES		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) TAXA JUNTA COMERCIAL		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) TARIFA CTA CORRENTE		R\$ (112,30)	R\$ (0,00)
		R\$ (911,15)	R\$ (0,00)

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped  
 Versão 7.0.9 do Visualizador

## BALANÇO PATRIMONIAL



015298

Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
 Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020 CNPJ: 10.448.145/0001-03  
 Número de Ordem do Livro: 14  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2020 a 31 de Março de 2020

Descrição	Nota	Saldo Inicial	Saldo Final
<b>ATIVO</b>			
CIRCULANTE		R\$ 1.006.417,66	R\$ 966.011,95
DISPONIBILIDADES		R\$ 790.354,78	R\$ 746.863,15
NUMERARIOS EM ESPECIES		R\$ 61.090,19	R\$ 14.815,74
CAIXA GERAL		R\$ 810,00	R\$ 810,00
BANCOS C/ MOVIMENTO		R\$ 810,00	R\$ 810,00
CAIXA ECONOMICA FEDERAL		R\$ 59.522,51	R\$ 13.048,06
BANCO ITAU		R\$ 14.797,99	R\$ 7.237,10
BANCO DO BRASIL SA		R\$ 2.923,57	R\$ 293,28
BANCO SICREDI		R\$ 15.499,82	R\$ 5.074,60
APLICACOES DE LUQ. IMEDIATA		R\$ 26.301,13	R\$ 443,08
BANCO SICREDI APLICACAO FINANCEIRA		R\$ 757,68	R\$ 957,68
ADIANTAMENTOS		R\$ 757,68	R\$ 957,68
ADTOS DIVERSOS		R\$ 40.622,20	R\$ 27.839,66
ADTO LUCRO A SOCIOS		R\$ 40.622,20	R\$ 27.839,66
CLIENTES		R\$ 40.622,20	R\$ 27.839,66
DUPLICATAS A RECEBER		R\$ 17.973,09	R\$ 51.213,48
CLIENTES DIVERSOS		R\$ 17.973,09	R\$ 45.804,06
CREDITOS A RECEBER		R\$ 17.973,09	R\$ 45.804,06
EMPRESTIMOS A TERCEIROS		R\$ 0,00	R\$ 2.783,02
IMPOSTOS A RECUPERAR		R\$ 0,00	R\$ 2.783,02
ICMS A RECUPERAR		R\$ 0,00	R\$ 2.626,40
PIS A RECUPERAR		R\$ 0,00	R\$ 2.600,24
COFINS A RECUPERAR		R\$ 0,00	R\$ 4,67
ESTOQUES		R\$ 0,00	R\$ 21,49
ESTOQUES		R\$ 670.669,30	R\$ 652.994,27
ESTOQUE MERCADORIAS		R\$ 670.669,30	R\$ 652.994,27
REALIZAVEL A LONGO PRAZO		R\$ 670.669,30	R\$ 652.994,27
CONSORCIOS P/ AQUISICAO DE BENS		R\$ 5.856,90	R\$ 8.942,82
CONSORCIOS		R\$ 5.856,90	R\$ 8.942,82
CONSORCIO EM ANDAMENTO		R\$ 5.856,90	R\$ 8.942,82
ATIVO NÃO CIRCULANTE		R\$ 5.856,90	R\$ 8.942,82
IMOBILIZADO		R\$ 210.205,98	R\$ 210.205,98
BENS EM OPERACOES - CUSTO CORRIG.		R\$ 210.205,98	R\$ 210.205,98
INSTALACOES		R\$ 13.610,72	R\$ 13.610,72
MAQUINAS, APAR. E EQUIPAMENTOS		R\$ 45.372,62	R\$ 45.372,62
MOVEIS E UTENSILIOS		R\$ 8.880,00	R\$ 8.880,00
VEICULOS E CAMINHÕES		R\$ 54.320,00	R\$ 54.320,00
COMPUTADORES E SOFTWARE		R\$ 5.622,64	R\$ 5.622,64
TERRENOS		R\$ 82.400,00	R\$ 82.400,00
<b>PASSIVO</b>			
CIRCULANTE		R\$ 1.006.417,66	R\$ 966.011,95
OBRIGACOES DE CURTO PRAZO		R\$ 750.840,60	R\$ 700.125,89
EMPRESTIMOS E FINANCIAMENTOS		R\$ 750.840,60	R\$ 700.125,89
FINANCIAMENTOS BANCARIOS		R\$ 449.739,02	R\$ 449.739,02
EMPRESTIMOS DE TERCEIROS		R\$ 178.000,00	R\$ 178.000,00
EMPRESTIMO BANCO DO ITAU		R\$ 35.960,04	R\$ 35.960,04
FORNECEDORES		R\$ 235.778,98	R\$ 235.778,98
FORNECEDORES DIVERSOS		R\$ 290.536,19	R\$ 247.131,40
OBRIGACOES FISCAIS		R\$ 290.536,19	R\$ 247.131,40
ICMS A RECOLHER		R\$ 10.565,39	R\$ 3.255,47
(-) PIS A RECOLHER		R\$ 9.743,23	R\$ (0,00)
(-) COFINS A RECOLHER		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
CONST SOCIAL A RECOLHER		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
IRPJ A RECOLHER		R\$ 308,31	R\$ 1.220,80
PATRIMONIO LIQUIDO		R\$ 513,85	R\$ 2.034,67
CAPITAL REALIZADO		R\$ 255.577,06	R\$ 265.886,06
CAPITAL SOCIAL		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
(-) CAPITAL A INTEGRALIZAR		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
LUCROS OU PREJUIZOS LIQUIDOS		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
LUCROS OU PREJUIZOS ACUMULADOS		R\$ 195.577,06	R\$ 205.886,06
LUCRO OU PREJUIZO ACUMULADO		R\$ 195.577,06	R\$ 205.886,06
RESULTADO DO EXERCICIO		R\$ 168.019,79	R\$ 195.577,06
		R\$ 27.557,27	R\$ 10.309,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 7.0.9 do Visualizador

**DEMONSTRAÇÃO DAS MUTAÇÕES DO PATRIMÔNIO LÍQUIDO**



Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
 Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020  
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2020 a 31 de Março de 2020  
 CNP 10.448.145/0001-03  
 Número de Ordem do Livro: 14

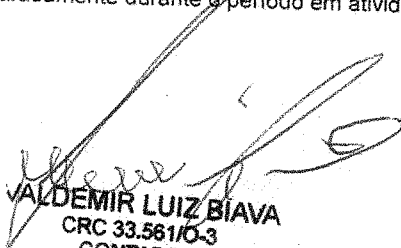
Historico	Código de Aglutinação das Contas de Patrimônio Líquido			Total (R\$)
	(-) CAPITAL A INTEGRALIZAR (R\$)	LUCRO OU PREJUÍZO ACUMULADO (R\$)	RESULTADO DO EXERCÍCIO (R\$)	
Saldo Inicial em 01.01.2020	60.000,00	168.019,79	27.557,27	255.577,06
Zeramento das contas de resultado		27.557,27	(-)17.248,27	10.309,00
Saldo Final em 31.03.2020	60.000,00	195.577,06	10.309,00	265.886,06
Notas				

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped  
 Versão 7.0.9 do Visualizador

**NOTAS EXPLICATIVAS ÀS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS ENCERRADAS EM 31 DE MARÇO DE 2020.**

- 1.CONTEXTO OPERACIONAL:** A Sociedade **GRAMS & GRAMS LTDA. - ME** é uma sociedade constituída por quotas de responsabilidade limitada, com sede em Pato Branco, PR, à RUA ITACOLOMI, 361 e tem como principal objetivo a **46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano** documentos constitutivo.
- 2. DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE E POLÍTICA CONTÁBIL SIGNIFICATIVAS**  
A administração declara que as Demonstrações Contábeis da sociedade do período compreendido entre 01 de janeiro à dezembro do ano corrente, apresentam adequadamente a posição patrimonial e financeira, o desempenho e os fluxos de caixa da entidade, com observância aos Princípios de Contabilidade e foram elaboradas em conformidade com a ITG 1000, aprovada pela resolução CFC 1418/2012. As demonstrações contábeis, exceto informações de fluxo de caixa foram elaborados segundo o regime de competência e estão representadas em real, a moeda nacional brasileira.
- 2.1.ESTOQUES** - são demonstrados pelo menor valor entre o custo e o valor líquido realizável. O custo é determinado usando-se o método de média ponderada móvel. O valor realizável líquido é o preço de venda estimado para o curso normal dos negócios, deduzidos os custos de execução e as despesas de vendas.
- 2.2. IMOBILIZADO** - Os terrenos e imóveis estão demonstrados ao valor justo (custo atribuído) conforme opção prevista no Pronunciamento Técnico CPC 27, aprovado pelo CFC - Conselho Federal de Contabilidade pela Resolução 1.177/09. A avaliação pelo custo atribuído, bem como suas estimativas de vida útil dos imóveis foram determinadas com base em laudo técnico emitida por empresa especializada para a data base de 1º de janeiro de (NIHIL). Os demais itens de ativo imobilizado são demonstrados ao custo de aquisição, mais todos os gastos incorridos para colocar o bem em condições de uso. As depreciações das edificações são calculadas com base na estimativa de vida útil dos bens determinados em virtude do custo atribuído. Os demais itens são depreciados linearmente com base nas mesmas taxas estabelecidas conforme legislação brasileira."
- 2.3 CONTINGÊNCIAS PASSIVAS** - A entidade tem uma reclamatória trabalhista em andamento, e estima que haverá uma perda de aproximadamente de R\$ .... (NÃO TEM TRABALHISTAS)
- 2.4. IMPAIRMENT - PERDAS POR DESVALORIZAÇÃO** - Representam o valor contábil do ativo que excede no caso de estoques, seu preço de venda menos o custo para completa-lo e despesa de vendê-lo, e no caso dos outros ativos, seu valor justo menos a despesa para a venda. A entidade efetuou testes de impairment em seus ativos e não identificou perdas neste sentido.
- 3. APRESENTAÇÃO DAS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS**
- 3.1. DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO DO EXERCÍCIO:** Demonstração contábil que apresenta todos os itens de receita e despesa reconhecidos no período, excluindo os itens de outros resultados abrangentes;
- 3.2. BALANÇO PATRIMONIAL** - Demonstração que apresenta a relação de ativos, passivos e patrimônio líquido de uma entidade em data específica, entendendo que Ativos são recursos controlados pela entidade como resultado de eventos passados do qual se esperam benefícios econômicos futuros para a entidade, passivo, como Obrigação presente da entidade, derivada de eventos já ocorridos,, cuja liquidação se espera resulte em saída de recursos capazes de gerar benefícios econômicos e patrimônio líquido como o valor residual dos ativos da entidade após a dedução de todos os seus passivos;
- 3.3.DEMONSTRAÇÃO DE LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS** Demonstração contábil que apresenta as alterações em lucros ou prejuízos acumulados para um período.
- 3.4.DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO ABRANGENTE:** Demonstração que começa com lucro ou prejuízo do período e a seguir mostra os itens de outros resultados abrangentes do período, que não foram demonstradas no Resultado do Exercício.
- 3.5.DEMONSTRAÇÃO DOS FLUXOS DE CAIXA:** Demonstração que oferece informações sobre as alterações em caixa e equivalentes de caixa da entidade por um período, mostrando alterações separadamente durante o período em atividades operacionais, de investimento e de financiamento.

  
**VALDEMIR LUIZ BIAVA**  
CRC 33.561/O-3  
CONTADOR

015301  
F

MINISTÉRIO DA FAZENDA  
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL  
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped

Versão: 7.0.9

## RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

## IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

NIRE 41206331570	CNPJ 10.448.145/0001-03	
NOME EMPRESARIAL GRAMS & GRAMS LTDA		

## IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL Livro Diário	PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO 01/01/2020 a 31/12/2020
NATUREZA DO LIVRO LIVRO DIARIO	NÚMERO DO LIVRO 14
IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH) 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36	

## ESTE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTE CERTIFICADOS DIGITAIS:

QUALIFICAÇÃO DO SIGNATARIO	CPF/CNPJ	NOME	Nº SÉRIE DO CERTIFICADO	VALIDADE	RESPONSÁVEL LEGAL
Contador	60433914904	VALDEMIR LUIZ BIAVA:60433914904	135182384708462940 829140584892389636 499	28/06/2019 a 27/06/2022	Não
Pessoa Jurídica (e-CNPJ ou e-PJ)	10448145000103	GRAMS E GRAMS LTDA:10448145000103	130875750448692771 1	09/07/2020 a 09/07/2021	Sim
910	08222416928	CAMILA RIBEIRO:08222416928	214097153389969762 6	24/09/2020 a 24/09/2021	-

## NÚMERO DO RECIBO:

44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.  
D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4

Escrituração recebida via Internet  
pelo Agente Receptor SERPRO  
em 08/01/2021 às 09:42:00

CC.87.00.45.6E.92.9E.62  
CA.59.53.1D.C9.67.61.80

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo, dispensando-se a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994.  
Este recibo comprova a autenticação.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei Complementar nº 1247/2014.



## TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO

Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
 Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020  
 Número de Ordem do Livro: 14  
 Período Selecionado: 01 de Abril de 2020 a 30 de Junho de 2020

CNPJ: 10.448.145/0001-03

### TERMO DE ABERTURA

Nome Empresarial	GRAMS & GRAMS LTDA
NIRE	41206331570
CNPJ	10.448.145/0001-03
Número de Ordem	14
Natureza do Livro	LIVRO DIARIO
Município	PATO BRANCO
Data do arquivamento dos atos constitutivos	28/10/2008
Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária	
Data de encerramento do exercício social	31/12/2020
Quantidade total de linhas do arquivo digital	15548

### TERMO DE ENCERRAMENTO

Nome Empresarial	GRAMS & GRAMS LTDA
Natureza do Livro	LIVRO DIARIO
Número de ordem	14
Quantidade total de linhas do arquivo digital	15548
Data de início	01/01/2020
Data de término	31/12/2020

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 7.0.9 do Visualizador

## BALANÇO PATRIMONIAL



015303

Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
 Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020 CNPJ: 10.448.145/0001-03  
 Número de Ordem do Livro: 14  
 Período Selecionado: 01 de Abril de 2020 a 30 de Junho de 2020

Descrição	Nota	Saldo Inicial	Saldo Final
<b>ATIVO</b>			
CIRCULANTE		R\$ 966.011,95	R\$ 1.411.987,16
DISPONIBILIDADES		R\$ 746.863,15	R\$ 1.189.752,44
NUMERARIOS EM ESPECIES		R\$ 14.815,74	R\$ 30.560,64
CAIXA GERAL		R\$ 810,00	R\$ 3.880,00
BANCOS C/ MOVIMENTO		R\$ 810,00	R\$ 3.880,00
CAIXA ECONOMICA FEDERAL		R\$ 13.048,06	R\$ 25.422,96
BANCO ITAU		R\$ 7.237,10	R\$ 5.645,85
BANCO DO BRASIL SA		R\$ 293,28	R\$ 774,90
BANCO SICREDI		R\$ 5.074,60	R\$ 15.444,79
APLICACOES DE LUQ. IMEDIATA		R\$ 443,08	R\$ 3.557,42
BANCO SICREDI APLICACAO FINANCEIRA		R\$ 957,68	R\$ 1.257,68
ADIANTAMENTOS		R\$ 957,68	R\$ 1.257,68
ADTOS DIVERSOS		R\$ 27.839,66	R\$ 29.860,14
ADTO LUCRO A SOCIOS		R\$ 27.839,66	R\$ 29.860,14
CLIENTES		R\$ 27.839,66	R\$ 29.860,14
DUPLICATAS A RECEBER		R\$ 51.213,48	R\$ 456.741,42
CLIENTES DIVERSOS		R\$ 45.804,06	R\$ 453.958,40
CREDITOS A RECEBER		R\$ 45.804,06	R\$ 453.958,40
EMPRESTIMOS A TERCEIROS		R\$ 2.783,02	R\$ 2.783,02
IMPOSTOS A RECUPERAR		R\$ 2.783,02	R\$ 2.783,02
ICMS A RECUPERAR		R\$ 2.626,40	R\$ 0,00
PIS A RECUPERAR		R\$ 2.600,24	R\$ 0,00
COFINS A RECUPERAR		R\$ 4,67	R\$ 0,00
ESTOQUES		R\$ 21,49	R\$ 0,00
ESTOQUES		R\$ 652.994,27	R\$ 672.590,24
ESTOQUE MERCADORIAS		R\$ 652.994,27	R\$ 672.590,24
REALIZAVEL A LONGO PRAZO		R\$ 652.994,27	R\$ 672.590,24
CONSORCIOS P/ AQUISICAO DE BENS		R\$ 8.942,82	R\$ 12.028,74
CONSORCIOS		R\$ 8.942,82	R\$ 12.028,74
CONSORCIO EM ANDAMENTO		R\$ 8.942,82	R\$ 12.028,74
ATIVO NÃO CIRCULANTE		R\$ 8.942,82	R\$ 12.028,74
IMOBILIZADO		R\$ 210.205,98	R\$ 210.205,98
BENS EM OPERACOES - CUSTO CORRIG.		R\$ 210.205,98	R\$ 210.205,98
INSTALACOES		R\$ 13.610,72	R\$ 13.610,72
MAQUINAS, APAR. E EQUIPAMENTOS		R\$ 45.372,62	R\$ 45.372,62
MOVEIS E UTENSILIOS		R\$ 8.880,00	R\$ 8.880,00
VEICULOS E CAMINHÕES		R\$ 54.320,00	R\$ 54.320,00
COMPUTADORES E SOFTWARE		R\$ 5.622,64	R\$ 5.622,64
TERRENOS		R\$ 82.400,00	R\$ 82.400,00
<b>PASSIVO</b>			
CIRCULANTE		R\$ 966.011,95	R\$ 1.411.987,16
OBRIGACOES DE CURTO PRAZO		R\$ 700.125,89	R\$ 1.134.503,10
EMPRESTIMOS E FINANCIAMENTOS		R\$ 700.125,89	R\$ 1.134.503,10
FINANCIAMENTOS BANCARIOS		R\$ 449.739,02	R\$ 1.051.687,52
EMPRESTIMOS DE TERCEIROS		R\$ 178.000,00	R\$ 178.000,00
EMPRESTIMO BANCO DO ITAU		R\$ 35.960,04	R\$ 637.908,54
FORNECEDORES		R\$ 235.778,98	R\$ 235.778,98
FORNECEDORES DIVERSOS		R\$ 247.131,40	R\$ 72.113,98
OBRIGACOES FISCAIS		R\$ 247.131,40	R\$ 72.113,98
(-) ICMS A RECOLHER		R\$ 3.255,47	R\$ 10.701,60
CONST SOCIAL A RECOLHER		R\$ (0,00)	R\$ 7.039,07
IRPJ A RECOLHER		R\$ 1.220,80	R\$ 1.373,45
PATRIMONIO LIQUIDO		R\$ 2.034,67	R\$ 2.289,08
CAPITAL REALIZADO		R\$ 265.886,06	R\$ 277.484,06
CAPITAL SOCIAL		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
(-) CAPITAL A INTEGRALIZAR		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
LUCROS OU PREJUIZOS LIQUIDOS		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
LUCROS OU PREJUIZOS ACUMULADOS		R\$ 205.886,06	R\$ 217.484,06
LUCRO OU PREJUIZO ACUMULADO		R\$ 205.886,06	R\$ 217.484,06
RESULTADO DO EXERCICIO		R\$ 195.577,06	R\$ 195.577,06
		R\$ 10.309,00	R\$ 21.907,00

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped  
 Versão 7.0.9 do Visualizador

# DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO



015334

**Entidade:** GRAMS & GRAMS LTDA  
**Período da Escrituração:** 01/01/2020 a 31/12/2020  
**Número de Ordem do Livro:** 14  
**Período Selecionado:** 01 de Abril de 2020 a 30 de Junho de 2020

**CNPJ:** 10.448.145/0001-03

Descrição	Nota	Saldo anterior	Saldo atual
<b>RESULTADO</b>		R\$ 10.309,00	R\$ 11.598,00
REC.LIQUI. MERC. SERVIÇOS		R\$ 1.399.158,23	R\$ 801.205,95
REC.BRUTA DE PRO.E SERV.		R\$ 1.604.778,31	R\$ 923.743,24
VENDAS DE MERC. E SERVICOS		R\$ 1.604.778,31	R\$ 923.743,24
RECEITA VENDAS MERCADORIAS		R\$ 1.604.778,31	R\$ 923.743,24
(-) DEDUCAO DA RECEITA BRUTA		R\$ (205.620,08)	R\$ (122.537,29)
(-) DEDUCOES DAS VENDAS		R\$ (3.532,30)	R\$ (11.345,75)
(-) DEVOLUCOES DE VENDAS		R\$ (3.532,30)	R\$ (11.345,75)
(-) IMPOSTOS INCIDENTES FATURAMENTO		R\$ (202.087,78)	R\$ (111.191,54)
(-) ICMS S/ FATURAMENTO		R\$ (199.616,79)	R\$ (111.135,72)
(-) PIS S/ FATURAMENTO		R\$ (459,07)	R\$ (9,96)
(-) COFINS S/ FATURAMENTO		R\$ (2.011,92)	R\$ (45,86)
(-) CUSTOS COMERCIAIS		R\$ (1.265.563,48)	R\$ (688.437,14)
(-) CUSTOS COMECIAIS		R\$ (1.265.563,48)	R\$ (688.437,14)
(-) CUSTOS COM. IND E SERVICOS		R\$ (1.265.563,48)	R\$ (688.437,14)
(-) COMPRA DE MERCADORIAS		R\$ (1.424.408,48)	R\$ (796.572,19)
(-) FRETE S COMPRAS		R\$ (8.203,25)	R\$ (3.033,67)
(-) ENTRADA DE BONIFICAÇÃO, DOAÇÃO OU BRINDE		R\$ 0,10	R\$ (0,00)
(-) ESTOQUE INICIAL		R\$ (0,00)	R\$ (645.064,99)
ESTOQUE FINAL		R\$ (0,00)	R\$ 672.590,24
ICMS S/ COMPRAS		R\$ 165.725,41	R\$ 92.890,03
PIS S/ COMPRAS		R\$ 441,48	R\$ 5,29
COFINS S/ COMPRAS		R\$ 2.033,41	R\$ 24,37
DEVOLUÇÃO DE COMPRAS		R\$ 10.180,17	R\$ 2.313,92
(-) MATERIAL DE USO E CONSUMO		R\$ (11.332,32)	R\$ (11.590,14)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (102.915,77)	R\$ (82.258,88)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (102.915,77)	R\$ (82.258,88)
(-) DESPESAS COM PESSOAL		R\$ (7.497,11)	R\$ (1.140,92)
(-) DESP/MEDICO/HOSP/PLANO/EXAMES		R\$ (6.577,55)	R\$ (0,00)
(-) SEGUROS		R\$ (919,56)	R\$ (1.140,92)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (95.418,66)	R\$ (81.117,96)
(-) HONORARIOS PROFISSIONAIS		R\$ (6.245,00)	R\$ (4.250,00)
(-) SERV PRESTADOS PF		R\$ (41.819,40)	R\$ (54.893,33)
(-) SERV PRESTADOS PJ		R\$ (265,00)	R\$ (160,00)
(-) ENERGIA ELETRICA		R\$ (3.891,07)	R\$ (4.545,38)
(-) ASSOCIACAO DE CLASSE		R\$ (1.282,32)	R\$ (295,00)
(-) VIAGENS E ESTADIAS		R\$ (68,00)	R\$ (249,99)
(-) LANCHES/REFEICOES		R\$ (8,00)	R\$ (0,00)
(-) MENSALIDADES DIVERSAS		R\$ (20.762,64)	R\$ (3.312,91)
(-) CARTORIOS E TABELIONATOS		R\$ (1.060,00)	R\$ (2.904,00)
(-) COPA E COZINHA		R\$ (1.221,62)	R\$ (763,40)
(-) FRETES DVS		R\$ (39,83)	R\$ (0,00)
(-) IMPOSTOS E TAXAS		R\$ (30,65)	R\$ (764,67)
(-) VIGILANCIA E SEGURANCA		R\$ (1.050,00)	R\$ (1.050,00)
(-) PERDAS E DANOS		R\$ (17.675,13)	R\$ (7.929,28)
(-) RESULTADOS FINANCEIROS LIQUIDOS		R\$ (17.114,51)	R\$ (15.249,40)
(-) RECEITAS E DESPESAS FINANCEIRAS		R\$ (17.114,51)	R\$ (15.249,40)
(-) DESPESAS FINANCEIRAS		R\$ (17.114,97)	R\$ (15.249,65)
(-) JUROS DESP BANCARIAS		R\$ (6.464,97)	R\$ (832,19)
(-) JUROS PAGOS		R\$ (10.650,00)	R\$ (14.417,46)
RECEITAS FINANCEIRAS		R\$ 0,46	R\$ 0,25
RECEITA APLICACAO FINANCEIRA		R\$ 0,46	R\$ 0,25
(-) PROVISAO P/IR E CONT.SOCIAL		R\$ (3.255,47)	R\$ (3.662,53)
(-) PROV. P/IR E CONT.SOCIAL		R\$ (3.255,47)	R\$ (3.662,53)
(-) PROVISAO P/IR, CONT.SOCIAL,ADIC.ES		R\$ (3.255,47)	R\$ (3.662,53)
(-) PROVISAO P IMPOSTO DE RENDA		R\$ (2.034,67)	R\$ (2.289,08)
(-) PROVISAO P CONTRIBUICAO SOCIAL		R\$ (1.220,80)	R\$ (1.373,45)

