

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: 56

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 253

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.042703/2003-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/06/2004
Nome Comercial	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA	Registro	105830354	Vencimento do Registro	06/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA	Medicamento de referência	ANAFRANIL		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC	ANTIDEPRESSIVOS		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	Registro	1058303540017	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/06/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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										

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	Registro	1058303540025	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/06/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

B

3	10 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058303540033	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/06/2004	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	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	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	10 MG COM REV CT BL AL/LAL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058303540041	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/06/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 20 [ATIVA]	1058303540051	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/06/2004 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	-				
Apresentação fracionada	Não				




B

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1058303540068	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/06/2004	24 meses
Princípio Ativo CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA					
Complemento Diferencial da Apresentação -					
Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • 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					
Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"					
Destinação Comercial					
Tarja -					
Apresentação fracionada Não					

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 263

Detalhe do Produto: CARDIZEM

Nome da Empresa	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.	CNPJ	60.831.658/0001-77	Autorização	1.00.367-8
Processo	25001.001316/83	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	15/08/1983
Nome Comercial	CARDIZEM	Registro	103670062	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	ATC		ANTI-HIPERTENSIVOS	
Parcer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	30 MG COM CT FR X 20 CANCELADA OU CADUCA	1036700620016	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	15/08/1983	
	Princípio Ativo				
	Complemento Diferencial da Apresentação				
	Embalagem				
	Local de Fabricação				
	Via de Administração				
	Conservação				

Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
-	-	-	Não fracionada				
			30 MG COM CT FR X 50 CANCELADA OU CADUCA	1036700620024	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	15/08/1983	
			Princípio Ativo				
			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		
3	60 MG COM CT FR X 25 CANCELADA OU CADUCA	1036700620032	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	15/08/1983			
	Princípio Ativo						
	Complemento Diferencial da Apresentação						
	Embalagem						
	Local de Fabricação						
	Via de Administração						
	Conservação						

Princípio Ativo	-				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Apresentação	60 MG COM CTFR X 50 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1036700620040
		Forma Farmacêutica	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	Data de Publicação	15/08/1983
Princípio Ativo	-				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	-				

Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Apresentação	90 MG COM CT FR VD AMB X 25 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1036700620067
		Forma Farmacêutica	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	Data de Publicação	15/08/1983
Princípio Ativo	-				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Apresentação	90 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1036700620075
		Forma Farmacêutica	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	Data de Publicação	15/08/1983
Princípio Ativo	-				

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

8

SR 90 MG CAP CT FR X
10

1036700620082

CAPSULA
GELATINOSA COM
MICROGRANULOS

15/08/1983

24
meses

Princípio
Ativo

SR 90 MG

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

Via de
Administração

Conservação

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

Restrição de
prescrição

Destinação
Comercial

Tarja

Apresentação
fracionada

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de
Publicação

Validade

9

90 MG CAPGEL DURA
LIB PROL CT FR VD
AIME X 20

1036700620091

CAPSULA
GELATINOSA DURA
COM
MICROGRANULOS

13/12/2000

24
meses

Princípio
Ativo

CLORIDRATO DE DILTIAZEM

Complemento
Diferencial da
Apresentação

CARDIZEM SR

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM S. A
- Endereço: AV. DEL LIBERTADOR 7208 E ARRIBENOS 3345/47 - ARGENTINA
- Etapas de Fabricação:

Via de
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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

15/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

10 120 MG CAPGEL DURA 1036700620105 CAPSULA 05/04/2001 24
 LIB PROL CT FR VD GELATINOSA DURA
 AMB X 20 COM
 MICROGRANULOS
 CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo CLORIDRATO DE DILTIAZEM

Complemento Diferencial da Apresentação CARDIZEM SR

Embalagem

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

Local de Fabricação

• Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM S. A
 Endereço: AV. DEL LIBERTADOR 7208 E ARRIBENOS 3345/47 - ARGENTINA
 Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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
 11 SR 120 MG CAP CT FR 1036700620112 CAPSULA 15/08/1983 24
 X 50
 CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação SR 120 MG

Embalagem

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

15/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação
 Via de Administração
 Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
 Restrição de prescrição
 Destinação Comercial
 Tarja
 Apresentação fracionada Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade
 12 SR 90 MG CAP CT FR X 1036700620120 CAPSULA 15/08/1983 24
 50
 CANCELADA OU CADUCA MICROGRANULOS

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação SR 90 MG

Embalagem

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

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
 Restrição de prescrição
 Destinação Comercial
 Tarja
 Apresentação fracionada Não