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped  
Versão 7.0.9 do Visualizador

## DEMONSTRAÇÃO DAS MUTAÇÕES DO PATRIMÔNIO LÍQUIDO



**Entidade:** GRAMS & GRAMS LTDA Número de Ordem do Livro: 14  
**Período da Escrituração:** 01/01/2020 a 31/12/2020 CNP 10.448.145/0001-03  
**Período Selecionado:** 01 de Abril de 2020 a 30 de Junho de 2020

Histórico	Código de Aglutinação das Contas de Patrimônio Líquido			Total (R\$)
	(-) CAPITAL A INTEGRALIZAR (R\$)	LUCRO OU PREJUÍZO ACUMULADO (R\$)	RESULTADO DO EXERCÍCIO (R\$)	
Saldo Inicial em 01.04.2020	60.000,00	195.577,06	10.309,00	265.886,06
zeramento das contas de resultado			11.598,00	11.598,00
Saldo Final em 30.06.2020	60.000,00	195.577,06	21.907,00	277.484,06
Notas				

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 7.0.9 do Visualizador

015305

**NOTAS EXPLICATIVAS ÀS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS ENCERRADAS EM 30 DE JUNHO DE 2020.**

**1.CONTEXTO OPERACIONAL:** A Sociedade **GRAMS & GRAMS LTDA. - ME** é uma sociedade constituída por quotas de responsabilidade limitada, com sede em Pato Branco, PR, à RUA ITACOLOMI, 361 e tem como principal objetivo a **46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano** documentos constitutivo.

**2. DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE E POLÍTICA CONTÁBIL SIGNIFICATIVAS**

A administração declara que as Demonstrações Contábeis da sociedade do período compreendido entre 01 de janeiro à dezembro do ano corrente, apresentam adequadamente a posição patrimonial e financeira, o desempenho e os fluxos de caixa da entidade, com observância aos Princípios de Contabilidade e foram elaboradas em conformidade com a ITG 1000, aprovada pela resolução CFC 1418/2012. As demonstrações contábeis, exceto informações de fluxo de caixa foram elaborados segundo o regime de competência e estão representadas em real, a moeda nacional brasileira.

**2.1.ESTOQUES** - são demonstrados pelo menor valor entre o custo e o valor líquido realizável. O custo é determinado usando-se o método de média ponderada móvel. O valor realizável líquido é o preço de venda estimado para o curso normal dos negócios, deduzidos os custos de execução e as despesas de vendas.

**2.2. IMOBILIZADO** - Os terrenos e imóveis estão demonstrados ao valor justo (custo atribuído) conforme opção prevista no Pronunciamento Técnico CPC 27, aprovado pelo CFC - Conselho Federal de Contabilidade pela Resolução 1.177/09. A avaliação pelo custo atribuído, bem como suas estimativas de vida útil dos imóveis foram determinadas com base em laudo técnico emitida por empresa especializada para a data base de 1º de janeiro de (NIHIL). Os demais itens de ativo imobilizado são demonstrados ao custo de aquisição, mais todos os gastos incorridos para colocar o bem em condições de uso. As depreciações das edificações são calculadas com base na estimativa de vida útil dos bens determinados em virtude do custo atribuído. Os demais itens são depreciados linearmente com base nas mesmas taxas estabelecidas conforme legislação brasileira."

**2.3 CONTINGÊNCIAS PASSIVAS** - A entidade tem uma reclamatória trabalhista em andamento, e estima que haverá uma perda de aproximadamente de R\$ .... (NÃO TEM TRABALHISTAS)

**2.4. IMPAIRMENT - PERDAS POR DESVALORIZAÇÃO** - Representam o valor contábil do ativo que excede no caso de estoques, seu preço de venda menos o custo para completa-lo e despesa de vendê-lo, e no caso dos outros ativos, seu valor justo menos a despesa para a venda. A entidade efetuou testes de impairment em seus ativos e não identificou perdas neste sentido.

**3. APRESENTAÇÃO DAS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS**

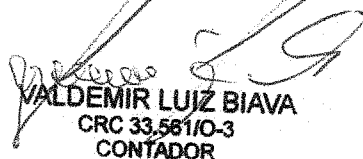
**3.1. DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO DO EXERCÍCIO:** Demonstração contábil que apresenta todos os itens de receita e despesa reconhecidos no período, excluindo os itens de outros resultados abrangentes;

**3.2. BALANÇO PATRIMONIAL** - Demonstração que apresenta a relação de ativos, passivos e patrimônio líquido de uma entidade em data específica, entendendo que Ativos são recursos controlados pela entidade como resultado de eventos passados do qual se esperam benefícios econômicos futuros para a entidade, passivo, como Obrigação presente da entidade, derivada de eventos já ocorridos, cuja liquidação se espera resulte em saída de recursos capazes de gerar benefícios econômicos e patrimônio líquido como o valor residual dos ativos da entidade após a dedução de todos os seus passivos;

**3.3. DEMONSTRAÇÃO DE LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS** Demonstração contábil que apresenta as alterações em lucros ou prejuízos acumulados para um período.

**3.4. DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO ABRANGENTE:** Demonstração que começa com lucro ou prejuízo do período e a seguir mostra os itens de outros resultados abrangentes do período, que não foram demonstradas no Resultado do Exercício.

**3.5. DEMONSTRAÇÃO DOS FLUXOS DE CAIXA:** Demonstração que oferece informações sobre as alterações em caixa e equivalentes de caixa da entidade por um período, mostrando alterações separadamente durante o período em atividades operacionais, de investimento e de financiamento.

  
**VALDEMIR LUIZ BIAVA**  
CRC 33.581/O-3  
CONTADOR

MINISTÉRIO DA FAZENDA  
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL  
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped

Versão: 7.0.9

## RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

## IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

<b>NIRE</b> 41206331570	<b>CNPJ</b> 10.448.145/0001-03
<b>NOME EMPRESARIAL</b> GRAMS & GRAMS LTDA	

## IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

<b>FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL</b> Livro Diário	<b>PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO</b> 01/01/2020 a 31/12/2020
<b>NATUREZA DO LIVRO</b> LIVRO DIARIO	<b>NÚMERO DO LIVRO</b> 14
<b>IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH)</b> 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36	

## ESTE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTE CERTIFICADOS DIGITAIS:

QUALIFICAÇÃO DO SIGNATARIO	CPF/CNPJ	NOME	Nº SÉRIE DO CERTIFICADO	VALIDADE	RESPONSÁVEL LEGAL
Contador	60433914904	VALDEMIR LUIZ BIAVA:60433914904	135182384708462940 829140584892389636 499	28/06/2019 a 27/06/2022	Não
Pessoa Jurídica (e-CNPJ ou e-PJ)	10448145000103	GRAMS E GRAMS LTDA:10448145000103	130875750448692771 1	09/07/2020 a 09/07/2021	Sim
910	08222416928	CAMILA RIBEIRO:08222416928	214097153389969762 6	24/09/2020 a 24/09/2021	-

## NÚMERO DO RECIBO:

44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.  
D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4

Escrituração recebida via Internet  
pelo Agente Receptor SERPRO  
em 08/01/2021 às 09:42:00  
  
CC.87.00.45.6E.92.9E.62  
CA.59.53.1D.C9.67.61.80

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo, dispensando-se a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994. Este recibo comprova a autenticação.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei Complementar nº 1247/2014.


**TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO**

Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
 Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020 CNPJ: 10.448.145/0001-03  
 Número de Ordem do Livro: 14  
 Período Selecionado: 01 de Julho de 2020 a 30 de Setembro de 2020

**TERMO DE ABERTURA**

Nome Empresarial	GRAMS & GRAMS LTDA
NIRE	41206331570
CNPJ	10.448.145/0001-03
Número de Ordem	14
Natureza do Livro	LIVRO DIARIO
Município	PATO BRANCO
Data do arquivamento dos atos constitutivos	28/10/2008
Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária	
Data de encerramento do exercício social	31/12/2020
Quantidade total de linhas do arquivo digital	15548

**TERMO DE ENCERRAMENTO**

Nome Empresarial	GRAMS & GRAMS LTDA
Natureza do Livro	LIVRO DIARIO
Número de ordem	14
Quantidade total de linhas do arquivo digital	15548
Data de inicio	01/01/2020
Data de término	31/12/2020

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

## BALANÇO PATRIMONIAL



015309

Entidade: GRAMS &amp; GRAMS LTDA

Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020

CNPJ: 10.448.145/0001-03

Número de Ordem do Livro: 14

Período Selecionado: 01 de Julho de 2020 a 30 de Setembro de 2020

Descrição	Nota	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO		R\$ 1.411.987,16	R\$ 1.420.228,82
CIRCULANTE		R\$ 1.189.752,44	R\$ 1.194.457,57
DISPONIBILIDADES		R\$ 30.560,64	R\$ 23.496,44
NUMERARIOS EM ESPECIES		R\$ 3.880,00	R\$ 3.880,00
CAIXA GERAL		R\$ 3.880,00	R\$ 3.880,00
BANCOS C/ MOVIMENTO		R\$ 25.422,96	R\$ 18.158,76
CAIXA ECONOMICA FEDERAL		R\$ 5.645,85	R\$ 5.438,85
BANCO ITAU		R\$ 774,90	R\$ 577,82
BANCO DO BRASIL SA		R\$ 15.444,79	R\$ 8.974,37
BANCO SICREDI		R\$ 3.557,42	R\$ 3.167,72
APLICACOES DE LUQ. IMEDIATA		R\$ 1.257,68	R\$ 1.457,68
BANCO SICREDI APLICAÇÃO FINANCEIRA		R\$ 1.257,68	R\$ 1.457,68
ADIANTAMENTOS		R\$ 29.860,14	R\$ 38.432,97
ADTOS DIVERSOS		R\$ 29.860,14	R\$ 38.432,97
ADTO LUCRO A SOCIOS		R\$ 29.860,14	R\$ 38.432,97
CLIENTES		R\$ 456.741,42	R\$ 552.163,44
DUPLICATAS A RECEBER		R\$ 453.958,40	R\$ 549.380,42
CLIENTES DIVERSOS		R\$ 453.958,40	R\$ 549.380,42
CREDITOS A RECEBER		R\$ 2.783,02	R\$ 2.783,02
EMPRESTIMOS A TERCEIROS		R\$ 2.783,02	R\$ 2.783,02
IMPOSTOS A RECUPERAR		R\$ 0,00	R\$ 0,00
ICMS A RECUPERAR		R\$ 0,00	R\$ 0,00
ESTOQUES		R\$ 672.590,24	R\$ 580.364,72
ESTOQUES		R\$ 672.590,24	R\$ 580.364,72
ESTOQUE MERCADORIAS		R\$ 672.590,24	R\$ 580.364,72
REALIZAVEL A LONGO PRAZO		R\$ 12.028,74	R\$ 15.565,27
CONSORCIOS P/ AQUISICAO DE BENS		R\$ 12.028,74	R\$ 15.565,27
CONSORCIOS		R\$ 12.028,74	R\$ 15.565,27
CONSORCIO EM ANDAMENTO		R\$ 12.028,74	R\$ 15.565,27
ATIVO NÃO CIRCULANTE		R\$ 210.205,98	R\$ 210.205,98
IMOBILIZADO		R\$ 210.205,98	R\$ 210.205,98
BENS EM OPERACOES - CUSTO CORRIG.		R\$ 210.205,98	R\$ 210.205,98
INSTALACOES		R\$ 13.610,72	R\$ 13.610,72
MAQUINAS,APAR.E EQUIPAMENTOS		R\$ 45.372,62	R\$ 45.372,62
MOVEIS E UTENSILIOS		R\$ 8.880,00	R\$ 8.880,00
VEICULOS E CAMINHÕES		R\$ 54.320,00	R\$ 54.320,00
COMPUTADORES E SOFTWARE		R\$ 5.622,64	R\$ 5.622,64
TERRENOS		R\$ 82.400,00	R\$ 82.400,00
PASSIVO		R\$ 1.411.987,16	R\$ 1.420.228,82
CIRCULANTE		R\$ 1.134.503,10	R\$ 1.133.065,33
OBRIGAÇÕES DE CURTO PRAZO		R\$ 1.134.503,10	R\$ 1.133.065,33
EMPRESTIMOS E FINANCIAMENTOS		R\$ 1.051.687,52	R\$ 1.089.293,98
FINANCIAMENTOS BANCARIOS		R\$ 178.000,00	R\$ (0,00)
EMPRESTIMOS DE TERCEIROS		R\$ 637.908,54	R\$ 853.515,00
EMPRESTIMO BANCO DO ITAU		R\$ 235.778,98	R\$ 235.778,98
FORNECEDORES		R\$ 72.113,98	R\$ 34.357,69
FORNECEDORES DIVERSOS		R\$ 72.113,98	R\$ 34.357,69
OBRIGACOES FISCAIS		R\$ 10.701,60	R\$ 9.413,66
ICMS A RECOLHER		R\$ 7.039,07	R\$ 6.357,00
(-) PIS A RECOLHER		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) COFINS A RECOLHER		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
CONST SOCIAL A RECOLHER		R\$ 1.373,45	R\$ 1.146,25
IRPJ A RECOLHER		R\$ 2.289,08	R\$ 1.910,41
PATRIMONIO LIQUIDO		R\$ 277.484,06	R\$ 287.163,49
CAPITAL REALIZADO		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
CAPITAL SOCIAL		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
(-) CAPITAL A INTEGRALIZAR		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
LUCROS OU PREJUIZOS LIQUIDOS		R\$ 217.484,06	R\$ 227.163,49
LUCROS OU PREJUIZOS ACUMULADOS		R\$ 217.484,06	R\$ 227.163,49
LUCRO OU PREJUIZO ACUMULADO		R\$ 195.577,06	R\$ 195.577,06
RESULTADO DO EXERCICIO		R\$ 21.907,00	R\$ 31.586,43

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 7.0.9 do Visualizador

Página 1 de 1



**DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO**



015310  
/E

Entidade:	GRAMS & GRAMS LTDA	
Período da Escrituração:	01/01/2020 a 31/12/2020	CNPJ: 10.448.145/0001-03
Número de Ordem do Livro:	14	
Período Selecionado:	01 de Julho de 2020 a 30 de Setembro de 2020	

Descrição	Nota	Saldo anterior	Saldo atual
<b>RESULTADO</b>		R\$ 11.598,00	R\$ 9.679,43
REC.LIQUI. MERC. SERVIÇOS		R\$ 801.205,95	R\$ 357.505,90
REC.BRUTA DE PRO.E SERV.		R\$ 923.743,24	R\$ 406.586,80
VENDAS DE MERC. E SERVICOS		R\$ 923.743,24	R\$ 406.586,80
RECEITA VENDAS MERCADORIAS		R\$ 923.743,24	R\$ 406.586,80
(-) DEDUCAO DA RECEITA BRUTA		R\$ (122.537,29)	R\$ (49.080,90)
(-) DEDUCOES DAS VENDAS		R\$ (11.345,75)	R\$ (0,00)
(-) DEVOLUCOES DE VENDAS		R\$ (11.345,75)	R\$ (0,00)
(-) IMPOSTOS INCIDENTES FATURAMENTO		R\$ (111.191,54)	R\$ (49.080,90)
(-) ICMS S/ FATURAMENTO		R\$ (111.135,72)	R\$ (49.060,09)
(-) PIS S/ FATURAMENTO		R\$ (9,96)	R\$ (3,71)
(-) COFINS S/ FATURAMENTO		R\$ (45,86)	R\$ (17,10)
(-) CUSTOS COMERCIAIS		R\$ (688.437,14)	R\$ (321.885,52)
(-) CUSTOS COMERCIAIS		R\$ (688.437,14)	R\$ (321.885,52)
(-) CUSTOS COM. IND E SERVICOS		R\$ (688.437,14)	R\$ (321.885,52)
(-) COMPRA DE MERCADORIAS		R\$ (796.572,19)	R\$ (247.385,70)
(-) FRETE S COMPRAS		R\$ (3.033,67)	R\$ (496,09)
(-) ENTRADA DE BONIFICAÇÃO, DOAÇÃO OU BRINDE		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) ESTOQUE INICIAL		R\$ (645.064,99)	R\$ (669.384,00)
ESTOQUE FINAL		R\$ 672.590,24	R\$ 580.364,72
ICMS S/ COMPRAS		R\$ 92.890,03	R\$ 22.645,21
PIS S/ COMPRAS		R\$ 5,29	R\$ 3,71
(-) COFINS S/ COMPRAS		R\$ 24,37	R\$ (0,00)
DEVOLUÇÃO DE COMPRAS		R\$ 2.313,92	R\$ 34,15
(-) MATERIAL DE USO E CONSUMO		R\$ (11.590,14)	R\$ (7.667,52)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (82.258,88)	R\$ (16.497,24)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (82.258,88)	R\$ (16.497,24)
(-) DESPESAS COM PESSOAL		R\$ (1.140,92)	R\$ (2.722,63)
(-) DESP/MEDICO/HOSP/PLANO/EXAMES		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) SEGUROS		R\$ (1.140,92)	R\$ (2.722,63)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (81.117,96)	R\$ (13.774,61)
(-) HONORARIOS PROFISSIONAIS		R\$ (4.250,00)	R\$ (2.250,00)
(-) SERV PRESTADOS PF		R\$ (54.893,33)	R\$ (0,00)
(-) SERV PRESTADOS PJ		R\$ (160,00)	R\$ (2.377,67)
(-) ENERGIA ELETTRICA		R\$ (4.545,38)	R\$ (0,00)
(-) ASSOCIACAO DE CLASSE		R\$ (295,00)	R\$ (0,00)
(-) VIAGENS E ESTADIAS		R\$ (249,99)	R\$ (0,00)
(-) LANCHES/REFEICOES		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) MENSALIDADES DIVERSAS		R\$ (3.312,91)	R\$ (0,00)
(-) CARTORIOS E TABELIONATOS		R\$ (2.904,00)	R\$ (3.711,00)
(-) COPA E COZINHA		R\$ (763,40)	R\$ (181,24)
(-) FRETES DVS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) INFORMATICA E TECNOLOGIA		R\$ (0,00)	R\$ (169,46)
INTERNET			
(-) IMPOSTOS E TAXAS		R\$ (764,67)	R\$ (0,00)
(-) VIGILANCIA E SEGURANCA		R\$ (1.050,00)	R\$ (1.879,00)
(-) PERDAS E DANOS		R\$ (7.929,28)	R\$ (3.206,24)
(-) RESULTADOS FINANCEIROS LIQUIDOS		R\$ (15.249,40)	R\$ (6.387,05)
(-) RECEITAS E DESPESAS FINANCEIRAS		R\$ (15.249,40)	R\$ (6.387,05)
(-) DESPESAS FINANCEIRAS		R\$ (15.249,65)	R\$ (6.387,35)
(-) JUROS DESP BANCARIAS		R\$ (832,19)	R\$ (982,31)
(-) JUROS PAGOS		R\$ (14.417,46)	R\$ (5.405,04)
RECEITAS FINANCEIRAS		R\$ 0,25	R\$ 0,30
RECEITA APLICACAO FINANCEIRA		R\$ 0,25	R\$ 0,30
(-) PROVISAO P/IR E CONT.SOCIAL		R\$ (3.662,53)	R\$ (3.056,66)
(-) PROV. P/IR E CONT.SOCIAL		R\$ (3.662,53)	R\$ (3.056,66)
(-) PROVISAO P/IR, CONT.SOCIAL,ADIC.ES		R\$ (3.662,53)	R\$ (3.056,66)
(-) PROVISAO P IMPOSTO DE RENDA		R\$ (2.289,08)	R\$ (1.910,41)
(-) PROVISAO P CONTRIBUICAO SOCIAL		R\$ (1.373,45)	R\$ (1.146,25)

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

## DEMONSTRAÇÃO DAS MUTAÇÕES DO PATRIMÔNIO LÍQUIDO



**Entidade:** GRAMS & GRAMS LTDA Número de Ordem do Livro: 14  
**Período da Escrituração:** 01/01/2020 a 31/12/2020 CNP 10.448.145/0001-03  
**Período Selecionado:** 01 de Julho de 2020 a 30 de Setembro de 2020

Histórico	Código de Aglutinação das Contas de Patrimônio Líquido			Total (R\$)
	(-) CAPITAL A INTEGRALIZAR (R\$)	LUCRO OU PREJUÍZO ACUMULADO (R\$)	RESULTADO DO EXERCÍCIO (R\$)	
Saldo Inicial em 01.07.2020	60.000,00	195.577,06	21.907,00	277.484,06
Zeramento das contas de resultado			9.679,43	9.679,43
Saldo Final em 30.09.2020	60.000,00	195.577,06	31.586,43	287.163,49

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

015311  
*R*

**NOTAS EXPLICATIVAS ÀS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS ENCERRADAS EM 30 DE SETEMBRO DE 2020.**

**1.CONTEXTO OPERACIONAL:** A Sociedade **GRAMS & GRAMS LTDA. - ME** é uma sociedade constituída por quotas de responsabilidade limitada, com sede em Pato Branco, PR, à RUA ITACOLOMI, 361 e tem como principal objetivo a **46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano** documentos constitutivo.

**2. DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE E POLÍTICA CONTÁBIL SIGNIFICATIVAS**

A administração declara que as Demonstrações Contábeis da sociedade do período compreendido entre 01 de janeiro à dezembro do ano corrente, apresentam adequadamente a posição patrimonial e financeira, o desempenho e os fluxos de caixa da entidade, com observância aos Princípios de Contabilidade e foram elaboradas em conformidade com a ITG 1000, aprovada pela resolução CFC 1418/2012. As demonstrações contábeis, exceto informações de fluxo de caixa foram elaborados segundo o regime de competência e estão representadas em real, a moeda nacional brasileira.

**2.1.ESTOQUES** - são demonstrados pelo menor valor entre o custo e o valor líquido realizável. O custo é determinado usando-se o método de média ponderada móvel. O valor realizável líquido é o preço de venda estimado para o curso normal dos negócios, deduzidos os custos de execução e as despesas de vendas.

**2.2. IMOBILIZADO** - Os terrenos e imóveis estão demonstrados ao valor justo (custo atribuído) conforme opção prevista no Pronunciamento Técnico CPC 27, aprovado pelo CFC - Conselho Federal de Contabilidade pela Resolução 1.177/09. A avaliação pelo custo atribuído, bem como suas estimativas de vida útil dos imóveis foram determinadas com base em laudo técnico emitida por empresa especializada para a data base de 1º de janeiro de (NIL). Os demais itens de ativo imobilizado são demonstrados ao custo de aquisição, mais todos os gastos incorridos para colocar o bem em condições de uso. As depreciações das edificações são calculadas com base na estimativa de vida útil dos bens determinados em virtude do custo atribuído. Os demais itens são depreciados linearmente com base nas mesmas taxas estabelecidas conforme legislação brasileira."

**2.3 CONTINGÊNCIAS PASSIVAS** - A entidade tem uma reclamatória trabalhista em andamento, e estima que haverá uma perda de aproximadamente de R\$ .... (NÃO TEM TRABALHISTAS)

**2.4. IMPAIRMENT - PERDAS POR DESVALORIZAÇÃO** - Representam o valor contábil do ativo que excede no caso de estoques, seu preço de venda menos o custo para completa-lo e despesa de vendê-lo, e no caso dos outros ativos, seu valor justo menos a despesa para a venda. A entidade efetuou testes de *impairment* em seus ativos e não identificou perdas neste sentido.

**3. APRESENTAÇÃO DAS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS**

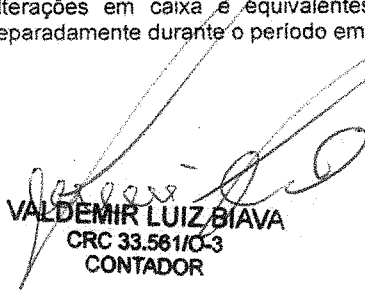
**3.1. DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO DO EXERCÍCIO:** Demonstração contábil que apresenta todos os itens de receita e despesa reconhecidos no período, excluindo os itens de outros resultados abrangentes;

**3.2. BALANÇO PATRIMONIAL** - Demonstração que apresenta a relação de ativos, passivos e patrimônio líquido de uma entidade em data específica, entendendo que Ativos são recursos controlados pela entidade como resultado de eventos passados do qual se esperam benefícios econômicos futuros para a entidade, passivo, como Obrigação presente da entidade, derivada de eventos já ocorridos, cuja liquidação se espera resulte em saída de recursos capazes de gerar benefícios econômicos e patrimônio líquido como o valor residual dos ativos da entidade após a dedução de todos os seus passivos;

**3.3. DEMONSTRAÇÃO DE LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS** Demonstração contábil que apresenta as alterações em lucros ou prejuízos acumulados para um período.

**3.4. DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO ABRANGENTE:** Demonstração que começa com lucro ou prejuízo do período e a seguir mostra os itens de outros resultados abrangentes do período, que não foram demonstradas no Resultado do Exercício.

**3.5. DEMONSTRAÇÃO DOS FLUXOS DE CAIXA:** Demonstração que oferece informações sobre as alterações em caixa e equivalentes de caixa da entidade por um período, mostrando alterações separadamente durante o período em atividades operacionais, de investimento e de financiamento.

  
**VALDEMIR LUIZ BIAVA**  
CRC 33.561/O-3  
CONTADOR

MINISTÉRIO DA FAZENDA  
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL  
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped

Versão: 7.0.9

## RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

## IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

<b>NIRE</b> 41206331570	<b>CNPJ</b> 10.448.145/0001-03
<b>NOME EMPRESARIAL</b> GRAMS & GRAMS LTDA	

## IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

<b>FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL</b> Livro Diário	<b>PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO</b> 01/01/2020 a 31/12/2020
<b>NATUREZA DO LIVRO</b> LIVRO DIARIO	<b>NÚMERO DO LIVRO</b> 14
<b>IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH)</b> 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36	

## ESTE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTES CERTIFICADOS DIGITAIS:

QUALIFICAÇÃO DO SIGNATARIO	CPF/CNPJ	NOME	Nº SÉRIE DO CERTIFICADO	VALIDADE	RESPONSÁVEL LEGAL
Contador	60433914904	VALDEMIR LUIZ BIAVA:60433914904	135182384708462940 829140584892389636 499	28/06/2019 a 27/06/2022	Não
Pessoa Jurídica (e-CNPJ ou e-PJ)	10448145000103	GRAMS E GRAMS LTDA:10448145000103	130875750448692771 1	09/07/2020 a 09/07/2021	Sim
910	08222416928	CAMILA RIBEIRO:08222416928	214097153389969762 6	24/09/2020 a 24/09/2021	-

## NÚMERO DO RECIBO:

44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.  
D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4

Escrituração recebida via Internet  
pelo Agente Receptor SERPRO  
em 08/01/2021 às 09:42:00

CC.87.00.45.6E.92.9E.62  
CA.59.53.1D.C9.67.61.80

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo, dispensando-se a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994. Este recibo comprova a autenticação.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei Complementar nº 1247/2014.

## TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO



Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020 CNPJ: 10.448.145/0001-03  
Número de Ordem do Livro: 14  
Período Selecionado: 01 de Outubro de 2020 a 31 de Dezembro de 2020

## TERMO DE ABERTURA

Nome Empresarial	GRAMS & GRAMS LTDA
NIRE	41206331570
CNPJ	10.448.145/0001-03
Número de Ordem	14
Natureza do Livro	LIVRO DIARIO
Município	PATO BRANCO
Data do arquivamento dos atos constitutivos	28/10/2008
Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária	
Data de encerramento do exercício social	31/12/2020
Quantidade total de linhas do arquivo digital	15548

## TERMO DE ENCERRAMENTO

Nome Empresarial	GRAMS & GRAMS LTDA
Natureza do Livro	LIVRO DIARIO
Número de ordem	14
Quantidade total de linhas do arquivo digital	15548
Data de inicio	01/01/2020
Data de término	31/12/2020

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

## BALANÇO PATRIMONIAL



015315

Entidade: GRAMS &amp; GRAMS LTDA

Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020

CNPJ: 10.448.145/0001-03

Número de Ordem do Livro: 14

Período Selecionado: 01 de Outubro de 2020 a 31 de Dezembro de 2020

Descrição	Nota	Saldo Inicial	Saldo Final
ATIVO		R\$ 1.420.228,82	R\$ 555.918,30
CIRCULANTE		R\$ 1.194.457,57	R\$ 318.095,32
DISPONIBILIDADES		R\$ 23.496,44	R\$ 28.680,22
NUMERARIOS EM ESPECIES		R\$ 3.880,00	R\$ 15.888,41
CAIXA GERAL		R\$ 3.880,00	R\$ 15.888,41
BANCOS C/ MOVIMENTO		R\$ 18.158,76	R\$ 11.034,13
CAIXA ECONOMICA FEDERAL		R\$ 5.438,85	R\$ 3.676,25
BANCO ITAU		R\$ 577,82	R\$ 1.670,55
BANCO DO BRASIL SA		R\$ 8.974,37	R\$ 3.902,22
BANCO SICREDI		R\$ 3.167,72	R\$ 1.785,11
APLICACOES DE LUQ. IMEDIATA		R\$ 1.457,68	R\$ 1.757,68
BANCO SICREDI APLICACAO FINANCEIRA		R\$ 1.457,68	R\$ 1.757,68
ADIANTAMENTOS		R\$ 38.432,97	R\$ 0,00
ADTOS DIVERSOS		R\$ 38.432,97	R\$ 0,00
ADTO LUCRO A SOCIOS		R\$ 38.432,97	R\$ 0,00
CLIENTES		R\$ 552.163,44	R\$ 45.400,97
DUPLICATAS A RECEBER		R\$ 549.380,42	R\$ 25.797,04
CLIENTES DIVERSOS		R\$ 549.380,42	R\$ 25.797,04
CREDITOS A RECEBER		R\$ 2.783,02	R\$ 0,00
EMPRESTIMOS A TERCEIROS		R\$ 2.783,02	R\$ 0,00
IMPOSTOS A RECUPERAR		R\$ 0,00	R\$ 19.603,93
ICMS A RECUPERAR		R\$ 0,00	R\$ 19.603,93
ESTOQUES		R\$ 580.364,72	R\$ 244.014,13
ESTOQUES		R\$ 580.364,72	R\$ 244.014,13
ESTOQUE MERCADORIAS		R\$ 580.364,72	R\$ 244.014,13
REALIZAVEL A LONGO PRAZO		R\$ 15.565,27	R\$ 22.617,00
CONSORCIOS P/ AQUISICAO DE BENS		R\$ 15.565,27	R\$ 22.617,00
CONSORCIOS		R\$ 15.565,27	R\$ 22.617,00
CONSORCIO EM ANDAMENTO		R\$ 15.565,27	R\$ 22.617,00
ATIVO NÃO CIRCULANTE		R\$ 210.205,98	R\$ 215.205,98
IMOBILIZADO		R\$ 210.205,98	R\$ 215.205,98
BENS EM OPERACOES - CUSTO CORRIG.		R\$ 210.205,98	R\$ 215.205,98
INSTALACOES		R\$ 13.610,72	R\$ 18.610,72
MAQUINAS, APAR. E EQUIPAMENTOS		R\$ 45.372,62	R\$ 45.372,62
MOVEIS E UTENSILIOS		R\$ 8.880,00	R\$ 8.880,00
VEICULOS E CAMINHÕES		R\$ 54.320,00	R\$ 54.320,00
COMPUTADORES E SOFTWARE		R\$ 5.622,64	R\$ 5.622,64
TERRENOS		R\$ 82.400,00	R\$ 82.400,00
PASSIVO		R\$ 1.420.228,82	R\$ 555.918,30
CIRCULANTE		R\$ 1.133.065,33	R\$ 227.152,18
OBRIGAÇÕES DE CURTO PRAZO		R\$ 1.133.065,33	R\$ 227.152,18
EMPRESTIMOS E FINANCIAMENTOS		R\$ 1.089.293,98	R\$ (0,00)
EMPRESTIMOS DE TERCEIROS		R\$ 853.515,00	R\$ (0,00)
EMPRESTIMO BANCO DO ITAU		R\$ 235.778,98	R\$ (0,00)
FORNECEDORES		R\$ 34.357,69	R\$ 209.164,77
FORNECEDORES DIVERSOS		R\$ 34.357,69	R\$ 209.164,77
OBRIGACOES FISCAIS		R\$ 9.413,66	R\$ 1.832,41
ICMS A RECOLHER		R\$ 6.357,00	R\$ (0,00)
CONST SOCIAL A RECOLHER		R\$ 1.146,25	R\$ 687,15
IRPJ A RECOLHER		R\$ 1.910,41	R\$ 1.145,26
(-) OUTRAS OBRIGAÇÕES		R\$ (0,00)	R\$ 16.155,00
(-) CONSORCIO A PAGAR		R\$ (0,00)	R\$ 16.155,00
(-) EXIGIVEL A LONGO PRAZO		R\$ (0,00)	R\$ 35.800,00
(-) EMPRESTIMOS E FINANCIAMENTOS		R\$ (0,00)	R\$ 35.800,00
(-) EMP. E FINANC. A LONGO PRAZO		R\$ (0,00)	R\$ 35.800,00
(-) EMPRESTIMOS PESSO FISICA		R\$ (0,00)	R\$ 35.800,00
PATRIMONIO LIQUIDO		R\$ 287.163,49	R\$ 292.966,12
CAPITAL REALIZADO		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
CAPITAL SOCIAL		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
(-) CAPITAL A INTEGRALIZAR		R\$ 60.000,00	R\$ 60.000,00
LUCROS OU PREJUIZOS LIQUIDOS		R\$ 227.163,49	R\$ 232.966,12
LUCROS OU PREJUIZOS ACUMULADOS		R\$ 227.163,49	R\$ 232.966,12
LUCRO OU PREJUIZO ACUMULADO		R\$ 195.577,06	R\$ 195.577,06
RESULTADO DO EXERCICIO		R\$ 31.586,43	R\$ 37.389,06

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

**DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO**



015316  
*B*

Entidade: GRAMS & GRAMS LTDA  
 Período da Escrituração: 01/01/2020 a 31/12/2020 CNPJ: 10.448.145/0001-03  
 Número de Ordem do Livro: 14  
 Período Selecionado: 01 de Outubro de 2020 a 31 de Dezembro de 2020

Descrição	Nota	Saldo anterior	Saldo atual
<b>RESULTADO</b>		R\$ 9.679,43	R\$ 5.802,63
REC.LIQUIL. MERC. SERVIÇOS		R\$ 357.505,90	R\$ 196.844,19
REC.BRUTA DE PRO.E SERV.		R\$ 406.586,80	R\$ 225.396,75
VENDAS DE MERC. E SERVICOS		R\$ 406.586,80	R\$ 225.396,75
RECEITA VENDAS MERCADORIAS		R\$ 406.586,80	R\$ 225.396,75
(-) DEDUCAO DA RECEITA BRUTA		R\$ (49.080,90)	R\$ (28.552,56)
(-) DEDUCOES DAS VENDAS		R\$ (0,00)	R\$ (85,50)
(-) DEVOLUCOES DE VENDAS		R\$ (0,00)	R\$ (85,50)
(-) IMPOSTOS INCIDENTES FATURAMENTO		R\$ (49.080,90)	R\$ (28.467,06)
(-) ICMS S/ FATURAMENTO		R\$ (49.060,09)	R\$ (28.467,06)
(-) PIS S/ FATURAMENTO		R\$ (3,71)	R\$ (0,00)
(-) COFINS S/ FATURAMENTO		R\$ (17,10)	R\$ (0,00)
(-) CUSTOS COMERCIAIS		R\$ (321.885,52)	R\$ (151.744,16)
(-) CUSTOS COMERCIAIS		R\$ (321.885,52)	R\$ (151.744,16)
(-) CUSTOS COM. IND E SERVICOS		R\$ (321.885,52)	R\$ (151.744,16)
(-) COMPRA DE MERCADORIAS		R\$ (247.385,70)	R\$ (189.301,25)
(-) FRETE S COMPRAS		R\$ (496,09)	R\$ (178,30)
(-) ENTRADA DE BONIFICAÇÃO, DOAÇÃO OU BRINDE		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) ESTOQUE INICIAL		R\$ (669.384,00)	R\$ (0,00)
(-) ESTOQUE FINAL		R\$ 580.364,72	R\$ (0,00)
ICMS S/ COMPRAS		R\$ 22.645,21	R\$ 39.867,75
(-) PIS S/ COMPRAS		R\$ 3,71	R\$ (0,00)
(-) COFINS S/ COMPRAS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
DEVOLUÇÃO DE COMPRAS		R\$ 34,15	R\$ 6.699,87
(-) MATERIAL DE USO E CONSUMO		R\$ (7.667,52)	R\$ (8.832,23)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (16.497,24)	R\$ (29.801,69)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (16.497,24)	R\$ (29.801,69)
(-) DESPESAS COM PESSOAL		R\$ (2.722,63)	R\$ (3.543,26)
(-) DESP/MEDICO/HOSP/PLANO/EXAMES		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) SEGUROS		R\$ (2.722,63)	R\$ (3.543,26)
(-) DESPESAS GERAIS		R\$ (13.774,61)	R\$ (26.258,43)
(-) HONORARIOS PROFISSIONAIS		R\$ (2.250,00)	R\$ (6.115,02)
(-) SERV PRESTADOS PF		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) SERV PRESTADOS PJ		R\$ (2.377,67)	R\$ (120,00)
(-) ENERGIA ELETRICA		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) ASSOCIACAO DE CLASSE		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) VIAGENS E ESTADIAS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) LANCHES/REFEICOES		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) MENSALIDADES DIVERSAS		R\$ (0,00)	R\$ (11.648,61)
(-) CARTORIOS E TABELIONATOS		R\$ (3.711,00)	R\$ (0,00)
(-) COPA E COZINHA		R\$ (181,24)	R\$ (0,00)
(-) FRETES DVS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) INFORMATICA E TECNOLOGIA		R\$ (169,46)	R\$ (0,00)
INTERNET			
(-) IMPOSTOS E TAXAS		R\$ (0,00)	R\$ (0,00)
(-) VIGILANCIA E SEGURANCA		R\$ (1.879,00)	R\$ (0,00)
(-) PERDAS E DANOS		R\$ (3.206,24)	R\$ (8.374,80)
(-) RESULTADOS FINANCEIROS LIQUIDOS		R\$ (6.387,05)	R\$ (7.663,30)
(-) RECEITAS E DESPESAS FINANCEIRAS		R\$ (6.387,05)	R\$ (7.663,30)
(-) DESPESAS FINANCEIRAS		R\$ (6.387,35)	R\$ (7.767,58)
(-) JUROS DESP BANCARIAS		R\$ (982,31)	R\$ (0,14)
(-) JUROS PAGOS		R\$ (5.405,04)	R\$ (6.937,97)
(-) TARIFA CTA CORRENTE		R\$ (0,00)	R\$ (829,47)
RECEITAS FINANCEIRAS		R\$ 0,30	R\$ 104,28
RECEITA APLICACAO FINANCEIRA		R\$ 0,30	R\$ 104,28
(-) PROVISAO P/IR E CONT.SOCIAL		R\$ (3.056,66)	R\$ (1.832,41)
(-) PROV. P/IR E CONT.SOCIAL		R\$ (3.056,66)	R\$ (1.832,41)
(-) PROVISAO P/IR, CONT.SOCIAL,ADIC.ES		R\$ (3.056,66)	R\$ (1.832,41)
(-) PROVISAO P IMPOSTO DE RENDA		R\$ (1.910,41)	R\$ (1.145,26)
(-) PROVISAO P CONTRIBUICAO SOCIAL		R\$ (1.146,25)	R\$ (687,15)

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

## DEMONSTRAÇÃO DAS MUTAÇÕES DO PATRIMÔNIO LÍQUIDO



**Entidade:** GRAMS & GRAMS LTDA Número de Ordem do Livro: 14  
**Período da Escrituração:** 01/01/2020 a 31/12/2020 CNP 10.448.145/0001-03  
**Período Selecionado:** 01 de Outubro de 2020 a 31 de Dezembro de 2020

Histórico	Código de Aglutinação das Contas de Patrimônio Líquido			Total (R\$)
	(-) CAPITAL A INTEGRALIZAR (R\$)	LUCRO OU PREJUÍZO ACUMULADO (R\$)	RESULTADO DO EXERCÍCIO (R\$)	
Saldo Inicial em 01.10.2020	60.000,00	195.577,06	31.586,43	287.163,49
zeramento das contas de resultado			5.802,63	5.802,63
Saldo Final em 31.12.2020	60.000,00	195.577,06	37.389,06	292.966,12
Notas				

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número 44.40.87.1B.BA.D6.E3.1E.F4.A5.3E.A5.D1.00.87.7B.9D.5B.D0.36-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 7.0.9 do Visualizador



**NOTAS EXPLICATIVAS ÀS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS ENCERRADAS EM 31 DE DEZEMBRO DE 2020.**

**1.CONTEXTO OPERACIONAL:** A Sociedade **GRAMS & GRAMS LTDA. - ME** é uma sociedade constituída por quotas de responsabilidade limitada, com sede em Pato Branco, PR, à RUA ITACOLOMI, 361 e tem como principal objetivo a **46.44-3-01 -Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano** documentos constitutivo.

**2. DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE E POLÍTICA CONTÁBIL SIGNIFICATIVAS**

A administração declara que as Demonstrações Contábeis da sociedade do período compreendido entre 01 de janeiro à dezembro do ano corrente, apresentam adequadamente a posição patrimonial e financeira, o desempenho e os fluxos de caixa da entidade, com observância aos Princípios de Contabilidade e foram elaboradas em conformidade com a ITG 1000, aprovada pela resolução CFC 1418/2012. As demonstrações contábeis, exceto informações de fluxo de caixa foram elaborados segundo o regime de competência e estão representadas em real, a moeda nacional brasileira.

**2.1.ESTOQUES** - são demonstrados pelo menor valor entre o custo e o valor líquido realizável. O custo é determinado usando-se o método de média ponderada móvel. O valor realizável líquido é o preço de venda estimado para o curso normal dos negócios, deduzidos os custos de execução e as despesas de vendas.

**2.2. IMOBILIZADO** - Os terrenos e imóveis estão demonstrados ao valor justo (custo atribuído) conforme opção prevista no Pronunciamento Técnico CPC 27, aprovado pelo CFC - Conselho Federal de Contabilidade pela Resolução 1.177/09. A avaliação pelo custo atribuído, bem como suas estimativas de vida útil dos imóveis foram determinadas com base em laudo técnico emitida por empresa especializada para a data base de 1º de janeiro de (NIHIL). Os demais itens de ativo imobilizado são demonstrados ao custo de aquisição, mais todos os gastos incorridos para colocar o bem em condições de uso. As depreciações das edificações são calculadas com base na estimativa de vida útil dos bens determinados em virtude do custo atribuído. Os demais itens são depreciados linearmente com base nas mesmas taxas estabelecidas conforme legislação brasileira."

**2.3 CONTINGÊNCIAS PASSIVAS** - A entidade tem uma reclamatória trabalhista em andamento, e estima que haverá uma perda de aproximadamente de R\$ .... (NÃO TEM TRABALHISTAS)

**2.4.IMPAIRMENT - PERDAS POR DESVALORIZAÇÃO** - Representam o valor contábil do ativo que excede no caso de estoques, seu preço de venda menos o custo para completa-lo e despesa de vendê-lo, e no caso dos outros ativos, seu valor justo menos a despesa para a venda. A entidade efetuou testes de impairment em seus ativos e não identificou perdas neste sentido.

**3. APRESENTAÇÃO DAS DEMONSTRAÇÕES CONTÁBEIS**

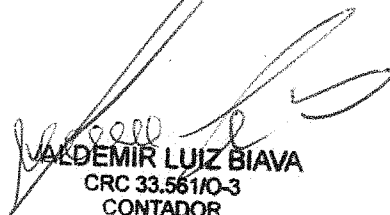
**3.1. DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO DO EXERCÍCIO:** Demonstração contábil que apresenta todos os itens de receita e despesa reconhecidos no período, excluindo os itens de outros resultados abrangentes;

**3.2. BALANÇO PATRIMONIAL** - Demonstração que apresenta a relação de ativos, passivos e patrimônio líquido de uma entidade em data específica, entendendo que Ativos são recursos controlados pela entidade como resultado de eventos passados do qual se esperam benefícios econômicos futuros para a entidade, passivo, como Obrigação presente da entidade, derivada de eventos já ocorridos, cuja liquidação se espera resulte em saída de recursos capazes de gerar benefícios econômicos e patrimônio líquido como o valor residual dos ativos da entidade após a dedução de todos os seus passivos;

**3.3.DEMONSTRAÇÃO DE LUCROS OU PREJUÍZOS ACUMULADOS** Demonstração contábil que apresenta as alterações em lucros ou prejuízos acumulados para um período.