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

015572

B

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	SR 120 MG CAP CT FR X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1036700620139	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	15/08/1983	24 meses
Princípio Ativo	ORAL				
Complemento Diferencial da Apresentação	SR 120 MG				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	Comercial				
Via de Administração	Não fracionada				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	180 MG CAPGEL DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 15 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1036700620148	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	03/11/1995	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	CARDIZEM CD				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM S. A Endereço: AV. DEL LIBERTADOR 7208 E ARRIBENOS 3345/47 - ARGENTINA 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				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	180 MG CAP LIB GRADUAL CT FR VD AMB X 30 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1036700620156	*****	24/08/1998	24 meses
Princípio Ativo	CARDIZEM CD				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM S. A Endereço: AV. DEL LIBERTADOR 7208 E ARRIBENOS 3345/47 - ARGENTINA Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação
 Restrição de prescrição
 Destinação
 Tarja
 Apresentação fracionada

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Princípio Ativo

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

16 240 MG CAPGEL DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 15 1036700620164 CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS 24/08/1998 24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

CARDIZEM CD

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM S. A
- Endereço: AV. DEL LIBERTADOR 7208 E ARRIBENOS 3345/47 - ARGENTINA
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação
 Restrição de prescrição
 Destinação
 Tarja
 Apresentação fracionada

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

CARDIZEM CD

Embalagem

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

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

17 240 MG CAP LIB GRADUAL CT FR VD AMB X 30 1036700620172 CAPSULA GELATINOSA DE DESINTEGRACAO GRADUAL 24/08/1998 24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

18 30 MG COM CT BL AL/AL X 20 1036700620180 COMPRIMIDO SIMPLES 01/11/2000 24 meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

-

015574



Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA

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	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
19	60 MG COM CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1036700620199	COMPRIMIDO SIMPLES	01/11/2000	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE DILTIAZEM

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA

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	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
20	60 MG COM CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1036700620202	COMPRIMIDO SIMPLES	01/11/2000	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE DILTIAZEM

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA

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	30 MG COM CT BL AL/AL X 50 [ATIVA]	Registro	1036700620210	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	08/08/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE DILTIAZEM									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 60.831.658/0021-10 Endereço: ITAPECERICA DA SERRA - SP - 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										
Nº	22	Apresentação	60 MG COM CT BL AL/AL X 50 [ATIVA]	Registro	1036700620229	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	08/08/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE DILTIAZEM									

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 60.831.658/0021-10 Endereço: ITAPECERICA DA SERRA - SP - 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										
Nº	23	Apresentação	90 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 20 [ATIVA]	Registro	1036700620237	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	Data de Publicação	15/08/1983	Validade	24 meses
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE DILTIAZEM									
Complemento Diferencial da Apresentação	CARDIZEM SR										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										

15/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA
- CNPJ: - 60.831.658/0021-10
- Endereço: ITAPEERICA DA SERRA - SP - 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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

120 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 20 ATIVA

24

Registro

1036700620245

Forma Farmacéutica

CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE DILTIAZEM

CLORIDRATO DE DILTIAZEM

Complemento Diferencial da Apresentação

CARDIZEM SR

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

- Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA
- CNPJ: - 60.831.658/0021-10
- Endereço: ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:

Local de Fabricação

Via de Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

15/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

180 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 16 CANCELADA OU CADUCA

25

Registro

1036700620253

Forma Farmacéutica

CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE DILTIAZEM

CLORIDRATO DE DILTIAZEM

Complemento Diferencial da Apresentação

CARDIZEM CD

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

- Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA
- CNPJ: - 60.831.658/0021-10
- Endereço: ITAPEERICA DA SERRA - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:

Local de Fabricação

Via de Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

015577

B

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	240 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 16 CANCELADA OU CADUCA	1036700620281	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	15/08/1983	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	CARDIZEM CD				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 60.831.658/0021-10 Endereço: ITAPECERICA DA SERRA - SP - 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				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 280

Detalhe do Produto: ALLEXOFEDRIN PEDIÁTRICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.460829/2019-27	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/12/2019
Nome Comercial	ALLEXOFEDRIN PEDIÁTRICO	Registro	102351327	Vencimento do registro	12/2024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Classe Terapêutica	ANTHISTAMINICOS PARA USO SISTÊMICO		ATC	ANTI-HISTAMINICOS PARA USO SISTÊMICO	
Parecer Público	Bula do Paciente	Bula do Profissional	Medicamento de referência		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	6 MG/ML SUS OR CT FR PLAS PET AMB X 60 ML + SER DOS [ATIVA]	1023513270013	Suspensão	23/12/2019	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco de plástico âmbar (Frascos cilíndricos de plástico PET âmbar e tampa de plástico polipropileno branca com lacre.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina.) Accessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 				