**3.4.DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO ABRANGENTE:** Demonstração que começa com lucro ou prejuízo do período e a seguir mostra os itens de outros resultados abrangentes do período, que não foram demonstradas no Resultado do Exercício.

**3.5.DEMONSTRAÇÃO DOS FLUXOS DE CAIXA:** Demonstração que oferece informações sobre as alterações em caixa e equivalentes de caixa da entidade por um período, mostrando alterações separadamente durante o período em atividades operacionais, de investimento e de financiamento.

  
**VALDEMIR LUIZ BIAVA**  
 CRC 33.561/0-3  
 CONTADOR

**GRAMS & GRAMS LTDA**  
**CNPJ N° 10.448.145/0001-03**  
**RUA ITACOLOMI, N° 361 , Centro, 85.505-050**  
**PATO BRANCO - PR**

Tipo de índice	Valores em reais	Índice
LIQUIDEZ GERAL ( LG )	340.712,32	1,30
LG=(AC+RLP) / (PC+ELP)	262.952,18	
LIQUIDEZ CORRENTE (LC)	318.095,32	1,40
LC = AC/PC	227.152,18	
GERÊNCIA DE CAPITAIS DE TERCEIROS	262.952,18	0,90
PC + PNC/PL	292.966,12	
LIQUIDES INSTANTÂNEA:	318.095,32	1,40
AC/PC	227.152,18	
SG=SOLVENCIA GERAL	555.918,30	2,11
SG=AT/(PC+ELP)	262.952,18	
GRAU DE EDIVIDAMENTO(E)	262.952,18	
E=(PC + ELP) (AC + RLP +AP)	555.918,30	0,47
AC - Ativo Circulante	RLP - realizável a longo prazo	
AP - Ativo Permanente	ELP - exigível a longo prazo	
PC - Passivo Circulante	AT-ATIVO TOTAL	
ATIVO CIRCULANTE:	318.095,32	
PASSIVO CIRCULANTE:	227.152,18	
ATIVO PERMANENTE	215.205,98	
PATRIMÔNIO LÍQUIDO	292.966,12	
ATIVO TOTAL:	555.918,30	
REALIZAVEL A LONGO PRAZO	22.617,00	
PASSIVO EXIGIVEL A LONGO PRAZO	35.800,00	

Pato Branco, PR, 08 de Janeiro de 2021.

Assinado digitalmente por: INGRID  
RUTH HEGELE GRAMS:24067490968  
O tempo: 08-01-2021 16:38:03

\_\_\_\_\_  
**INGRID RUTH HEGELE GRAMS**  
**ADMINISTRADOR**  
**R G N° 15807016**  
**CPF N° 240.674.909-68**

Assinado de forma digital por  
VALDEMIR LUIZ BIAVA:60433914904  
BIAVA:60433914904 Dados: 2021.01.08 15:13:17 -03'00'

\_\_\_\_\_  
**VALDEMIR LUIZ BIAVA**  
**CONTADOR**  
**CPF N° 604.339.149-04**  
**CRC N° 3356103**



**MINISTÉRIO DA FAZENDA**  
**Secretaria da Receita Federal do Brasil**  
**Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional**

**CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

**Nome: GRAMS & GRAMS LTDA.**  
**CNPJ: 10.448.145/0001-03**

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que não constam pendências em seu nome, relativas a créditos tributários administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e a inscrições em Dívida Ativa da União (DAU) junto à Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Esta certidão é válida para o estabelecimento matriz e suas filiais e, no caso de ente federativo, para todos os órgãos e fundos públicos da administração direta a ele vinculados. Refere-se à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://rfb.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 2/10/2014.  
Emitida às 08:50:05 do dia 01/02/2021 <hora e data de Brasília>.  
Válida até 31/07/2021.

Código de controle da certidão: **3C57.B218.388A.E582**  
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



Estado do Paraná  
Secretaria de Estado da Fazenda  
Receita Estadual do Paraná

015321  
B

**Certidão Negativa**  
de Débitos Tributários e de Dívida Ativa Estadual  
Nº 023406417-31

Certidão fornecida para o CNPJ/MF: **10.448.145/0001-03**  
Nome: **GRAMS & GRAMS LTDA**

Ressalvado o direito da Fazenda Pública Estadual inscrever e cobrar débitos ainda não registrados ou que venham a ser apurados, certificamos que, verificando os registros da Secretaria de Estado da Fazenda, constatamos não existir pendências em nome do contribuinte acima identificado, nesta data.

Obs.: Esta Certidão engloba todos os estabelecimentos da empresa e refere-se a débitos de natureza tributária e não tributária, bem como ao descumprimento de obrigações tributárias acessórias.

**Válida até 01/06/2021 - Fornecimento Gratuito**

A autenticidade desta certidão deverá ser confirmada via Internet  
[www.fazenda.pr.gov.br](http://www.fazenda.pr.gov.br)

015322



**MUNICÍPIO DE PATO BRANCO - PARANÁ**  
Secretaria de Finanças  
Divisão de Tributos

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITO DE NEGATIVA DE TRIBUTOS MUNICIPAIS**

NOME.....: GRAMS & GRAMS LTDA  
CNPJ/CPF...: 10.448.145/0001-03  
ENDEREÇO...: ITACOLOMI , 361 - CENTRO DA CIDADE  
MUNICÍPIO.: PATO BRANCO UF: PR

FINALIDADE: Consulta de Débitos

Artifico, para os devidos fins, que de conformidade com as informações prestadas pelos órgãos competentes desta Prefeitura no cadastro Imobiliário ou Mobiliário do sujeito passivo acima identificado, é CERTIFICADO que CONSTAM DÉBITOS NÃO VENCIDOS OU CUJA EXIGIBILIDADE ENCONTRA-SE SUSPENSA, INSCRITOS OU NÃO EM DÍVIDA ATIVA.

A Fazenda Municipal reserva-se o direito de cobrar Dívidas posteriormente constatadas, mesmo referente a períodos compreendidos nesta CERTIDÃO.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <<http://www.patobranco.pr.gov.br/>>.

Certidão emitida com base na Lei Municipal.  
Emitida em 01/02/2021.  
Válida até 90 dias após a data de emissão desta.  
Código/Ano da certidão.....: 0006497/2021  
Código de autenticidade da certidão: 702380156702380

Certidão emitida gratuitamente.--

ATENÇÃO: QUALQUER RASURA OU EMENDA INVALIDARÁ ESTE DOCUMENTO.

015323



**MUNICÍPIO DE PATO BRANCO - PARANÁ**  
Secretaria de Finanças  
Divisão de Tributos

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITO DE NEGATIVA DE TRIBUTOS MUNICIPAIS**

NOME.....: GRAMS & GRAMS LTDA  
CNPJ/CPF...: 10.448.145/0001-03  
CADASTRO...: 000002730410  
ENDEREÇO...: RUA ITACOLOMI,000361 - CENTRO DA CIDADE  
MUNICIPIO.: PATO BRANCO UF: PR

FINALIDADE: Licitação

Certifico, para os devidos fins, que de conformidade com as informações prestadas pelos órgãos competentes desta Prefeitura no cadastro Mobiliário de atividades do sujeito passivo acima identificado, é CERTIFICADO que CONSTAM DÉBITOS NÃO VENCIDOS OU CUJA EXECUTIBILIDADE ENCONTRA-SE SUSPENSA, INSCRITOS OU NÃO EM DÍVIDA ATIVA.

A Fazenda Municipal reserva-se o direito de cobrar Dívidas posteriormente constatadas, mesmo referente a períodos compreendidos nesta CERTIDÃO.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, no endereço <<http://www.patobranco.pr.gov.br/>>.

Certidão emitida com base na Lei Municipal.  
Emitida em 01 de Fevereiro de 2021.  
Válida até 90 dias após a data de emissão desta.  
Código/Ano da certidão.....: 0006504/2021  
Código de autenticidade da certidão: 910641945910641

Certidão emitida gratuitamente.

ATENÇÃO: QUALQUER RASURA OU EMENDA INVALIDARÁ ESTE DOCUMENTO.

Voltar

Imprimir



## Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

**Inscrição:** 10.448.145/0001-03  
**Razão Social:** GRAMS E GRAMS LTDA  
**Endereço:** R ITACOLOMI 361 / CENTRO / PATO BRANCO / PR / 85505-050

A Caixa Econômica Federal, no uso da atribuição que lhe confere o Art. 7, da Lei 8.036, de 11 de maio de 1990, certifica que, nesta data, a empresa acima identificada encontra-se em situação regular perante o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço - FGTS.

O presente Certificado não servirá de prova contra cobrança de quaisquer débitos referentes a contribuições e/ou encargos devidos, decorrentes das obrigações com o FGTS.

**Validade:** 17/01/2021 a 15/02/2021

**Certificação Número:** 2021011707572672623885

Informação obtida em 20/01/2021 08:00:55

A utilização deste Certificado para os fins previstos em Lei esta condicionada a verificação de autenticidade no site da Caixa:  
**[www.caixa.gov.br](http://www.caixa.gov.br)**



PODER JUDICIÁRIO  
JUSTIÇA DO TRABALHO

### **CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS**

Nome: GRAMS & GRAMS LTDA. (MATRIZ E FILIAIS)

CNPJ: 10.448.145/0001-03

Certidão n°: 4484412/2021

Expedição: 01/02/2021, às 08:58:54

Validade: 30/07/2021 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **GRAMS & GRAMS LTDA. (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o n° **10.448.145/0001-03**, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei n° 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa n° 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

#### **INFORMAÇÃO IMPORTANTE**

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.













## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 18

Detalhe do Produto: REGENCEL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.657000/2018-64	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/11/2018
Nome Comercial	REGENCEL	Registro	102980493	Vencimento do Registro	08/2026
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL, AMINOÁCIDOS, CLORANFENICOL, metionina (11 C)				
Classe Terapêutica	OUTROS MEDICAMENTOS COM ACAO NO APARELHO VISUAL				
Parâmetro Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
				Medicamento de referência	-
				ATC	OUTROS MEDICAMENTOS COM ACAO NO APARELHO VISUAL



Nº	1	Apresentação	10.000 UJ/G + 25 MG/G + 5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G <b>ATIVA</b>	Registro	1029804930019	Forma Farmacêutica	POMADA OFTALMICA	Data de Publicação	05/11/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL AMINOÁCIDOS metionina (11 C) CLORANFENICOL										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - 60.084.456/0001-09 - COTIA - SP - BRASIL										

Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )				
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 19

Detalhe do Produto: DIAMOX

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.197636/2004-48	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	24/03/2005
Nome Comercial	DIAMOX	Registro	104970289	Vencimento do Registro	03/2025
Princípio Ativo	ACETAZOLAMIDA	Medicamento de referência			DIAMOX
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES	ATC			DIURETICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	250 MG COM CT FR VD AMB X 25 ATIVA	Registro	1049702890012	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	24/03/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETAZOLAMIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0001-18 - - - BRASIL</li> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL</li> </ul>										

Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										

Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	250 MG COM CT FR VD AMB X 60 ATIVA	Registro	1049702890020	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	24/03/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETAZOLAMIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0001-18 - - - BRASIL</li> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 20

Nome da Empresa Detentora do Registro						Detalhe do Produto: acetilcisteína					
Nome da Empresa		CNPJ		Autorização		1.00.235-1					
25351.763234/2018-40		57.507.378/0003-65									
Processo		Categoria Regulatória		Data do registro		06/04/2020					
Nome Comercial		Registro		Vencimento do Registro		04/2030					
acetilcisteína		102351342									
Princípio Ativo		Medicamento de referência									
ACETILCISTEINA		ACETILCISTEINA									
Classe Terapêutica		ATC									
EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO		EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO									
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional							

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP <b>ATIVA</b>	1023513420015	XAROPE	06/04/2020	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG GRAN CT 16 ENV AL PLAS PE X 5 G <b>ATIVA</b>	1023513420023	Granulado	06/04/2020	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3	200 MG GRAN CT 4 ENV AL PLAS PE X 5 G <b>ATIVA</b>	1023513420031	Granulado	06/04/2020	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	1023513420041	XAROPE	06/04/2020	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				

Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	1023513420058	XAROPE	06/04/2020	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				



16

Nº	6	Apresentação	40 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP <b>ATIVA</b>	Registro	1023513420066	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	06/04/2020	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
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										
Destinação	Comercial										
Tarja	Sem Tarja										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	40 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + COP <b>ATIVA</b>	Registro	1023513420082	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	06/04/2020	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
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										
Destinação	Comercial										
Tarja	Sem Tarja										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	40 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + COP <b>ATIVA</b>	Registro	1023513420074	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	06/04/2020	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
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										
Destinação	Comercial										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
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										
Destinação	Comercial										
Tarja	Sem Tarja										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	40 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + COP <b>ATIVA</b>	Registro	1023513420082	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	06/04/2020	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
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										
Destinação	Comercial										

Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	9	600 MG GRAN CT 4 ENV AL PLAS PEX 5 G <b>ATIVA</b>	1023513420090	Granulado	06/04/2020
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				

Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	11	20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP <b>ATIVA</b>	1023513420112	XAROPE	06/04/2020
Princípio Ativo	ACETILCISTEÍNA				24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	-			
Tarja	Sem Tarja			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	13	200 MG GRAN CT 10 ENV AL PLAS PE X 5 G (EMB FRAC) [ATIVA]	1023513420139	Granulado
Princípio Ativo	ACETILCISTEINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	Comercial			
Tarja	Sem Tarja			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	14	600 MG GRAN CT 10 ENV AL PLAS PE X 5 G (EMB FRAC) [ATIVA]	1023513420147	Granulado
Princípio Ativo	ACETILCISTEINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>			

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	-			
Tarja	Sem Tarja			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	12	20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + COP [ATIVA]	1023513420120	XAROPE
Princípio Ativo	ACETILCISTEINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	-			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
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			
Destinação	-			
Tarja	Sem Tarja			
Apresentação fracionada	Não			
Nº				
Apresentação	-			
Registro	-			
Forma Farmacêutica	-			
Data de Publicação	06/04/2020			
Validade	24 meses			

Via de Administração	ORAL
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
Destinação	Comercial
Tarja	Sem Tarja
Apresentação fracionada	Não

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## ITEM 30

Nome da Empresa Detentora do Registro						Nome Comercial					
EMMS S/A			ácido mefenâmico			ácido mefenâmico			ÁCIDO MEFENÂMICO		
CNPJ		57.507.378/0003-65		Categoria Regulatória		Genérico		Data do registro		03/11/2008	
Processo		25351.046048/2007-90		Registro		102350856		Vencimento do registro		11/2028	
Princípio Ativo		ANTINFLAMATORIOS		Medicamento de referência		PONSTAN		ATC		ANTINFLAMATORIOS	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional							

Detalhe do Produto: ácido mefenâmico

Nº	1	Apresentação	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10	Registro	1023508560017	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/11/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										

## ORAL

Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15	Registro	1023508560025	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/11/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										

Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	3	Apresentação	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	Forma Farmacêutica
		Registro	1023508560033	COMPRIMIDO SIMPLES
		Data de Publicação	03/11/2008	Validade
				24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			

Nº	4	Apresentação	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24	Forma Farmacêutica
		Registro	1023508560041	COMPRIMIDO SIMPLES
		Data de Publicação	03/11/2008	Validade
				24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	5	Apresentação	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	Forma Farmacêutica
		Registro	1023508560051	COMPRIMIDO SIMPLES
		Data de Publicação	03/11/2008	Validade
				24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO			

Complemento Diferencial da Apresentação											
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 48 (EMB FRAC) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023508560068	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/11/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Sim										
Nº	7	Apresentação	500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 240 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1023508560076	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/11/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

015341

B





Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA ÁCIDO SALICÍLICO
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FLACIONETE DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	
Via de Administração	TOPICA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## ITEM 32

Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.038529/2003-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/01/2004
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO	Registro	102350652	Vencimento do Registro	01/2024
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA, ÁCIDO SALICÍLICO	Medicamento de referência			DIPROSALIC
Classe Terapêutica	GLICOCORTICÓIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.	ATC			
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/G + 30 MG/G POM CT BG AL X 30 G <b>ATIVA</b>	1023506520018	Pomada	21/01/2004	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA ÁCIDO SALICÍLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistra de alumínio (Blistra de alumínio com tampa plástica 100% PEAD ou 70%PEBD + 30%PEAD)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				

28/10/2019

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

Restrição de prescrição PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não


Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica


Destinação Comercial


Apresentação fracionada Não

015344

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 54

Nome da Empresa Detentora do Registro					SANOFI-MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.				
CNPJ					10.588.595/0010-92				
Autorização					1.08.325-7				
Processo					25351.110114/2018-45				
Categoria Regulatória					Genérico				
Data do registro					10/09/2018				
Nome Comercial					CLORIDRATO DE AMIODARONA				
Registro					183260294				
Vencimento do Registro					09/2028				
Princípio Ativo					CLORIDRATO DE AMIODARONA				
Medicamento de referência					-				
Classe Terapêutica					ANTIARRITMICOS				
ATC					ANTIARRITMICOS				
Parecer Público					Bula Paciente				
Bula Profissional									

Nome da Empresa Detentora do Registro					SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA.				
CNPJ					02.685.377/0008-23				
Local de Fabricação					SUZANO - SP - BRASIL				
Via de Administração					ORAL				
Conservação					PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição					Venda sob Prescrição Médica				
Princípio Ativo					CLORIDRATO DE AMIODARONA				
Medicamento de referência					-				
Classe Terapêutica					ANTIARRITMICOS				
ATC					ANTIARRITMICOS				
Parecer Público					Bula Paciente				
Bula Profissional									

Nome da Empresa Detentora do Registro					SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA.				
CNPJ					02.685.377/0008-23				
Local de Fabricação					SUZANO - SP - BRASIL				
Via de Administração					ORAL				
Conservação					PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição					Venda sob Prescrição Médica				
Princípio Ativo					CLORIDRATO DE AMIODARONA				
Medicamento de referência					-				
Classe Terapêutica					ANTIARRITMICOS				
ATC					ANTIARRITMICOS				
Parecer Público					Bula Paciente				
Bula Profissional									



Destinação					Comercial				
Tarja					-				
Apresentação fracionada					Não				
Nº					2				
Apresentação					200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20				
Registro					1832602940022				
Forma Farmacéutica					COMPRIMIDO SIMPLES				
Data de Publicação					10/09/2018				
Validade					36 meses				
Princípio Ativo					CLORIDRATO DE AMIODARONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					-				
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					SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL				
Via de Administração					ORAL				
Conservação					PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição					Venda sob Prescrição Médica				
Destinação					Comercial				
Tarja					-				
Apresentação fracionada					Não				
Nº					3				
Apresentação					100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30				
Registro					1832602940030				
Forma Farmacéutica					COMPRIMIDO SIMPLES				
Data de Publicação					10/09/2018				
Validade					36 meses				
Princípio Ativo					CLORIDRATO DE AMIODARONA				

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANOFLA-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANOFLA-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	-				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	1832602940049	10/09/2018	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMIODARONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANOFLA-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - 02.685.377/0008-23 - SUZANO - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	-				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

## Detalhe do Produto: SOCIAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFF MEDLEY FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.190201/2019-59	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/06/2019
Nome Comercial	SOCIAN	Registro	183260319	Vencimento do Registro	01/2025
Princípio Ativo	AMISSULPRIDA	Medicamento de referência	-	ATC	NEUROLEPTICOS
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	Bula Profissional			
Parecer Público	-	Bula Paciente			

Nº	1	Apresentação	50 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 20	Registro	1832603190019	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/06/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo			AMISSULPRIDA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											

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

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de prescrição		Destinação	Comercial	Tarja	Vermelha sob restrição	Apresentação fracionada	Não	Nº	2	Apresentação	200 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 20	Registro	18326031900027	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/06/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo																			
Complemento Diferencial da Apresentação																			
Embalagem																			
Local de Fabricação																			
Via de Administração																			
Conservação																			
Restrição de prescrição																			
Destinação																			
Tarja																			
Apresentação fracionada																			

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



Venda sob prescrição médica com retenção de receita

16

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 60

Detalhe do Produto: AMOXICILINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-66	AutORIZAÇÃO	1.00.583-3
Processo	25351.077319/2017-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/04/2017
Nome Comercial	AMOXICILINA	Registro	105830890	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA	Medicamento de referência			AMOXIL
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO	ATC			PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 80 ML + COP [ATIVA]	1058308900011	PO PARA SUSPENSAO ORAL	17/04/2017	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> <li>• Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)</li> </ul>				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 92.285.552/0008-16</li> <li>Endereço: JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>• Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0001-01</li> <li>Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + COP [ATIVA]	1058308900021	PO PARA SUSPENSAO ORAL	17/04/2017	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> <li>• Acessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)</li> </ul>				



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 92.265.552/0008-16</li> <li>Endereço: JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0001-01</li> <li>Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	50 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 150 ML + COP	Registro	1058308900038	Forma Farmacéutica	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação	17/04/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> <li>Acessório - COFO DOSADOR 1 Unidade(s)</li> </ul>										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 92.265.552/0008-16</li> <li>Endereço: JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0001-01</li> <li>Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	100 MG/ML PO SUS OR CT 20 FR PLAS OPC X 150 ML + 20 COP	Registro	1058308900046	Forma Farmacéutica	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação	17/04/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> <li>Acessório - COFO DOSADOR 20 Unidade(s)</li> </ul>										

**Local de Fabricação**

- Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
- CNPJ: - 92.265.552/0008-16
- Endereço: JAGUARIUNA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0001-01
- Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

**Local de Fabricação**

- Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
- CNPJ: - 92.265.552/0008-16
- Endereço: JAGUARIUNA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0001-01
- Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

**Destinação**

Hospitalar

**Tarja**

Vermelha sob restrição

**Apresentação fracionada**

Não

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

**Destinação**

Hospitalar

**Tarja**

Vermelha sob restrição

**Apresentação fracionada**

Não

**Nº**

5

**Apresentação**

100 MG/ML PO SUS  
OR CT 40 FR PLAS  
OPC X 150 ML + 40  
COP  ATIVA

**Registro**

1058308900054

**Forma Farmacéutica**

PO PARA  
SUSPENSÃO ORAL

**Data de Publicação**

17/04/2017

**Validade**

24 meses

**Nº**

6

**Apresentação**

100 MG/ML PO SUS  
OR CT 50 FR PLAS  
OPC X 150 ML + 50  
COP  ATIVA

**Registro**

1058308900062

**Forma Farmacéutica**

PO PARA  
SUSPENSÃO ORAL

**Data de Publicação**

17/04/2017

**Validade**

24 meses

**Princípio Ativo**

AMOXICILINA TRI-HIDRATADA

**Complemento Diferencial da Apresentação**

-

**Embalagem**

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )
- Accessório - COPO DOSADOR 40 Unidade(s)

**Princípio Ativo**

AMOXICILINA TRI-HIDRATADA

**Complemento Diferencial da Apresentação**

-

**Embalagem**

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )
- Accessório - COPO DOSADOR 50 Unidade(s)



Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 92.265.552/0008-16</li> <li>Endereço: JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0001-01</li> <li>Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Hospitalar										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	100 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OFC X 150 ML + COP	Forma Farmacéutica	PO PARA SUSPENSAO ORAL	Registro	1058308900070	Data de Publicação	17/04/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> <li>Accessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s)</li> </ul>										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 92.265.552/0008-16</li> <li>Endereço: JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0001-01</li> <li>Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial Institucional			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## ITEM 72

Detalhe do Produto: atenolol + clortalidona

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.023590/2003-41	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/08/2004
Nome Comercial	atenolol + clortalidona	Registro	105830312	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	ATENOLOL, CLORTALIDONA	Medicamento de referência	TENORETIC		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	Registro	1058303120018
Princípio Ativo	ATENOLOL, CLORTALIDONA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	05/08/2004
Complemento Diferencial da Apresentação		Validade	24 meses		
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul> <p>Etapa de Fabricação:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</li> <li>CNPJ: - 12.424.020/0001-79</li> <li>Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> </ul> <p>Etapa de Fabricação:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0001-01</li> <li>Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> </ul> <p>Etapa de Fabricação:</p>
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	2
Apresentação	100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>
Registro	1058303120026
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	05/08/2004
Validade	24 meses
Princípio Ativo	ATENOLOL, CLORTALIDONA
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>



B

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul> <p>Etapa de Fabricação:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL</li> </ul> <p>Etapa de Fabricação:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> </ul> <p>Etapa de Fabricação:</p>
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

A

ITEM 90

Detalhe do Produto: NESINA PIO

Nome da Empresa	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Registro	25351.691344/2012-59	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	30/05/2016
Nome Comercial	NESINA PIO	Registro	106390274	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA, benzoato de alogliptina				
Classe Terapêutica	ANTIDIABÉTICOS	ATC	ANTIDIABÉTICOS		
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional	 		

Nº	1	Apresentação	25 MG + 15 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <b>ATIVA</b>	Registro	1063902740011	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	36 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										

Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	25 MG + 15 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	Registro	1063902740028	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	36 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	25 MG + 15 MG COM REV CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	Registro	1063902740036	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	36 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										

*R*

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Registro	1063902740044	Data de Publicação	30/05/2016
Apresentação	25 MG + 15 MG COM REV CT BL AL AL X 90 <b>ATIVA</b>				
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Registro	1063902740087	Data de Publicação	30/05/2016
Apresentação	25 MG + 30 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <b>ATIVA</b>				
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	9	Registro	1063902740095	Data de Publicação	30/05/2016
Apresentação	25 MG + 30 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>				
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Registro	1063902740044	Data de Publicação	30/05/2016
Apresentação	25 MG + 15 MG COM REV CT BL AL AL X 90 <b>ATIVA</b>				
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Registro	1063902740087	Data de Publicação	30/05/2016
Apresentação	25 MG + 30 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <b>ATIVA</b>				
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	9	Registro	1063902740095	Data de Publicação	30/05/2016
Apresentação	25 MG + 30 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>				
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja** Vermelha

**Apresentação fracionada** Não

**Nº** 10

**Apresentação** 25 MG + 30 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]

**Registro** 1063902740109

**Forma Farmacéutica** COMPRIMIDO REVESTIDO

**Data de Publicação** 30/05/2016

**Validade** 36 meses

**Princípio Ativo** benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem** -

**Local de Fabricação**

- TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL
- TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja** Vermelha

**Apresentação fracionada** Não

**Nº** 11

**Apresentação** 25 MG + 30 MG COM REV CT BL AL AL X 90 [ATIVA]

**Registro** 1063902740117

**Forma Farmacéutica** COMPRIMIDO REVESTIDO

**Data de Publicação** 30/05/2016

**Validade** 36 meses

**Princípio Ativo** benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem** -

**Local de Fabricação**

- TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL
- TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja** Vermelha

**Apresentação fracionada** Não

**Nº** 15

**Apresentação** 25 MG + 45 MG COM REV CT BL AL AL X 10 [ATIVA]

**Registro** 1063902740151

**Forma Farmacéutica** COMPRIMIDO REVESTIDO

**Data de Publicação** 30/05/2016

**Validade** 36 meses

**Princípio Ativo** benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem** -

**Local de Fabricação**

- TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL
- TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial



Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	16	25 MG + 45 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1063902740168	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016 36 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	18	25 MG + 45 MG COM REV CT BL AL AL X 90 [ATIVA]	1063902740184	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016 36 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	17	25 MG + 45 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1063902740176	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016 36 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	18	25 MG + 45 MG COM REV CT BL AL AL X 90 [ATIVA]	1063902740184	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016 36 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL</li> <li>TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - OSAKA - JAPÃO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	17	25 MG + 45 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1063902740176	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016 36 meses
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				



015359

16

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM:91

Detalhe do Produto: NESINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25351.074779/2013-71	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	02/12/2013
Nome Comercial	NESINA	Registro	106390266	Vencimento do Registro	12/2028
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina	Medicamento de referência	-	ATC	ANTIDIABETICOS
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS	Bula Profissional		Bula Profissional	
Parecer Público	-				
Nº	1	Apresentação	6,25 MG COM REV CT BL AL AL X 10	Registro	1063902660016
			CANCELADA OU CADUCA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	Apresentação	6,25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	Registro	1063902660032
			CANCELADA OU CADUCA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	2	Apresentação	6,25 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Registro	1063902660024
			CANCELADA OU CADUCA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina	Data de Publicação	02/12/2013	Validade	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

R

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blisters de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	4	<b>Registro</b>	1063902660040	<b>Data de Publicação</b>	02/12/2013
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Forma Farmacêutica</b>	COMPRIMIDO REVESTIDO	<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 10 [ATIVA] benzoato de alogliptina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blisters de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

<b>Nº</b>	5	<b>Registro</b>	1063902660059	<b>Data de Publicação</b>	02/12/2013
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Forma Farmacêutica</b>	COMPRIMIDO REVESTIDO	<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA] benzoato de alogliptina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blisters de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<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>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	6	<b>Registro</b>	1063902660067	<b>Data de Publicação</b>	02/12/2013
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Forma Farmacêutica</b>	COMPRIMIDO REVESTIDO	<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA] benzoato de alogliptina				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blisters de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	25MG COM REV CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	1063902660075	COMPRIIMIDO REVESTIDO	02/12/2013
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	25MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1063902660083	COMPRIIMIDO REVESTIDO	02/12/2013
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				

Nº	9	25MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1063902660091	COMPRIIMIDO REVESTIDO	02/12/2013
Princípio Ativo	benzoato de alogliptina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blistar de alumínio e alumínio</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL				

015362

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

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nome da Empresa Detentora do Registro		Detalhe do Produto: BETALOR			
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9	
Processo	25351.676172/2018-37	Categoria Regulatória	Data do registro	14/01/2019	
Nome Comercial	BETALOR	Registro	Vencimento do registro	09/2028	
Princípio Ativo	ATENOLOL, BESILATO DE ANLODIPINO		Medicamento de referência		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG + 25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 [ATIVA]	1057305750010	CAPSULA GELATINOSA DURA	14/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	ATENOLOL BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL 1				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG + 25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	1057305750029	CAPSULA GELATINOSA DURA	14/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

Nº	3	Apresentação	5 MG + 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 [ATIVA]	Registro	1057305750037	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	14/01/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	5 MG + 25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7 [ATIVA]	1057305750053	CAPSULA GELATINOSA DURA	14/01/2019	24 meses

Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										

Nº	4	Apresentação	5 MG + 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	Registro	1057305750045	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	14/01/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>										





Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORÁRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>						
Local de Fabricação	ORAL 1						
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	8	Apresentação	1057305750088	Forma Farmacéutica	14/01/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	5 MG + 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15 [ATIVA]						
Complemento Diferencial da Apresentação	ATENOLOL BESILATO DE ANLODIPINO						
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORÁRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>						
Via de Administração	ORAL 1						

Apresentação fracionada	Não						
Nº	6	Apresentação	1057305750061	Forma Farmacéutica	14/01/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	5 MG + 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7 [ATIVA]						
Complemento Diferencial da Apresentação	ATENOLOL BESILATO DE ANLODIPINO						
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORÁRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>						
Via de Administração	ORAL 1						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	7	Apresentação	1057305750071	Forma Farmacéutica	14/01/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	5 MG + 25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15 [ATIVA]						
Complemento Diferencial da Apresentação	ATENOLOL BESILATO DE ANLODIPINO						
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORÁRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>						
Via de Administração	ORAL 1						

15

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

## Detalhe do Produto: PRESS PLUS

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25000.052251/9996	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/12/2001
Nome Comercial	PRESS PLUS	Registro	109740145	Vencimento do Registro	12/2026
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO, CLORIDRATO DE BENAZEPRIL	Medicamento de referência	-	ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	Bula Paciente		Bula Profissional	
Parecer Público	-	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001
Nº	1	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450013
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Registro	1097401450013	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Embalagem	-	Registro	1097401450013	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Local de Fabricação	• Primária - BILISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL	Registro	1097401450013	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Via de Administração	ORAL	Registro	1097401450013	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Registro	1097401450013	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Registro	1097401450013	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Destinação	Comercial	Registro	1097401450013	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA

Tarja	-	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Apresentação fracionada	Não	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Nº	2	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450021
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Embalagem	• Primária - BILISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Local de Fabricação	• BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL • BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Via de Administração	ORAL	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Destinação	Comercial	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Tarja	-	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Apresentação fracionada	Não	Registro	1097401450021	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Nº	3	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450031
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001

015368

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Local de Fabricação	ORAL										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450048	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	30/09/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450064	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	30/09/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										

Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450056	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	30/09/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450064	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	30/09/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										

015369

Complemento Diferencial da Apresentação	Comercial	Destinação	Comercial
Embalagem	-	Tarja	-
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	Apresentação fracionada	Não
Via de Administração	ORAL	Nº	8
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Registro	1097401450080
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Tarja	-	Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL
Apresentação fracionada	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	-
Nº	7	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL	Via de Administração	ORAL
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>	Destinação	Comercial
Via de Administração	ORAL	Tarja	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Apresentação fracionada	Não
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Nº	9
Nº	8	Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>
Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450099
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA

015370

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	Registro	1097401450102	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	11	Apresentação	2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90	Registro	1097401450110	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BENAZEPRIL BESILATO DE ANLIDIPINO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	12	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	Registro	1097401450129	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										

015371

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Local de Fabricação	ORAL										
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Conservação	Venda sob Prescrição Médica										
Restrição de prescrição	Comercial										
Destinação	Tarja										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450137	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Local de Fabricação	ORAL										
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Conservação	Venda sob Prescrição Médica										
Restrição de prescrição	Comercial										
Destinação	Tarja										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450145	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li> <li>• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Local de Fabricação	ORAL										
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Conservação	Venda sob Prescrição Médica										
Restrição de prescrição	Comercial										
Destinação	Tarja										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	5 MG+ 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	Registro	1097401450153	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/12/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL										

015372

10

Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BILISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"><li>• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0014-12 - JANDIRA - SP - BRASIL</li><li>• BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL</li></ul>
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Detalhe do Produto: maleato de dexclorfeniramina + betametasona

Nome da Empresa	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.146890/2004-88	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/02/2005
Nome Comercial	maleato de dexclorfeniramina + betametasona	Registro	102350736	Vencimento do Registro	02/2025
Princípio Ativo	BETAMETASONA, MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA	Medicamento de referência	Celestamine		
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
Nº	1	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 [ATIVA]	Registro	1023507360014
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA	Forma Farmacéutica	COMPRI M I D O S I M P L E S	Data de Publicação	23/02/2005
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO				
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

Tarja	Apresentação fracionada	Não			
Nº	2	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 [ATIVA]	Registro	1023507360022
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA	Forma Farmacéutica	COMPRI M I D O S I M P L E S	Data de Publicação	23/02/2005
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Apresentação fracionada	Não			
Nº	3	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 [ATIVA]	Registro	1023507360030
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA	Forma Farmacéutica	COMPRI M I D O S I M P L E S	Data de Publicação	23/02/2005
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE				

6

Nº	5	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 [ATIVA]	Registro	1023507360057	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											

Nº	4	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 40 [ATIVA]	Registro	1023507360049	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											

• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE

• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL

ORAL

ORAL

015376  
B

<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>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	7	<b>Registro</b>	1023507360073	<b>Validade</b>
	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 20 [ATIVA]		COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	8	<b>Registro</b>	1023507360081	<b>Validade</b>
	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30 [ATIVA]		COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005

<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	9	<b>Registro</b>	1023507360091	<b>Validade</b>
	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 40 [ATIVA]		COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			

015377  
16

Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Embalagem	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
Local de Fabricação	ORAL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	-
Conservação	-
Restrição de prescrição	-
Destinação	-

Nº	10	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60 [ATIVA]	Registro	1023507360103	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA								
Complemento Diferencial da Apresentação			-								
Embalagem			• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA								
Local de Fabricação			• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL								
Via de Administração			ORAL								
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição			Venda sob Prescrição Médica								
Destinação			Comercial								
Tarja			-								
Apresentação fracionada			Não								
Complemento Diferencial da Apresentação			-								
Embalagem			-								
Local de Fabricação			-								
Via de Administração			-								
Conservação			-								
Restrição de prescrição			-								
Destinação			-								

Nº	11	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 10 [ATIVA]	Registro	1023507360111	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA								
Complemento Diferencial da Apresentação			-								
Embalagem			-								
Local de Fabricação			-								
Via de Administração			-								
Conservação			-								
Restrição de prescrição			-								
Destinação			-								

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
15	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1023507360154	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			

<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
13	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1023507360138	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	-			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
14	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 40 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1023507360146	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005
<b>Princípio Ativo</b>	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			

015379

• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL

Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	18	Apresentação	Registro	Data de Publicação
Princípio Ativo	2 MG + 0,25 MG COM CT BL ALI/L X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023507360189	1023507360189	23/02/2005
Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			

Nº	16	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023507360162	1023507360162	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE					
Local de Fabricação						
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja						
Apresentação fracionada	Não					
Nº	17	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]	1023507360170	1023507360170	COMPRIMIDO SIMPLES	23/02/2005	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					

015380  
B



Via de Administração	ORAL	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial								
Tarja	-	Apresentação fracionada	Não								
Nº	21	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023507360219	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA	Complemento Diferencial da Apresentação	-	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL						
Local de Fabricação	ORAL	Via de Administração	ORAL	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial								
Tarja	-	Apresentação fracionada	Não								

Nº	19	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 (ATIVA)	Registro	1023507360197	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA	Complemento Diferencial da Apresentação	-	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE						
Local de Fabricação	ORAL	Via de Administração	ORAL	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial								
Tarja	-	Apresentação fracionada	Não								
Nº	20	Apresentação	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 15 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023507360200	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/02/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA	Complemento Diferencial da Apresentação	-	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL						
Local de Fabricação	ORAL	Via de Administração	ORAL	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial								
Tarja	-	Apresentação fracionada	Não								

015381  
16



Detalhe do Produto: hemifumarato de bisoprolol

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.430341/2007-31	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/07/2010
Nome Comercial	hemifumarato de bisoprolol	Registro	102350892	Vencimento do Registro	07/2025
Princípio Ativo	hemifumarato de BISOPROLOL				
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES		ATC	Medicamento de referência	CONCOR
Parâmetro Público	Bula Paciente	Bula Profissional	 		
Nº	1	Apresentação	1,25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATIVA]	Registro	1023508920013
Princípio Ativo	hemifumarato de BISOPROLOL		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Nº	6	Apresentação	1,25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 [ATIVA]	Registro	1023508920064
Princípio Ativo	hemifumarato de BISOPROLOL		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Destinação Comercial  
 Tarja Vermelha  
 Apresentação fracionada Não

Nº 5  
 Apresentação 1,25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]  
 Registro 1023508920056  
 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO  
 Data de Publicação 26/07/2010  
 Validade 24 meses

Princípio Ativo hemifumarato de BISOPROLOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº 6  
 Apresentação 1,25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 [ATIVA]  
 Registro 1023508920064  
 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO  
 Data de Publicação 26/07/2010  
 Validade 24 meses

Princípio Ativo hemifumarato de BISOPROLOL

015382

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Apresentação	2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATIVA]	Registro	1023508920080
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/07/2010
Princípio Ativo	hemifumarato de bisoprolol	Validade	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	12	Apresentação	2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]	Registro	1023508920129
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/07/2010
Validade	24 meses				

015383  
16

Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Apresentação	1,25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 140 [ATIVA]	Registro	1023508920072
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/07/2010
Princípio Ativo	hemifumarato de bisoprolol	Validade	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

hemifumarato de bisoprolol

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº

14

2,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 140 **ATIVA**

1023508920145

COMPRIMIDO REVESTIDO

26/07/2010

24 meses

Forma Farmacéutica

hemifumarato de bisoprolol

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

hemifumarato de bisoprolol

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

hemifumarato de bisoprolol

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

015384

Data de Publicação

Forma Farmacéutica

Registro

Apresentação

Nº

Data de Publicação

Forma Farmacéutica

Registro

Apresentação

Nº

15	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATIVA]	1023508920153	COMPRIIMIDO REVESTIDO	26/07/2010	24 meses
Princípio Ativo	hemifumarato de bisoprolol				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	20	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 [ATIVA]	1023508920201	COMPRIIMIDO REVESTIDO	26/07/2010
Princípio Ativo	hemifumarato de bisoprolol				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

19	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]	1023508920196	COMPRIIMIDO REVESTIDO	26/07/2010	24 meses
Princípio Ativo	hemifumarato de bisoprolol				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	19	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]	1023508920196	COMPRIIMIDO REVESTIDO	26/07/2010
Princípio Ativo	hemifumarato de bisoprolol				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

015385  
16

Nº	21	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 140 [ATIVA]	Registro	1023508920218	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/07/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo		hemiFUMARATO DE BISOPROLOL									
Complemento Diferencial da Apresentação											
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		<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>									
Via de Administração		ORAL									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica									
Destinação		Hospitalar									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	22	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATIVA]	Registro	1023508920226	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/07/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo		hemiFUMARATO DE BISOPROLOL									
Complemento Diferencial da Apresentação											
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		<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>									
Via de Administração		ORAL									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	26	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]	Registro	1023508920289	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	26/07/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo		hemiFUMARATO DE BISOPROLOL									
Complemento Diferencial da Apresentação											
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		<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>									
Via de Administração		ORAL									
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)									
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									

015386  
18

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
27	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (ATIVA)	1023508920277	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/07/2010	24 meses
Princípio Ativo	hemifumarato de bisoprolol				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
28	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 140 (ATIVA)	1023508920285	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/07/2010	24 meses
Princípio Ativo	hemifumarato de bisoprolol				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

## Detalhe do Produto: ATROVENT

Nome da Empresa Detentora do Registro	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	60.831.658/0001-77	Autorização	1.00.367-8
Processo	25991.003472/79	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	23/08/1996
Nome Comercial	ATROVENT	Registro	103670004	Vencimento do Registro	03/2025
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES	ATC			BRONCODILADORES
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			

Nº	1	Apresentação	AER DOSIF CT TB X 15 MIL	Registro	1036700040011	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	23/08/1996	Validade	36 meses
Princípio Ativo			CANCELADA OU CADUCA								
Complemento Diferencial da Apresentação			AEROSOL DOSIFICADOR								
Embalagem			Primária - TUBO DE ALUMÍNIO								
			Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA								
Local de Fabricação											
Via de Administração			INALATÓRIA								
Conservação			EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)								
			NAO EXISTE CONSERVACAO NO SIVS								

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	0,25 MG/ML SOL INAL CT FR VD AMB X 20 ML <b>ATIVA</b>	Registro	1036700040028	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	Data de Publicação	23/08/1996	Validade	36 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR										
	Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL										
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

015389

3 0,4 MG/ML AER DOSIF 1036700040031 SOLUÇÃO COM 09/05/2002 36  
CT TB AL X 15 ML + PROPELENTE  
BOCAL + (AEROSOL)  
AEROCAMERA **ATIVA**

Princípio Ativo BROMETO DE IPRATRÓPIO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem • Primária - TUBO DE ALUMINIO  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação • BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO, S.A. DE C.V. - - MÉXICO

Via de Administração DÉRMIKA ( Aplicação Tópica )

Conservação EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)  
NAO EXISTE CONSERVACAO NO SIVS

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

4 AER CT TB REFIL X 15 1036700040044 SOLUÇÃO COM 23/08/1996 36  
ML PROPELENTE  
**CANCELADA OU CADUCA** (AEROSOL) meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação AEROSOL DOSIF

Embalagem • Primária - TUBO DE ALUMINIO  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)  
NAO EXISTE CONSERVACAO NO SIVS

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

5 0,4 MG/ML AER DOSIF 1036700040052 SOLUÇÃO COM 23/08/1996 36  
CT TB X 10 ML PROPELENTE  
**CANCELADA OU CADUCA** (AEROSOL) meses

Princípio Ativo BROMETO DE IPRATRÓPIO

Complemento Diferencial da Apresentação AEROSOL

Embalagem

• Primária - TUBO DE ALUMINIO  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)  
NAO EXISTE CONSERVACAO NO SIVS

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

~~015380~~

015489



Nº	6	Apresentação	0,4 MG/ML AER DOSIF CT TB X 15 ML [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1036700040060	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	23/08/1996	Validade	36 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	AEROSOL										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	-										
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) NAO EXISTE CONSERVACAO NO SIVS										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	0,250 MG/2 ML SOL INAL CT 10 FLAC MONODOSE X 2 ML [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1036700040079	Forma Farmacéutica	INALANTES	Data de Publicação	23/08/1996	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FLACONETE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	INALATÓRIA										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	0,250 MG/2 ML SOL INAL CT 20 FLAC MONODOSE X 2 ML [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1036700040087	Forma Farmacéutica	INALANTES	Data de Publicação	23/08/1996	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FLACONETE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>										
Via de Administração	INALATÓRIA										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										

Apresentação fracionada		Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	0,250 MG/2 ML SOL INAL CT 60 FLAC MONODOSE X 2 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1036700040095	INALANTES	23/08/1996	24 meses
Princípio Ativo		BROMETO DE IPATRÓPIO			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FLACONETE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração		INALATÓRIA			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica			
Destinação		Comercial			
Tarja					
Apresentação fracionada		Não			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO SPRAY</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração		DÉRMICA ( Aplicação Tópica )			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			

Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO SPRAY</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração		INALATÓRIA			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica			
Destinação		Comercial			
Tarja					
Apresentação fracionada		Não			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO SPRAY</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração		DÉRMICA ( Aplicação Tópica )			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,300 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS OPC SPRAY X 30 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1036700040117	SOLUÇÃO NASAL	10/07/2000	24 meses
Princípio Ativo		BROMETO DE IPATRÓPIO			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO SPRAY</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração		DÉRMICA ( Aplicação Tópica )			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	0,300 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS OPC SPRAY X 15 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1036700040109	SOLUÇÃO NASAL	10/07/2000	24 meses
Princípio Ativo		BROMETO DE IPATRÓPIO			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO SPRAY</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPECERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração		DÉRMICA ( Aplicação Tópica )			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			

015491

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

015492  
16

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	12	0,25 MG/ML SOL INAL CT FR VD AMB X 50 ML <b>ATIVA</b>	1036700040125	08/12/2000
		SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO		36 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPATRÓPIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEUTICA LTDA - 60.831.658/0021-10 - ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração	INALATÓRIA			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº				
Apresentação				
Registro				
Forma Farmacêutica				
Data de Publicação				
Validade				



Nº	13	20 MCG/DOSE AER DOSIF CT FR REFIL AÇO INOX X 10 ML <b>ATIVA</b>	1036700040133	23/08/1996	36 meses
		SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)			
Princípio Ativo	BROMETO DE IPATRÓPIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	ATROVENT N				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG - - ALEMANHA</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	14	20 MCG/DOSE AER DOSIF CT FR AÇO INOX X 10 ML + BOCAL <b>ATIVA</b>	1036700040141	23/08/1996	36 meses
		SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)			
Princípio Ativo	BROMETO DE IPATRÓPIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	ATROVENT N				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG - - ALEMANHA</li> </ul>				

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	15
Apresentação	20 MCG/DOSE AER DOSIF CT FR AÇO INOX X 10 ML + BOCAL + AEROCÂMERA <b>ATIVA</b>
Registro	1036700040151
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)
Data de Publicação	23/08/1996
Validade	36 meses
Princípio Ativo	BROMETO DE IPATRÓPIO
Complemento Diferencial da Apresentação	ATROVENT N
Embalagem	-
Local de Fabricação	• BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG -- ALEMANHA
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

ITEM 131

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: INALIDE

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.057097/2016-49	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/04/2017
Nome Comercial	INALIDE	Registro	102351204	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	BUDESONIDA	Medicamento de referência	BUDECORT AQUA		
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.	ATC	ATC	GLUCOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	32 MCG SUS SPR NAS CT FR VD AMB X 120 ACION <b>ATIVA</b>	1023512040014	SUSPENSAO NASAL	17/04/2017	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	Spray Nasal Suspensão				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR SPRAY</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração					

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	64 MCG SUS SPR NAS CT FR VD AMB X 120 ACION <b>ATIVA</b>	Registro	1023512040022	Forma Farmacêutica	SUSPENSAO NASAL	Data de Publicação	17/04/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	Suspensão spray nasal										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR SPRAY</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO ()</li> <li>Fabricante: EMS S/A</li> <li>CNPJ: - 57.507.378/0003-65</li> <li>Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja											



*16*



Apresentação  
fracionada

Não

## Detalhe do Produto: BUSONID

Nome da Empresa Detentora do Registro	Adié Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.693827/2018-31	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	21/01/2019
Nome Comercial	BUSONID	Registro	105730590	Vencimento do Registro	09/2025
Princípio Ativo	BUDESONIDA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.	ATC			GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,200 MG/DOSE AER BUCAL CT FR AL X 5 MIL (100 DOSES) <b>ATIVA</b>	1057305900012	AEROSSOL ORAL	21/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				

Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Venda sob Prescrição Médica	Comercial		Não				
Nº	2	0,200 MG/DOSE AER BUCAL CT FR AL X 5 MIL (100 DOSES) <b>ATIVA</b>	1057305900020	AEROSSOL ORAL	21/01/2019	24 meses	
Princípio Ativo		BUDESONIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação		BUSONID AEROSSOL ORAL					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação		3 M PHARMACEUTICALS - - ARGENTINA					
Via de Administração		ORAL					
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Tarja	Não						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade		

015496

16

3	200 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 30 C/INAL [ATIVA]	1057305900039	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS				
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>CIPLA LTD. - L.B.S. MARG - ÍNDIA</li> <li>LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - Av. Miracampo - ESPANHA</li> </ul>				
Via de Administração	INALANTES				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	200 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 60 [ATIVA]	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS				
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>CIPLA LTD. - L.B.S. MARG - ÍNDIA</li> <li>LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - Av. Miracampo - ESPANHA</li> </ul>				
Via de Administração	INALANTES				
3	200 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 30 C/INAL [ATIVA]	1057305900039	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS				
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>CIPLA LTD. - L.B.S. MARG - ÍNDIA</li> <li>LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - Av. Miracampo - ESPANHA</li> </ul>				
Via de Administração	INALANTES				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	200 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 60 C/INAL [ATIVA]	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS				



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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja**

**Apresentação fracionada** Não

**Nº** **Apresentação** **Registro** **Forma Farmacêutica** **Data de Publicação** **Validade**

6 400 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 60 C/INAL **ATIVA** 1057305900063 CAPSULA GELATINOSA DURA 21/01/2019 24 meses

**Princípio Ativo** BUDESONIDA

**Complemento Diferencial da Apresentação** BUSONID CAPS

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

- CIPLA LTD. - L.B.S. MARG - ÍNDIA
- LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - Av. Miracampo - ESPANHA

**Via de Administração** INALANTES

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja**

**Apresentação fracionada** Não

**Nº** **Apresentação** **Registro** **Forma Farmacêutica** **Data de Publicação** **Validade**

7 400 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 30 C/INAL **ATIVA** 1057305900071 CAPSULA GELATINOSA DURA 21/01/2019 24 meses

**Princípio Ativo** BUDESONIDA

**Complemento Diferencial da Apresentação** BUSONID CAPS

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

- CIPLA LTD. - L.B.S. MARG - ÍNDIA
- LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - Av. Miracampo - ESPANHA

**Via de Administração** INALANTES

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja**

**Apresentação fracionada** Não

**Nº** **Apresentação** **Registro** **Forma Farmacêutica** **Data de Publicação** **Validade**

8 200 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 30 **ATIVA** 1057305900081 CAPSULA GELATINOSA DURA 21/01/2019 24 meses

Princípio Ativo	BUDESONIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>• CIPLA LTD. - L.B.S. MARG - ÍNDIA</li> <li>• LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - Av. Miracampo - ESPANHA</li> </ul>
Via de Administração	INALANTES
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Não
Apresentação fracionada	Não
Nº	9
Apresentação	400 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 30 [ATIVA]
Registro	1057305900098
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Data de Publicação	21/01/2019
Validade	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>• CIPLA LTD. - L.B.S. MARG - ÍNDIA</li> <li>• LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - Av. Miracampo - ESPANHA</li> </ul>
Via de Administração	INALANTES
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	10
Apresentação	400 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 60 [ATIVA]
Registro	1057305900101
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Data de Publicação	21/01/2019
Validade	24 meses
Princípio Ativo	BUDESONIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> <li>• CIPLA LTD. - L.B.S. MARG - ÍNDIA</li> <li>• LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - Av. Miracampo - ESPANHA</li> </ul>
Via de Administração	INALANTES
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	12	50 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 6 ML (120 DOSES) [ATIVA]	1057305900128	SUSPENSÃO NASAL	21/01/2019
Princípio Ativo	BUDESONIDA				24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID SUSPENSÃO AQUOSA NASAL				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	NASAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	13	32 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 6 ML (120 DOSES) [ATIVA]	1057305900136	SUSPENSÃO NASAL	21/01/2019
Princípio Ativo	BUDESONIDA				24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	11	100 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 6 ML (120 DOSES) [ATIVA]	1057305900111	SUSPENSÃO NASAL	21/01/2019
Princípio Ativo	BUDESONIDA				24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	NASAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº					
Apresentação					
Registro					
Forma Farmacéutica					
Data de Publicação					
Validade					

Local de Fabricação	• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL			
Via de Administração	NASAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	14	Registro	1057305800144	Data de Publicação
Forma Farmacéutica	64 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 6 ML (120 DOSES) <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO NASAL	Validade
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL			
Via de Administração	NASAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	15	Registro	1057305900152	Data de Publicação
Forma Farmacéutica	32 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 3 ML (60 DOSES) <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO NASAL	Validade
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL			
Via de Administração	NASAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	16	Registro	1057305900160	Data de Publicação
Forma Farmacéutica	64 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 3 ML (60 DOSES) <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO NASAL	Validade
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL			
Via de Administração	NASAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			

Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

15

32 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 3 ML (60 DOSES) **ATIVA**

1057305900152

SUSPENSÃO NASAL

21/01/2019

24 meses

Princípio Ativo

BUDESONIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração

NASAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

16

64 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 3 ML (60 DOSES) **ATIVA**

1057305900160

SUSPENSÃO NASAL

21/01/2019

24 meses

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Princípio Ativo	BUDESONIDA	Via de Administração	NASAL	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	1057305900187	SUSPENSAO NASAL	21/01/2019	24 meses
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	100 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 3 ML(60 DOSES) [ATIVA]			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>	Destinação	Comercial	BUDESONIDA			
Via de Administração	NASAL	Tarja	-	Princípio Ativo			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Apresentação fracionada	Não	Complemento Diferencial da Apresentação			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Nº	18	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Destinação	Comercial	Local de Fabricação		Via de Administração			
Tarja	-	Via de Administração	NASAL	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Apresentação fracionada	Não	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial		
Nº	17	Destinação	Comercial	Tarja	-		
Apresentação	50 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 3 ML(60 DOSES) [ATIVA]	Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo			
Registro	1057305900179	Nº	17	Complemento Diferencial da Apresentação			
Forma Farmacéutica	SUSPENSAO NASAL	Local de Fabricação		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>		
Data de Publicação	21/01/2019	Via de Administração	NASAL	Via de Administração			
Validade	24 meses	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Princípio Ativo	BUDESONIDA	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Destinação	Comercial	Destinação	Comercial		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	Tarja	-	Apresentação fracionada	Não		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>	Apresentação fracionada	Não	Local de Fabricação			

Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS		
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	ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL		
Via de Administração	INALANTES		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	21	Registro	1057305900217
Apresentação	400 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 15 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Princípio Ativo	BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS		
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	ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL		
Via de Administração	INALANTES		
Data de Publicação	21/01/2019	Data de Publicação	21/01/2019
Validade	24 meses	Validade	24 meses

Nº	19	Registro	1057305900195	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/01/2019	Validade	24 meses
Apresentação	200 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 15 [ATIVA]								
Princípio Ativo	BUDESONIDA								
Complemento Diferencial da Apresentação	BUSONID CAPS								
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	ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL								
Via de Administração	INALANTES								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Destinação	Comercial								
Tarja	-								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	20	Registro	1057305900209	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	21/01/2019	Validade	24 meses
Apresentação	200 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 15 C/INAL [ATIVA]								
Princípio Ativo	BUDESONIDA								

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	22	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Princípio Ativo	400 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 15 C/INAL	1057305900225	CAPSULA GELATINOSA DURA	21/01/2019
Complemento Diferencial da Apresentação	[ATIVA]			
Embalagem	BUDESONIDA			
Local de Fabricação	BUSONID CAPS			
Via de Administração	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL</li> </ul>			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			

Nome da Empresa		MUNDIPHARMA BRASIL		CNPJ		15.127.898/0001-30		Autorização		1.09.198-1	
Detentora do Registro		PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÉUTICOS LTDA		Categoria Regulatória		Novo		Data do registro		21/11/2016	
Processo		25351.610397/2013-66		Registro		191980002		Vencimento do registro		11/2026	
Nome Comercial		Resiva		Medicamento de referência		-		ATC		ANALGESICOS NARCOTICOS	
Princípio Ativo		BUPRENORFINA		Bula do Paciente				Bula do Profissional			
Classe Terapêutica		ANALGESICOS NARCOTICOS		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO		Data de Publicação		21/11/2016	
Parecer Público		-		Registro		1919800020018		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Nº		1		Apresentação		5 MG ADES TRANSD CT ENV X 2 <b>ATIVA</b>		Registro		1919800020026	
Princípio Ativo		BUPRENORFINA		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO		Data de Publicação		21/11/2016	
Complemento Diferencial da Apresentação		-		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO		Data de Publicação		21/11/2016	
Embalagem		-		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO		Data de Publicação		21/11/2016	
Local de Fabricação		-		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO		Data de Publicação		21/11/2016	

Via de Administração		TRANSDÉRMICA		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO		Data de Publicação		21/11/2016	
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Destinação		Comercial		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Tarja		Vermelha sob restrição		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Apresentação fracionada		Não		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Nº		2		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Princípio Ativo		BUPRENORFINA		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Complemento Diferencial da Apresentação		-		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Embalagem		-		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Local de Fabricação		-		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Via de Administração		TRANSDÉRMICA		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Destinação		Comercial		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	
Tarja		Vermelha sob restrição		Registro		1919800020026		Forma Farmacêutica		ADESIVO TRANSDERMICO	

**Embalagem**

- Primária - ENVELOPE DE PAPEL/PLÁSTICO/ALUMÍNIO/RESINA (Envelope composto por papel, polietileno de baixa densidade, alumínio e resina de ácido etilenoacrílico (Surlyn))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )

**Local de Fabricação**

- Fabricante: LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG
- Endereço: LOHMANNSTRASSE 2, 56626, ANDERNACH, - ALEMANHA
- Etapas de Fabricação: Embalagem secundária

**Embalagem**

- Primária - ENVELOPE DE PAPEL/PLÁSTICO/ALUMÍNIO/RESINA (Envelope composto por papel, polietileno de baixa densidade, alumínio e resina de ácido etilenoacrílico (Surlyn))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )

**Local de Fabricação**

- Fabricante: LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG
- Endereço: LOHMANNSTRASSE 2, 56626, ANDERNACH, - ALEMANHA
- Etapas de Fabricação: Embalagem secundária



Apresentação fracionada	Não				
Princípio Ativo	BUPRENORFINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE PAPEL/PLÁSTICO/ALUMÍNIO/RESINA (Envelope composto por papel, polietileno de baixa densidade, alumínio e resina de ácido etilenoacrílico (Surllyn))</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG</li> <li>Endereço: LOHMANNSTRASSE 2, 56626, ANDERNACH, - ALEMANHA</li> <li>Etapas de Fabricação: Embalagem secundária</li> </ul>				
Via de Administração	TRANSDÉRMICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	Apresentação	20 MG ADES TRANS D CT ENV X 2	Registro	1919800020050
Princípio Ativo	BUPRENORFINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE PAPEL/PLÁSTICO/ALUMÍNIO/RESINA (Envelope composto por papel, polietileno de baixa densidade, alumínio e resina de ácido etilenoacrílico (Surllyn))</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Forma Farmacéutica	ADESIVO TRANSDÉRMICO				
Data de Publicação	21/11/2016				
Validade	24 meses				
Forma Farmacéutica	ADESIVO TRANSDÉRMICO				
Data de Publicação	21/11/2016				
Validade	24 meses				
Apresentação	BUPRENORFINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE PAPEL/PLÁSTICO/ALUMÍNIO/RESINA (Envelope composto por papel, polietileno de baixa densidade, alumínio e resina de ácido etilenoacrílico (Surllyn))</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG</li> <li>Endereço: LOHMANNSTRASSE 2, 56626, ANDERNACH, - ALEMANHA</li> <li>Etapas de Fabricação: Embalagem secundária</li> </ul>				
Via de Administração	TRANSDÉRMICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Apresentação	10 MG ADES TRANS D CT ENV X 4	Registro	1919800020042
Princípio Ativo	BUPRENORFINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE PAPEL/PLÁSTICO/ALUMÍNIO/RESINA (Envelope composto por papel, polietileno de baixa densidade, alumínio e resina de ácido etilenoacrílico (Surllyn))</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Forma Farmacéutica	ADESIVO TRANSDÉRMICO				
Data de Publicação	21/11/2016				
Validade	24 meses				
Forma Farmacéutica	ADESIVO TRANSDÉRMICO				
Data de Publicação	21/11/2016				
Validade	24 meses				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG</li> <li>Endereço: LOHMANNSTRASSE 2, 56626, ANDERNACH, - ALEMANHA</li> <li>Etapas de Fabricação: Embalagem secundária</li> </ul>			Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita						
Via de Administração	TRANSDÉRMICA			Destinação	Comercial						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			Tarja	Vermelha sob restrição						
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			Apresentação fracionada	Não						
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	20 MG ADES TRANS D CT ENV X 4	Registro	1919800020069	Forma Farmacêutica	ADESIVO TRANSDERMICO	Data de Publicação	21/11/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	BUPRENORFINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE PAPEL/PLÁSTICO/ALUMÍNIO/RESINA (Envelope composto por papel, polietileno de baixa densidade, alumínio e resina de ácido etilenoacrílico (Surlyn))</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME AG</li> <li>Endereço: LOHMANNSTRASSE 2, 56626, ANDERNACH, - ALEMANHA</li> <li>Etapas de Fabricação: Embalagem secundária</li> </ul>										
Via de Administração	TRANSDÉRMICA										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										



Restrição de prescrição	Venda sob prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

## Detalhe do Produto: ENXAK

Nome da Empresa Detentora do Registro	CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	CNPJ	44.010.437/0001-81	Autorização	1.00.715-1
Processo	25000.016947/8903	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/07/1991
Nome Comercial	ENXAK	Registro	107150190	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CAFEINA, DIPIRONA, mesilato de di-hidroergolamina	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS CONTRA ENXAQUECA	ATC			ANALGESICOS CONTRA ENXAQUECA
Parecer Público	Bula do Paciente	Bula do Profissional			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1MG + 350MG + 100MG COM CT BL AL PLAS INC X 12 ATIVA	1071501900021	COMPRIMIDO SIMPLES	06/07/1991	24 meses
Princípio Ativo	DIPIRONA CAFEINA mesilato de di-hidroergolamina				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA</li> </ul> CNPJ: - 44.010.437/0001-81 Endereço: JANDIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

## Detalhe do Produto: INVOKANA

Nome da Empresa Detentora do Registro	JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	51.780.468/0001-87	Autorização	1.01.236-1
Processo	25351.427576/2012-80	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	04/08/2014
Nome Comercial	INVOKANA	Registro	112363408	Vencimento do Registro	06/2024
Princípio Ativo	canagliflozina hemi-hidratada	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTIDIABÉTICOS	ATC			
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1123634080017	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses
Princípio Ativo	canagliflozina hemi-hidratada				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1123634080033	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses
Princípio Ativo	canagliflozina hemi-hidratada				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Destinação	Comercial				

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1123634080025	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses

Princípio Ativo

canagliflozina hemi-hidratada

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL
- JANSSEN ORTHO LLC - - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

015599

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1123634080051	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses
Princípio Ativo canaglifozina hemi-hidratada					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação • JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL • JANSSEN ORTHO LLC - - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)					
Via de Administração ORAL					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1123634080041	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses
Princípio Ativo canaglifozina hemi-hidratada					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação • JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL • JANSSEN ORTHO LLC - - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)					
Via de Administração ORAL					
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica					
Destinação Comercial					
Apresentação fracionada Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	300 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1123634080068	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses
Princípio Ativo canaglifozina hemi-hidratada					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					

015510

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL</li> <li>JANSSEN ORTHO LLC - - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	7		
Apresentação	300 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 20	Registro	1123634080076
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	04/08/2014
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	canagliflozina hemi-hidratada		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL</li> <li>JANSSEN ORTHO LLC - - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>		

Nº	8		
Apresentação	300 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 30	Registro	1123634080084
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	04/08/2014
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	canagliflozina hemi-hidratada		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL</li> <li>JANSSEN ORTHO LLC - - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	9		
Apresentação	300 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 90	Registro	1123634080092
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	04/08/2014
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	canagliflozina hemi-hidratada		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

015511

Local de Fabricação

- JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL
- JANSSEN ORTHO LLC - - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	300 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) [ATIVA]	1123634080106	COMPRIIMIDO REVESTIDO	04/08/2014	24 meses

Princípio Ativo

canagliflozina hemi-hidratada

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA - 51.780.468/0002-68 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL
- JANSSEN ORTHO LLC - - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial



Apresentação fracionada

Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 160

Detalhe do Produto: GELMAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25992.012055/73	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	25/03/1998
Nome Comercial	GELMAX	Registro	102350111	Vencimento do Registro	10/2029
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO, HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO, HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO				
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS				
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional	Medicamento de referência		
			ATC	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS	

Nº	1	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 24 (MAMAO-CASSIS) <b>ATIVA</b>	102350110016	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	27/08/1999	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>					
Via de Administração	ORAL 1					

Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM PROTEGER DA LUZ PROTEGER DA UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	2	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 240ML (MAMAO-CASSIS) <b>ATIVA</b>	102350110024	Suspensão	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>					
Via de Administração	ORAL 1					
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR					
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					



Nº 3

**Apresentação** (35,6+37+48.4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 200 ML (MAMAO-CASSIS) **ATIVA**

**Registro** 1023501110032

**Forma Farmacéutica** Suspensão

**Data de Publicação** 25/03/1998

**Validade** 36 meses

**Princípio Ativo** HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO  
HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO  
CARBONATO DE CÁLCIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

**Via de Administração** IMPLANTE OSSEO

**Conservação** CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15 GRAUS PROTEGER DA LUZ)

**Restrição de prescrição** Venda sem Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja**

**Apresentação fracionada** Não

Nº 4

**Apresentação** (178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (ABACAXI) **ATIVA**

**Registro** 1023501110040

**Forma Farmacéutica** PO EFERVESCENTE

**Data de Publicação** 25/03/1998

**Validade** 24 meses

**Princípio Ativo** HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO  
HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO  
CARBONATO DE CÁLCIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

- Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

**Via de Administração** ORAL 1

**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

**Destinação** Comercial

**Tarja**

**Apresentação fracionada** Não

Nº 5

**Princípio Ativo**

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

- Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

- EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

**Via de Administração** IMPLANTE OSSEO

**Conservação**

**Restrição de prescrição** Venda sem Prescrição Médica

**Destinação** Institucional

**Nº**

**Apresentação** (178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (LARANJA) **CANCELADA OU CADUCA**

**Registro** 1023501110059

**Forma Farmacéutica** PO EFERVESCENTE

**Data de Publicação** 25/03/1998

**Validade** 24 meses

<p>Tarja</p> <p>Apresentação Não fracionada</p>		<p>(178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (MORANGO)</p> <p>CANCELADA OU CADUCA</p>		<p>1023501110075 PO</p>	<p>EFERVESCENTE</p>	<p>25/03/1998</p>	<p>24 meses</p>
7	Princípio Ativo	<p>(178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (MORANGO)</p> <p>CANCELADA OU CADUCA</p>					
	Complemento Diferencial da Apresentação	<p>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</p> <p>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>					
	Embalagem	<p>• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</p> <p>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</p>					
	Local de Fabricação	<p>IMPLANTE OSSEO</p>					
	Via de Administração	<p>Venda sem Prescrição Médica</p>					
	Conservação	<p>Institucional</p>					
	Restrição de prescrição	<p>Institucional</p>					
	Destinação	<p>Não fracionada</p>					
	Tarja	<p>Não fracionada</p>					
	Apresentação fracionada	<p>Não fracionada</p>					

<p>Tarja</p> <p>Apresentação Não fracionada</p>		<p>(178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (LIMÃO)</p> <p>CANCELADA OU CADUCA</p>		<p>1023501110067 PO</p>	<p>EFERVESCENTE</p>	<p>25/03/1998</p>	<p>24 meses</p>
6	Princípio Ativo	<p>(178+185+230) MG PO EFEV CT 20 ENV AL X 5 G (LIMÃO)</p> <p>CANCELADA OU CADUCA</p>					
	Complemento Diferencial da Apresentação	<p>HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO</p> <p>HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO</p> <p>CARBONATO DE CÁLCIO</p>					
	Embalagem	<p>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</p> <p>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>					
	Local de Fabricação	<p>• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</p> <p>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</p>					
	Via de Administração	<p>ORAL 1</p>					
	Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p>					
	Restrição de prescrição	<p>Venda sem Prescrição Médica</p>					
	Destinação	<p>Comercial</p>					
	Tarja	<p>Não fracionada</p>					
	Apresentação fracionada	<p>Não fracionada</p>					

8	Princípio Ativo	<p>(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 240 ML (HORTELÁ)</p> <p>ATIVA</p>		<p>1023501110156</p>	<p>SUSPENSÃO ORAL</p>	<p>25/03/1998</p>	<p>36 meses</p>
	Complemento Diferencial da Apresentação	<p>HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO</p> <p>HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO</p> <p>CARBONATO DE CÁLCIO</p>					
	Embalagem	<p>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</p> <p>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>					

Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL						
Via de Administração	ORAL 1						
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						
Destinação	Comercial						
Tarja							
Apresentação fracionada	Não						
Nº	9	Registro	1023501110091	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	36 meses
Apresentação	235 MG + 185 MG + 230 MG COM MAST CT 20 BL AL PLAS INC X 6 (SABOR MAMAO-CASSIS) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>						
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO MASTIGAVEL						
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO						
Complemento Diferencial da Apresentação	GELMAX MAMÃO CASSIS						
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>						
Via de Administração	ORAL 1						
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						
Destinação	Comercial						

Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL						
Via de Administração	ORAL 1						
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						
Destinação	Comercial						
Tarja							
Apresentação fracionada	Não						
Nº	10	Registro	1023501110105	Data de Publicação	25/03/1998	Validade	36 meses
Apresentação	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 120 (LIMÃO) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>						
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO MASTIGAVEL						
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO						
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>						
Via de Administração	ORAL 1						
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						
Destinação	Comercial						

11	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 24 (LIMÃO) <b>ATIVA</b>	1023501110113	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL 1				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	13	1023501110134	(178+185+230)MG PO EFEY CT 50 ENV AL X 5 G (LIMÃO)	25/03/1998	24 meses
Princípio Ativo	-				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVOLPE DE ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
12	(178+185+230) MG COM MAST CT BL AL PLAS TRANS X 120 (MAMAO-CASSIS) <b>ATIVA</b>	1023501110121	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	MAMAO-CASSIS				

K

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	16			
Princípio Ativo	(178+185+230) MG PO EFEV CT 50 ENV AL X 5 (GUARANÁ) (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023501110164	PO	25/03/1998 24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL 1			
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			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	18			
Princípio Ativo	(178+185+230) MG PO EFEV CT 10 ENV AL X 5 (GUARANÁ) (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1023501110180	PO	25/03/1998 24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Nº	14			
Princípio Ativo	(178+185+230) MG PO EFEV CT 50 ENV AL X 5 G (ABACAXI) [ATIVA]	1023501110145	*****	25/03/1998 24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>			
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO			
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			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº				
Princípio Ativo				
Complemento Diferencial da Apresentação				

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL</li> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Nº</b>	19	<b>Apresentação</b>	(178+185+230) MG PO EFEV CT 10 ENV AL X 5 G (ABACAXI) (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	<b>Registro</b>	1023501110199
<b>Princípio Ativo</b>	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO	<b>Forma Farmacéutica</b>	PO EFERVESCENTE	<b>Data de Publicação</b>	25/03/1998
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-	<b>Validade</b>	24 meses		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Nº</b>	20	<b>Apresentação</b>	(178+185+230) MG PO EFEV CT 50 ENV AL X 5 G (ABACAXI) (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	<b>Registro</b>	1023501110202
<b>Princípio Ativo</b>	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO	<b>Forma Farmacéutica</b>	PO EFERVESCENTE	<b>Data de Publicação</b>	25/03/1998
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-	<b>Validade</b>	24 meses		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	-				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Nº</b>		<b>Apresentação</b>		<b>Registro</b>	
		<b>Forma Farmacéutica</b>		<b>Data de Publicação</b>	
		<b>Validade</b>			

<b>Nº</b>		<b>Apresentação</b>		<b>Registro</b>	
		<b>Forma Farmacéutica</b>		<b>Data de Publicação</b>	
		<b>Validade</b>			

21

35,6MG+37MG+48,4MG/ML  
SUS OR CT FR PLAS AMB  
X 240ML + COP (SABOR  
MAMAO-CASSIS)  
[CANCELADA OU CADUCA]

SOLUÇÃO  
DERMATOLOGICA

102350110210

25/03/1998

36  
meses

Princípio Ativo  
HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO  
HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO  
CARBONATO DE CÁLCIO

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação  
Via de Administração

Conservação  
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
PROTEGER DO CALOR

Restrição de prescrição  
Venda sem Prescrição Médica

Destinação  
Comercial

Tarja  
Apresentação fracionada  
Não

Nº

22  
35,6MG+37MG+48,4MG/ML  
SUS OR CT FR PLAS AMB  
X 200ML + COP (SABOR  
MAMAO-CASSIS)  
[CANCELADA OU CADUCA]

SOLUÇÃO  
DERMATOLOGICA

102350110229

25/03/1998

36  
meses

Princípio Ativo  
HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO  
HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO  
CARBONATO DE CÁLCIO

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação  
Via de Administração  
ORAL 1

Conservação  
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
PROTEGER DO CALOR

Restrição de prescrição  
Venda sem Prescrição Médica

Destinação  
Comercial

Tarja  
Apresentação fracionada  
Não

Nº

23  
35,6 MG + 37 MG + 48,4  
MG / ML SUS OR CT FR  
PLAS AMB X 240 ML +  
COP (SABOR HORTELÁ)  
[CANCELADA OU CADUCA]

SUSPENSÃO  
ORAL

102350110237

25/03/1998

36  
meses

Princípio Ativo  
HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO  
HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO  
CARBONATO DE CÁLCIO

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação  
Via de Administração  
ORAL 1

Conservação

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

015520

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	25	26		
Apresentação	(178+185+230) MG PO EFEV CT 100 ENV AL X 5 G (ABACAXI) (EMB MULT) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	(178+185+230) MG PO EFEV CT 200 ENV AL X 5 G (ABACAXI) (EMB MULT) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		
Registro	102350110253	102350110261		
Forma Farmacêutica	PO EFERVESCENTE	PO EFERVESCENTE		
Data de Publicação	25/03/1998	25/03/1998		
Validade	24 meses	24 meses		
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL			
Via de Administração	ORAL 1			
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			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	26			
Apresentação	(178+185+230) MG PO EFEV CT 200 ENV AL X 5 G (ABACAXI) (EMB MULT) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA			
Registro	102350110261			
Forma Farmacêutica	PO EFERVESCENTE			
Data de Publicação	25/03/1998			
Validade	36 meses			
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	-			
Via de Administração	ORAL 1			
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			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			



CANCELADA OU CADUCA



Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Embalagem	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL					
Local de Fabricação	ORAL 1					
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Conservação	Venda sem Prescrição Médica					
Restrição de prescrição	Comercial					
Destinação	Não					
Tarja	Apresentação fracionada					
Princípio Ativo	Nº					
Complemento Diferencial da Apresentação	27	(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 240ML + COP (MAMAO-CASSIS) <b>ATIVA</b>	102350110271	SUSPENSÃO ORAL	25/03/1998	36 meses
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL					
Via de Administração	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO					
Princípio Ativo	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL					
Embalagem	Venda sem Prescrição Médica					
Local de Fabricação	Comercial					
Via de Administração	Não					
Princípio Ativo	Nº					
Complemento Diferencial da Apresentação	28	(35,6+37+48,4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 200 ML + COP (MAMAO-CASSIS) <b>ATIVA</b>	102350110288	SUSPENSÃO ORAL	25/03/1998	36 meses
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA					
Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL					
Via de Administração	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15 GRAUS PROTEGER DA LUZ					
Princípio Ativo	Venda sem Prescrição Médica					
Complemento Diferencial da Apresentação	Comercial					
Embalagem	Não					
Local de Fabricação	Apresentação fracionada					
Via de Administração	Nº					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
29	(35.6+37+48.4) MG/ML SUS CT FR VD AMB X 240 ML + COP (HORTELÁ) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	102350110296	SUSPENSÃO ORAL	25/03/1998	36 meses
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - 57.507.378/0003-85 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração					
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				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

## Detalhe do Produto: CARLIT

Nome da Empresa Detentora do Registro	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A	CNPJ	43.312.503/0001-05	Autorização	1.00.372-4
Processo	25351.581090/2014-81	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	27/07/2015
Nome Comercial	CARLIT	Registro	103720250	Vencimento do Registro	07/2025
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO	Medicamento de referência	-	ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Bula Paciente		Bula Profissional	
Parecer Público	-	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	27/07/2015
Nº	3	Registro	1037202500033	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CARLIT XR				
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	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Proteger da Umidade				
Destinação	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Tarja	Comercial				
Apresentação	Vermelha sob restrição				
Fracionamento	Não				

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Registro	1037202500068	Data de Publicação	27/07/2015
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Validade	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	CARLIT XR				
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	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Proteger da Umidade				
Destinação	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Vermelha sob restrição				
Nº		Registro		Data de Publicação	
Apresentação		Forma Farmacêutica		Validade	

015524

16

7	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 25 [ATIVA]	1037202500076	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/07/2015	36 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIU				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	9	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 50 [ATIVA]	1037202500092	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/07/2015 36 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIU				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	1037202500084	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/07/2015 36 meses
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIU				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL				

Via de  
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADERestrição de  
prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação  
fracionada

Não

Nº

9

300 MG COM REV CT  
BL AL PLAS TRANS X  
50 [ATIVA]

1037202500092

COMPRIMIDO  
REVESTIDO27/07/2015  
36  
mesesPrincípio  
Ativo

CARBONATO DE LÍTIU

Complemento  
Diferencial da  
Apresentação

-

Embalagem

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

Local de  
Fabricação

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Via de  
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADERestrição de  
prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação  
fracionada

Não

Nº

8

300 MG COM REV CT  
BL AL PLAS TRANS X  
60 [ATIVA]

1037202500084

COMPRIMIDO  
REVESTIDO27/07/2015  
36  
mesesPrincípio  
Ativo

CARBONATO DE LÍTIU

Complemento  
Diferencial da  
Apresentação

-

Embalagem

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

Local de  
Fabricação

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

<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>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
12	450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60	1037202500122	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	27/07/2015
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CARLIT XR			
<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>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
<b>Destinação</b>	Comercial			

<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
10	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1037202500106	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/07/2015	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<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>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
11	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 <b>ATIVA</b>	1037202500114	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/07/2015	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					

Tarja	Vermelha sob restrição						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	13	Registro	1037202500130	Data de Publicação	27/07/2015	Validade	24 meses
Apresentação	450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 90						
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA						
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO						
Complemento Diferencial da Apresentação	CARLIT XR						
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL</li> </ul>						
Via de Administração	ORAL						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita						
Destinação	Comercial						
Tarja	Vermelha sob restrição						
Apresentação fracionada	Não						

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## ITEM 180

Nome da Empresa Detentora do Registro		EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.013-8					
Processo	25351.004625/0092	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/01/2000						
Nome Comercial	ceftriaxona dissódica hemieptaidratada	Registro	100430710	Vencimento do Registro	04/2025						
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA	Medicamento de referência	ROCEFIN								
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS	ATC	CEFALOSPORINAS								
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional									
Nº	1	Apresentação	500 MG PO SOL INJ IM CT EA VD TRANS+ DIL AMP VD TRANS X 2 ML	Registro	1004307100012	Forma Farmacêutica	Pó para Solução Injetável Solução Injetável	Data de Publicação	14/01/2000	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação Fracionada											
Nº		Apresentação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação Fracionada											

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

2

1G PO SOL INJ IM CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 3,5 ML

1004307100020

Pó para Solução Injetável Solução Injetável

14/01/2000

24 meses

Princípio Ativo

CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Ampola de vidro transparente (Ampola fechada de vidro transparente de 3,5mL)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina)

Local de Fabricação

- MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA - 14.806.008/0001-54 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração

INTRAMUSCULAR

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação Fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

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

3  
 1G PO SOL INJ IM CT 5  
 FA VD TRANS + 5 DIL  
 AMP VD TRANS X 3,5 ML  
 [ATIVA]  
 14/04/2000 24 meses

Princípio Ativo  
 CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA

Complemento  
 Diferencial da  
 Apresentação

Embalagem

- Primária - Ampola de vidro transparente (Ampola fechada de vidro transparente de 3,5mL)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina)

Local de  
 Fabricação

- MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. - 14.806.008/0001-51 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de  
 Administração

INTRAMUSCULAR

Conservação

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

Restrição de  
 prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação  
 fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de  
 Publicação

4

1G PO SOL INJ IM CT 10  
 FA VD TRANS + 10 DIL  
 AMP VD TRANS X 3,5 ML  
 [ATIVA]

Pó para Solução Injetável  
 Solução Injetável

14/04/2000 24 meses

Princípio  
 Ativo

CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA

Complemento  
 Diferencial da  
 Apresentação

Embalagem

- Primária - Ampola de vidro transparente (Ampola fechada de vidro transparente de 3,5mL)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina)

24/03/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de  
 Fabricação  
 • MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. - 14.806.008/0001-51 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de  
 Administração  
 INTRAMUSCULAR

Conservação

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

Restrição de  
 prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja



Vermelha sob restrição

Apresentação  
 fracionada

Não



Detalhe do Produto: ceftriaxona dissódica

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.120882/2015-64	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/2018
Nome Comercial	ceftriaxona dissódica	Registro	103700712	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA, CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA	Medicamento de referência	ROCEFIN		
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS	ATC	CEFALOSPORINAS		
Parecer Público	Bula do Paciente 	Bula do Profissional 			
Nº	1	Apresentação	500 MG IM PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 2 ML <b>ATIVA</b>	Registro	1037007120014
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA	Forma Farmacêutica	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	Data de Publicação	22/01/2018
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem	• Primária - FRASCO AMPOLA • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	Apresentação	1G IM PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 3,5 ML <b>ATIVA</b>	Registro	1037007120030
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA	Forma Farmacêutica	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	Data de Publicação	22/01/2018
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				24 meses
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				

015530

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Hospitalar										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	500 MG IV PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML	Registro	1037007120057	Forma Farmacéutica	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	Data de Publicação	22/01/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Via de Administração	INTRAVENOSO										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Via de Administração	INTRAMUSCULAR										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	1G IM PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL X 3,5 ML	Registro	1037007120049	Forma Farmacéutica	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	Data de Publicação	22/01/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Via de Administração	INTRAMUSCULAR										

015531

16

6	500 MG IV PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL X 5 ML <b>ATIVA</b>	1037007120065	PO INJETAVEL + SOL DILUENTE	22/01/2018	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	8	1037007120081	1 G IV PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL X 10 ML <b>ATIVA</b>	22/01/2018	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	7	1037007120073	1 G IV PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL X 10 ML <b>ATIVA</b>	22/01/2018	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				

Local de Fabricação	• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
<b>Nº</b>	8	1037007120081	1 G IV PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL X 10 ML <b>ATIVA</b>	22/01/2018	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:				
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Tarja</b>	Vermelha				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	11	Apresentação	500 MG IV PO SOL INJ CT	Registro	1037007120111
Princípio Ativo	50 FA VD TRANS [ATIVA]	Forma Farmacéutica	PO INJETAVEL	Data de Publicação	22/01/2018
Complemento Diferencial da Apresentação	CEFTRIAXONA	Validade	24 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	9	Apresentação	500 MG IV PO SOL INJ CT	Registro	1037007120091
Princípio Ativo	50 FA VD TRANS [ATIVA]	Forma Farmacéutica	PO INJETAVEL	Data de Publicação	22/01/2018
Complemento Diferencial da Apresentação	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA	Validade	24 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A</li> <li>CNPJ: - 17.159.229/0001-76</li> <li>Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação:</li> </ul>				
Via de Administração	INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	10	Apresentação	500 MG IV PO SOL INJ CT	Registro	1037007120103
Princípio Ativo	25 FA VD TRANS [ATIVA]	Forma Farmacéutica	PO INJETAVEL	Data de Publicação	22/01/2018
Complemento Diferencial da Apresentação	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA	Validade	24 meses		

Destinação	Hospitalar	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha	500 MG IV PO SOL INJ CT 100 FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	1037007120121	PO INJETAVEL	22/01/2018	24 meses
Apresentação fracionada	Não	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA				
Nº	12					
Princípio Ativo						
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
Local de Fabricação						
Via de Administração	INTRAVENOSO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Hospitalar	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha	1 G IV PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	1037007120146	PO INJETAVEL	22/01/2018	24 meses
Apresentação fracionada	Não	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA				
Nº	13					
Princípio Ativo						
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )</li> </ul>					
Local de Fabricação						
Via de Administração	INTRAVENOSO					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Nº

14

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação

Restrição de prescrição

Nº

1 G IV PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS **ATIVA**

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação

Restrição de prescrição

Forma Farmacéutica

PO INJETAVEL

Data de Publicação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Forma Farmacéutica

Data de Publicação



Forma Farmacéutica



Data de Publicação

Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )
Embalagem	• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:
Local de Fabricação	INTRAVENOSO
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Conservação	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de prescrição	Hospitalar
Destinação	Vermelha
Tarja	Não
Apresentação fracionada	

Destinação	Hospitalar	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha	PO INJETAVEL	22/01/2018	24 meses
Apresentação fracionada	Não			
Nº	15	Registro	1037007120154	1037007120154
Princípio Ativo	1 G IV PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	PO INJETAVEL	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA			
Embalagem	• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )			
Local de Fabricação	• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:			
Via de Administração	INTRAVENOSO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			

Destinação	Institucional Hospitalar	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha	PO INJETAVEL	22/01/2018	24 meses
Apresentação fracionada	Não			
Nº	16	Registro	1037007120162	1037007120162
Princípio Ativo	1 G IV PO SOL INJ CT 100 FA VD TRANS <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	PO INJETAVEL	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA			
Embalagem	• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ( )			
Local de Fabricação	• Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação:			
Via de Administração	INTRAVENOSO			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		61.190.096/0001-92		1.00.043-8	
Processo	Nome Comercial	Registro	Vencimento do registro	Data do registro	Medicamento de referência
25351.810811/2016-50	colecixibe	100431220	08/2027	14/08/2017	CELEBRA®
Princípio Ativo	Classe Terapêutica	Forma Farmacêutica	Medicamento de referência	ATC	Antinflamatórios
CELECOXIBE	ANTINFLAMATORIOS	CAPSULA GELATINOSA DURA	ATC		ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
-					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCPTE TRANS X 4 <b>ATIVA</b>	1004312200011	CAPSULA GELATINOSA DURA	14/08/2017	18 meses
Princípio Ativo	Complemento Diferencial da Apresentação	Local de Fabricação	Via de Administração		
CELECOXIBE	-	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo	ORAL		
Embalagem	Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	
• Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de alumínio duro 105-151 mm + Plástico PVC/PCPTE 200/02 cristal 110-168 mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)	Venda Sob Receita de Controle Especial	Comercial	Vermelha sob restrição	Não	

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		61.190.096/0001-92		1.00.043-8	
Processo	Nome Comercial	Registro	Vencimento do registro	Data do registro	Medicamento de referência
25351.810811/2016-50	colecixibe	100431220	08/2027	14/08/2017	CELEBRA®
Princípio Ativo	Classe Terapêutica	Forma Farmacêutica	Medicamento de referência	ATC	Antinflamatórios
CELECOXIBE	ANTINFLAMATORIOS	CAPSULA GELATINOSA DURA	ATC		ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
-					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCPTE TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1004312200021	CAPSULA GELATINOSA DURA	14/08/2017	18 meses
Princípio Ativo	Complemento Diferencial da Apresentação	Local de Fabricação	Via de Administração		
CELECOXIBE	-	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo	ORAL		
Embalagem	Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	
• Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de alumínio duro 105-151 mm + Plástico PVC/PCPTE 200/02 cristal 110-168 mm.) • Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)	Venda Sob Receita de Controle Especial	Comercial	Vermelha sob restrição	Não	

015536

Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio duro 106-151 mm + Plástico PVC/PCTFE 200/02 cristal 110-168 mm.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)</li> <li>EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>				
Local de Fabricação	EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
Princípio Ativo		200 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 30 <b>ATIVA</b> CELECOXIBE	1004312200054	CAPSULA GELATINOSA DURA	14/08/2017
Validade	18 meses				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio duro 105-151 mm + Plástico PVC/PCTFE 200/02 cristal 110-168 mm.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)</li> <li>EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>				
Local de Fabricação	EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo				
Via de Administração	ORAL				

Nº	3	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo		200 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 15 <b>ATIVA</b> CELECOXIBE	1004312200038	CAPSULA GELATINOSA DURA	14/08/2017	18 meses
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio duro 105-151 mm + Plástico PVC/PCTFE 200/02 cristal 110-168 mm.)</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)</li> <li>EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo</li> </ul>					
Local de Fabricação	EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo					
Via de Administração	ORAL					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	4	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo		200 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 20 <b>ATIVA</b> CELECOXIBE	1004312200046	CAPSULA GELATINOSA DURA	14/08/2017	18 meses



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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Receita de Controle Especial

**Destinação** Comercial

**Tarja** Vermelha sob restrição

**Apresentação fracionada** Não

**Nº** **Apresentação** **Registro** **Forma Farmacêutica** **Data de Publicação** **Validade**

6 200 MG CAP DURA CT 1004312200062 CAPSULA 14/08/2017 18 meses  
BL AL PLAS  
PVC/PCTFE TRANS X

60 **ATIVA**

**Princípio Ativo** CELECOXIBE

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio duro 105-151 mm + Plástico PVC/PCTFE 200/02 cristal 110-168 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

**Local de Fabricação**

- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Receita de Controle Especial

**Destinação** Comercial

**Tarja** Vermelha sob restrição

**Apresentação fracionada** Não

**Nº** **Apresentação** **Registro** **Forma Farmacêutica** **Data de Publicação** **Validade**

7 200 MG CAP DURA CT 1004312200070 CAPSULA 14/08/2017 18 meses  
BL AL PLAS  
PVC/PCTFE TRANS X

2 **ATIVA**

**Princípio Ativo** CELECOXIBE

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio duro 105-151 mm + Plástico PVC/PCTFE 200/02 cristal 110-168 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

**Local de Fabricação**

- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL - Processo produtivo completo

**Via de Administração** ORAL

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



**Restrição de prescrição** Venda Sob Receita de Controle Especial

**Destinação** Comercial

**Tarja** Vermelha sob restrição

**Apresentação fracionada** Não

## Detalhe do Produto: CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.204795/2002-44	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/02/2003
Nome Comercial	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA	Registro	102350592	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	CETOCONAZOL, DIPROPIONATO DE BETAMETASONA	Medicamento de referência	CANDICORT		
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Nº	1	Apresentação	20 MG/G + 0,644 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G <b>ATIVA</b>	Registro	1023505920012
Princípio Ativo	CETOCONAZOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA	Forma Farmacêutica	POMADA DERMATOLOGICA	Data de Publicação	18/02/2003
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					
Restrição de prescrição					
Destinação					
Tarja					
Apresentação fracionada					



Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	2	Apresentação	20 MG/G + 0,644MG/G POM DERM CT BG AL X 10 G <b>ATIVA</b>	Registro	1023505920020
Princípio Ativo	CETOCONAZOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA	Forma Farmacêutica	POMADA DERMATOLOGICA	Data de Publicação	18/02/2003
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					
Restrição de prescrição					
Destinação					
Tarja					
Apresentação fracionada					

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 193

Detalhe do Produto: DEOCIL

Nome da Empresa	DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	42.457.796/0001-56	Autorização	1.00.430-4
Processo	25351.015986/0163	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	27/12/2001
Nome Comercial	DEOCIL	Registro	104300032	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	CETOROLACO TROMETAMINA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS	ATC			ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Nº	1	Apresentação	10 MG COM SUB-LING CT BL PVC ACLAR AL X 10 [ATIVA]	Registro	1043000320012
Complemento Diferencial da Apresentação		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	Data de Publicação	27/12/2001
Embalagem		Validade	36 meses		
Local de Fabricação		Princípio Ativo	CETOROLACO TROMETAMINA		
		Complemento Diferencial da Apresentação			
		Embalagem			
		Local de Fabricação			
		Complemento Diferencial da Apresentação			
		Embalagem			
		Local de Fabricação			
		Complemento Diferencial da Apresentação			
		Embalagem			
		Local de Fabricação			

Via de Administração

ORAL

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

Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica

Destinação  
Comercial

Tarja

Apresentação fracionada  
Não

Nº  
2

Apresentação  
10 MG COM SUB-LING CT BL PVC ACLAR AL X 20 [ATIVA]

Registro  
1043000320020

Forma Farmacéutica  
COMPRIMIDO SUB-LINGUAL

Data de Publicação  
27/12/2001

Validade  
36 meses

Princípio Ativo  
CETOROLACO TROMETAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
- CNPJ: - 42.457.796/0001-56
- Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração  
ORAL

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

Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica

Destinação  
Comercial

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

3 10MG COM SUB-LING CT BL PVC AGLAR ALU X 4 [ATIVA] 1043000320039 COMPRIMIDO SUB-LINGUAL 27/12/2001 36 meses

Princípio Ativo

CETOROLACO TROMETAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricante: DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA  
 CNPJ: - 42.457.796/0001-56  
 Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL  
 Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL 1

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4

10MG COM SUB-LING CT BL PVC AGLAR ALU X 150 [ATIVA]

1043000320047

COMPRIMIDO SUB-LINGUAL

27/12/2001

36 meses

Princípio Ativo

CETOROLACO TROMETAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
- CNPJ: - 42.457.796/0001-56
- Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação



Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Detalhe do Produto: ARTELAC

Nome da Empresa Detentora do Registro	BL INDUSTRIA OTICA LTDA	CNPJ	27.011.022/0001-03	Autorização	1.01.961-5
Processo	25000.020124/9919	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	05/07/2000
Nome Comercial	ARTELAC	Registro	119610006	Vencimento do Registro	06/2025
Princípio Ativo	CETRIMIDA, HIPROMELOSE	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	MEDICAMENTOS COM ACAA NO APARELHO VISUAL	ATC			MEDICAMENTOS COM ACAA NO APARELHO VISUAL
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3,2 MG/ML + 0,1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1196100060011	SOLUÇÃO OFTALMICA	05/07/2000	36 meses
Princípio Ativo	CETRIMIDA HIPROMELOSE				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Frasco gotejador de plástico opaco</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>• DR. GERHARD MANN - - ALEMANHA</li> </ul>				
Local de Fabricação	OFTALMOLOGICA				
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Conservação	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de prescrição					

Destinação Comercial  
 Tarja  
 Apresentação Não fracionada

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## ITEM 196

## Detalhe do Produto: CITONEURIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	PROCTER & GAMBLE DO BRASIL LTDA	CNPJ	59.476.770/0001-58	Autorização	1.02.142-2
Processo	25351.490548/2019-07	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	25/11/2019
Nome Comercial	CITONEURIN	Registro	121420669	Vencimento do registro	10/2022
Princípio Ativo	CIANCOBALAMINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, NITRATO DE TIAMINA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	PRODUTOS A BASE DE VIT B 12-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC			PRODUTOS A BASE DE VIT B 12-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(100 + 100)MG/ML SOL INJ IM CX CAMA AMP VD AMB X 1 ML + 1000 MCG/ML AMP X 1 ML <b>ATIVA</b>	1214206690019	SOLUCAO INJETAVEL	25/11/2019	24 meses
	Princípio Ativo		CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANCOBALAMINA		
	Complemento Diferencial da Apresentação		CITONEURIN 1000		
	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

- Fabricante: MERCK S.A DE C.V
- Endereço: CALLE 5, N° 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - MÉXICO
- Etapas de Fabricação:

## Via de Administração

INTRAMUSCULAR

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

## Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	(100 + 100)MG/ML SOL INJ IM CX CAMA 3 AMP VD AMB X 1 ML + 1000 MCG/ML 3 AMP X 1 ML <b>ATIVA</b>	1214206690027	SOLUCAO INJETAVEL	25/11/2019	24 meses
	Princípio Ativo		CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANCOBALAMINA		
	Complemento Diferencial da Apresentação		CITONEURIN 1000		
	Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()</li> </ul>		

14/01/2021

**Local de Fabricação**

- Fabricante: MERCK S.A DE C.V
- Endereço: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - MÉXICO
- Etapas de Fabricação:

**Via de Administração** INTRAMUSCULAR

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja** -

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	(100 + 100)MG/ML SOL INJ IM CX CAMA 3 AMP VD AMB X 1 ML + 5000 MCG/ML 3 AMP X 1 ML <b>ATIVA</b>	1214206690035	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/11/2019	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CITONEURIN 5000				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()</li> </ul>				

14/01/2021

**Local de Fabricação**

- Fabricante: MERCK S.A DE C.V
- Endereço: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - MÉXICO
- Etapas de Fabricação:

**Via de Administração** INTRAMUSCULAR

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Tarja** -

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	(100 + 100)MG/ML SOL INJ IM CX CAMA AMP VD AMB X 1 ML + 5000 MCG/ML AMP X 1 ML <b>ATIVA</b>	1214206690043	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/11/2019	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CITONEURIN 5000				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()</li> </ul>				

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de  
Fabricação

- Fabricante: MERCK S.A DE C.V
- Endereço: CALLE 5, N° 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - MÉXICO
- Etapas de Fabricação:

Via de  
Administração

INTRAMUSCULAR

Conservação

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

Restrição de  
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação  
fracionada

Não

N°

5

Apresentação

5000 MCG + 100 MG +  
100 MG DRG EST CT BL  
AL PVDC AMB X 20  
**ATIVA**

Registro

1214206690051

Forma Farmacéutica

DRAGEA SIMPLES

Data de  
Publicação

25/11/2019

Validade

18  
meses

Princípio  
Ativo

CIANOCOBALAMINA  
NITRATO DE TIAMINA  
CLORIDRATO DE PIRIDOXINA

Complemento  
Diferencial da  
Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA ()

Local de  
Fabricação

- Fabricante: MERCK S/A
- CNPJ: - 33.069.212/0001-84

Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL  
Etapas de Fabricação:

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Via de  
Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de  
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Tarja

Apresentação  
fracionada

Não

N°

6

Apresentação

5000 MCG + 100 MG +  
100 MG DRG EST CT BL  
AL AL X 20 **ATIVA**

Registro

1214206690061

Forma Farmacéutica

DRAGEA SIMPLES

Data de  
Publicação

25/11/2019

Validade

18  
meses

Princípio  
Ativo

CIANOCOBALAMINA  
NITRATO DE TIAMINA  
CLORIDRATO DE PIRIDOXINA

Complemento  
Diferencial da  
Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA ()

Local de  
Fabricação

- Fabricante: MERCK S/A
- CNPJ: - 33.069.212/0001-84

Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL  
Etapas de Fabricação:

Via de  
Administração

ORAL

Conservação

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

015545



14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Validade

7

5000 MCG + 100 MG +  
100 MG DRG EST CT BL  
AL PVDC AMB X 60  
**ATIVA**

1214206690078 DRAGEA SIMPLES

25/11/2019

18 meses

Princípio Ativo

CIANOCOBALAMINA  
NITRATO DE TIAMINA  
CLORIDRATO DE PIRIDOXINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

• Fabricante: MERCK S/A  
CNPJ: - 33.069.212/0001-84

Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Tarja

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

8

5000 MCG + 100 MG +  
100 MG DRG EST CT BL  
AL AL X 60  
**ATIVA**

1214206690086 DRAGEA SIMPLES

25/11/2019

18 meses

Princípio Ativo

CIANOCOBALAMINA  
NITRATO DE TIAMINA  
CLORIDRATO DE PIRIDOXINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

• Primária - Blisters de alumínio e alumínio  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

• Fabricante: MERCK S/A  
CNPJ: - 33.069.212/0001-84

Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253514905482019077?nomeProduto=CITONEURIN>

7/9

015546



R

14/01/2021	Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		18 meses
9	5000 MCG + 100 MG + 100 MG DRG EST CT BL AL AL X 90 [ATIVA]	1214206690094 - DRAGEA SIMPLES	25/11/2019
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: MERCK S/A CNPJ: - 33.069.212/0001-84</li> </ul> <p>Endereço: RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL Etapa de Fabricação:</p>		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	-		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## ITEM 198

## Detalhe do Produto: CICLOPIROX OLAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.679434/2014-96	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/06/2015
Nome Comercial	CICLOPIROX OLAMINA	Registro	183260237	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA	Medicamento de referência			LOPROX
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO	ATC			ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL DERM CT FR GOT PLAS TRANS X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832602370013	SOLUÇÃO TOPICA	22/06/2015	24 meses
	Princípio Ativo		CICLOPIROX OLAMINA		
	Complemento Diferencial da Apresentação				
	Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO PLASTICO TRANSLUCIDO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>		

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.</li> <li>CNPJ: - 10.588.595/0010-92</li> <li>Endereço: SUZANO - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> <li>Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.</li> <li>CNPJ: - 10.588.595/0007-97</li> <li>Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL</li> <li>Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>
Via de Administração	TOPICA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	-
Destinação	-
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG/ML SOL DERM CX 50 FR GOT PLAS TRANS X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1832602370021	SOLUÇÃO TOPICA	22/06/2015	24 meses
	Princípio Ativo		CICLOPIROX OLAMINA		
	Complemento Diferencial da Apresentação				
	Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO PLASTICO TRANSLUCIDO</li> </ul>		

14/07/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de  
Fabricação

- Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.  
CNPJ: - 10.588.595/0010-92  
Endereço: SUZANO - SP - BRASIL  
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.  
CNPJ: - 10.588.595/0007-97  
Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL  
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de  
Administração

TOPICA

Conservação

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

Restrição de  
prescrição

-

Destinação

-

Tarja

Vermelha

Apresentação  
fracionada

Não


27/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM:199

Detalhe do Produto: MICOLAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	THERASKIN FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	61.517.397/0001-88	Autorização	1.00.191-9
Processo	25000.02/876/9034	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/09/1999
Nome Comercial	MICOLAMINA	Registro	101910268	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CICLOPIROX, CICLOPIROX OLAMINA				
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO				
ATC	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO				
Parecer Público	Bula do Paciente	Bula do Profissional			
Nº	1	Apresentação	10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 20 G <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	Forma Farmacêutica	Crene
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - Bismaga de alumínio • Secundária - Cartucho (CARTOLINA)				
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA				
Local de Fabricação	Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0				
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0				
Local de Fabricação	TOPICO				
Via de Administração	TOPICO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					

27/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

DERMATOLÓGICA

Via de Administração

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

Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica

Destinação  
Comercial

Tarja  
Vermelha

Apresentação fracionada  
Não

Nº	2	Apresentação	10 MG/ML LOC CT FR PLAS TRANSP CT X 15ML	Registro	1019102680023	Forma Farmacêutica	LOÇAO HIDROALCOOLICA	Data de Publicação	22/09/1999	Validade	36 meses
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA										

CANCELADA OBT GADUCA

CICLOPIROX OLAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem  
• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

Via de Administração

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

Restrição de prescrição  
Venda sob Prescrição Médica

Destinação  
Comercial

Tarja

015551  
16

27/01/2021	Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
3	80 MG/G ESM CT FR VD TRANS X 3 G <b>ATIVA</b>	1019102680031	Esmalte	05/04/2000	24 meses	
Princípio Ativo	CICLOPIROX					
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Frasco de vidro transparente</li> <li>• Secundária - Cartucho (Cartolina)</li> <li>• Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>					
Embalagem						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>					
Via de Administração	TOPICA					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
5	10 MG/ML LOC FR PLAS TRANSF GT X 30 ML <b>CANCELADA OU CADEUCA</b>	1019102680038	LOCAO HIDROALCOOLICA	22/09/1999	24 meses	
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Ø</li> </ul>					

27/01/2021	Princípio Ativo					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Frasco de vidro transparente</li> <li>• Secundária - Cartucho (Cartolina)</li> <li>• Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>					
Embalagem						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>					
Via de Administração	TOPICA					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Ø</li> </ul>					

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

27/01/2021

27/01/2021

Local de Fabricação	Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:										
Via de Administração	TOPICA										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Não										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	10 MG/ML SOL SPR DERM CT FR PLAS OPC X 15 ML	Registro	1019102680082	Forma Farmacéutica	Solução Spray	Data de Publicação	22/09/1999	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco spray de plástico opaco</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartolina)</li> </ul>										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</li> </ul>										
Via de Administração	TOPICO										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										

Local de Fabricação	Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:										
Via de Administração	TOPICA										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Não										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	10 MG/ML LOC FR PLAS TRANSP CT X 50ML CANCELADA OU CADUCA	Registro	1019102680066	Forma Farmacéutica	LOÇAO HIDROALCOOLICA	Data de Publicação	22/09/1999	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0</li> </ul>										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:</li> </ul>										
Via de Administração	TOPICA										

27/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação  
Fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	10 MG/ML SOL SPR DERM CT FR PLAS OPC X 30 ML ATIVA	1019102680090	Solução Spray	22/09/1999	24 meses
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO SPRAY</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Ø</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA. CNPJ: - 61.517.397/0001-88 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo				
Via de Administração	TOPICO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000208769634/?nomeProduto=MICOLAMINA>

7/8

27/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

10

10 MG/ML SOL SPR DERM  
CT FR PLAS OPC X 50 ML  
ATIVA

1019102680104

Solução Spray

22/09/1999

24 meses

Princípio Ativo

CICLOPIROX OLAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: THERASKIN FARMACEUTICA LTDA.  
CNPJ: - 61.517.397/0001-88

Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL

Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração

TOPICO

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000208769634/?nomeProduto=MICOLAMINA>



Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados ITEM:200

Resultado da Consulta de Cosméticos - Produtos Regularizados

Nome do Produto	Processo	Nome da Empresa Detentora do Registro - CNPJ	Tipo	Situação do Produto	Vencimento
<input type="checkbox"/> STIPROX	25351.465215/2015-56	LABORATÓRIOS STIEFEL LTDA - 63.064.653/0001-54	ISENTO DE REGISTRO	ATIVO	14/07/2030
<input type="checkbox"/> STIPROX 1,5%	25351.058554/2008-11	LABORATÓRIOS STIEFEL LTDA - 63.064.653/0001-54	ISENTO DE REGISTRO	INATIVO	
<input type="checkbox"/> STIPROX SHAMPOO ANTICASPA	25351.553596/2018-24	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - 33.247.743/0001-10	ISENTO DE REGISTRO	ATIVO	03/08/2028

[Voltar](#)

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados  
/ Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes da Apresentação



<b>Produto</b>	STIPIX SHAMPOO
<b>Processo</b>	25000.001734/0038
<b>Apresentação</b>	FRASCO DE PLASTICO - Primária <b>CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária</b>
<b>Categoria</b>	XAMPU ANTICASPAS / ANTIQUEIDA E/OU OUTROS BENEFÍCIOS ESPECÍFICOS QUE JUSTIFIQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO)
<b>Local de Fabricação</b>	
<b>Forma Física</b>	LIQUIDO
<b>Tonalidade</b>	Não se aplica para essa categoria
<b>Prazo de Validade do Produto</b>	36 Meses
<b>Conservação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM</li> </ul>
<b>Destinação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• COMERCIAL</li> </ul>
<b>Restrição</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</li> </ul>
	<a href="#">Voltar</a>


015555

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## ITEM 201

Detalhe do Produto: CILOSTAZOL


Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.000.043-8
Processo	25351.1407530/2006-20	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/01/2008
Nome Comercial	CILOSTAZOL	Registro	100430992	Vencimento do Registro	01/2028
Princípio Ativo	CILOSTAZOL	Medicamento de referência	CEBRALAT	ATC	ANTITROMBOTICO
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT BL.AL PLAS TRANS X 15 	1004309920017	COMPRIMIDO SIMPLES	21/01/2008	18 meses
Princípio Ativo	CILOSTAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Alharia S.A Indústria Farmacéutica - 48.344.725/0007-10 - ATIBAIA - SP - BRASIL</li> <li>EUROFARMA LABORATORIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM CT BL.AL PLAS TRANS X 30 	1004309920025	COMPRIMIDO SIMPLES	21/01/2008	18 meses
Princípio Ativo	CILOSTAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	<ul style="list-style-type: none"> <li>Alharia S.A Indústria Farmacéutica - 48.344.725/0007-10 - ATIBAIA - SP - BRASIL</li> <li>EUROFARMA LABORATORIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

18/02/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária.

3

50 MG COM CT BL.AL.  
PLAS TRANS X 60

ATIVA

Princípio Ativo  
CILOSTAZOLComplemento  
Diferencial da  
Apresentação

Embalagem

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

Local de  
Fabricação

- Alhama S.A Indústria Farmacêutica - 48.344.725/0007-19 - ATIBAIA - SP - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Via de  
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADERestrição de  
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação  
fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de  
Publicação

Validade

4

100 MG COM CT BL.AL.  
PLAS TRANS X 15

ATIVA

Princípio Ativo  
CILOSTAZOLComplemento  
Diferencial da  
Apresentação

Embalagem

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

18/02/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de  
Fabricação

- Alhama S.A Indústria Farmacêutica - 48.344.725/0007-19 - ATIBAIA - SP - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Via de  
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADERestrição de  
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação  
fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de  
Publicação

5

100 MG COM CT BL.AL.  
PLAS TRANS X 30

ATIVA

Princípio Ativo  
CILOSTAZOLComplemento  
Diferencial da  
Apresentação

Embalagem

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

Local de  
Fabricação

- Alhama S.A Indústria Farmacêutica - 48.344.725/0007-19 - ATIBAIA - SP - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Via de  
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADERestrição de  
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

015557

Não

Apresentação  
fracionada

Nº	6	Apresentação	100 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	Registro	1004309920068	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/01/2008	Validade	18 meses
Princípio Ativo		CILOSTAZOL									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>								
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> <li>Alhambra S.A Indústria Farmacêutica - 48.344.725/0007-19 - ATIBAIA - SP - BRASIL</li> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL</li> </ul>								
Via de Administração		ORAL									
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição			Venda sob Prescrição Médica								
Destinação			Comercial								
Tarja											
Apresentação fracionada		Não									
Nº	7	Apresentação	50 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 8 <b>ATIVA</b>	Registro	1004309920076	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	21/01/2008	Validade	18 meses
Princípio Ativo		CILOSTAZOL									

Complemento  
Diferencial da  
ApresentaçãoEmbalagem

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

Local de  
Fabricação

- Alhambra S.A Indústria Farmacêutica - 48.344.725/0007-19 - ATIBAIA - SP - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Via de  
Administração  
ORALConservação  
30°C  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADERestrição de  
prescrição  
Venda sob Prescrição MédicaDestinação  
Comercial

Tarja

Apresentação  
fracionada  
NãoNº  
8  
Apresentação  
100 MG COM CT BLAL  
PLAS TRANS X 8  
**ATIVA**  
Registro  
1004309920084  
Forma Farmacêutica  
COMPRIMIDO SIMPLES  
Data de  
Publicação  
21/01/2008  
Validade  
18 mesesPrincípio  
Ativo  
CILOSTAZOLComplemento  
Diferencial da  
ApresentaçãoEmbalagem

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

Local de  
Fabricação

- Alhambra S.A Indústria Farmacêutica - 48.344.725/0007-19 - ATIBAIA - SP - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

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

18/02/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

015560

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 207



		Detalhe do Produto: DEPOSTERON			
Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25351.592246/2010-91	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	07/02/2011
Nome Comercial	DEPOSTERON	Registro	135690600	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	CIPIONATO DE TESTOSTERONA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	HORMONIO GONADOTROFICO	ATC	HORMONIO GONADOTROFICO		
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1356906000017	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CIPIONATO DE TESTOSTERONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()</li> </ul>				
Local de Fabricação	INTRAMUSCULAR				
Via de Administração					

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 2 ML <b>ATIVA</b>	1356906000025	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/02/2011	24 meses
Princípio Ativo	CIPIONATO DE TESTOSTERONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
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	INTRAMUSCULAR				
Via de Administração					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 232

## Detalhe do Produto: MANTIDAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	MOMENTA FARMACÉUTICA LTDA.	CNPJ	14.806.008/0001-54	Autorização	1.09.427-2
Processo	25351.01/2233/2017-09	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	10/07/2017
Nome Comercial	MANTIDAN	Registro	194270071	Vencimento do Registro	08/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMANTADINA	Medicamento de referência	-	ATC	ANTIPARKINSONIANO:
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS	Bula Paciente		Bula Profissional	
Parecer Público	-				

Nº	1	Apresentação	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	Registro	1942700710017	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	10/07/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CLORIDRATO DE AMANTADINA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										

Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	
	2	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <b>ATIVA</b>		1942700710025		COMPRIMIDO SIMPLES		10/07/2017		24 meses	

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMANTADINA										
Complemento Diferencial da Apresentação											

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro 118 mm X 0,030 mm + Plástico PVC Cristal 128 mm)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>										
-----------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL										
---------------------	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Via de Administração	ORAL										
----------------------	------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

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

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita										
-------------------------	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Destinação	Comercial										
------------	-----------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Tarja	Vermelha sob restrição										
-------	------------------------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

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



Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

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



3	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 [ATIVA]	1942700710033	COMPRIMIDO SIMPLES	10/07/2017	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMANTADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro 118 mm X 0,030 mm + Plástico PVC Cristal 128 mm)</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL</li> </ul>				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Detalhe do Produto: ANSITEC

Nome da Empresa Detentora do Registro	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	61.230.314/0001-75	Autorização	1.00.033-3
Processo	25001.005286/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/09/1998
Nome Comercial	ANSITEC	Registro	10030042	Vencimento do Registro	05/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUSPIRONA	Medicamento de referência	-	ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	Registro	100300420013	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	05/09/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUSPIRONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	Registro	100300420021	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	05/09/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUSPIRONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

015533

015564

3	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	1003300420031	COMPRIMIDO SIMPLES	05/09/1998	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUSPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	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"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 [ATIVA]	COMPRIMIDO SIMPLES	05/09/1998	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUSPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL				

Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	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"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	COMPRIMIDO SIMPLES	05/09/1998	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUSPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	LIBBS FARMACÉUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	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"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

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	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL 1
Conservação	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"
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 <b>ATIVA</b>	1003300420064	COMPRIMIDO SIMPLES	05/09/1998	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUSPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - 61.230.314/0005-07 - EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	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"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 8 <b>ATIVA</b>	1003300420072	COMPRIMIDO SIMPLES	05/09/1998	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUSPIRONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				