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Sem Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	6 MG/ML SUS OR CT FR PLAS PET AMB X 150 ML + SER DOS [ATIVA]	1023513270021	Suspensão	23/12/2019	24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE FEXOFENADINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Frasco de plástico âmbar (Frascos cilíndricos de plástico PET âmbar e tampa de plástico polipropileno branca com lacre.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina.)
- Accessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s)

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração

ORAL

B

15/01/2021 Consúlias - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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



Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
-------------------------	-----------------------------

Destinação	Comercial
------------	-----------

Tarja	Sem Tarja
-------	-----------

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

Detalhe do Produto: Meritor

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.308145/2007-81	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	13/04/2009
Nome Comercial	Meritor	Registro	105730377	Vencimento do Registro	04/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA, GLIMEPIRIDA				
Classe Terapêutica	ANTIDIABÉTICOS	ATC	-	Medicamento de referência	ANTIDIABÉTICOS
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional	 		

Nº	1	Apresentação	2 MG + 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10	Registro	1057303770014	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	13/04/2009	Validade	24 meses
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar alumínio cinza metálico 155mm X 20µm e laca termoselante + PVC (policloreto de vinila)/265mm X 250µm transparente e termofornável) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL LABORATORIOS SILANES, S.A. DE C.V. - PARQUE INDUSTRIAL TOLUCA, 2000, CARRETERA NAULCALPAN-TOLUCA, KM 52.8, CALLE EJE 3 NORTE ESQ EJE 6 NORTE N° 200 - MÉXICO 										

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	2 MG + 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 16	Registro	1057303770022	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	13/04/2009	Validade	24 meses
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar alumínio cinza metálico 155mm X 20µm e laca termoselante + PVC (policloreto de vinila)/265mm X 250µm transparente e termofornável) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL LABORATORIOS SILANES, S.A. DE C.V. - PARQUE INDUSTRIAL TOLUCA, 2000, CARRETERA NAULCALPAN-TOLUCA, KM 52.8, CALLE EJE 3 NORTE ESQ EJE 6 NORTE N° 200 - MÉXICO 										
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										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar alumínio cinza metálico 155mm X 20µm e laca termoselante + PVC (policloreto de vinila)265mm X 250µm transparente e termofornável) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL LABORATORIOS SILANES, S.A. DE C.V. - PARQUE INDUSTRIAL TOLUCA, 2000, CARRETERA NAULCALPAN-TOLUCA, KM 52.8, CALLE EJE 3 NORTE ESQ. EJE 6 NORTE N° 200 - MÉXICO 										
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										
N°	6	Apresentação	4 MG + 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 16	Registro	1057303770065	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	13/04/2009	Validade	24 meses
Principio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA GLIMEPIRIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar alumínio cinza metálico 155mm X 20µm e laca termoselante + PVC (policloreto de vinila)265mm X 250µm transparente e termofornável) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL LABORATORIOS SILANES, S.A. DE C.V. - PARQUE INDUSTRIAL TOLUCA, 2000, CARRETERA NAULCALPAN-TOLUCA, KM 52.8, CALLE EJE 3 NORTE ESQ. EJE 6 NORTE N° 200 - MÉXICO 										
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										
N°	7	Apresentação	4 MG + 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20	Registro	1057303770073	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	13/04/2009	Validade	24 meses
Principio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar alumínio cinza metálico 155mm X 20µm e laca termoselante + PVC (policloreto de vinila)265mm X 250µm transparente e termofornável) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL LABORATORIOS SILANES, S.A. DE C.V. - PARQUE INDUSTRIAL TOLUCA, 2000, CARRETERA NAULCALPAN-TOLUCA, KM 52.8, CALLE EJE 3 NORTE ESQ. EJE 6 NORTE N° 200 - MÉXICO 										
Via de Administração	ORAL										

8







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
8	4 MG + 1000.MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	1057303770081	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/04/2009
	ATIVIA			24 meses
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister alumínio cinza metálico 155mm X 20µm e laca termoselante + PVC (policloreto de vinila)265mm X 250µm transparente e termofornável) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659-463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL LABORATORIOS SILANES, S.A. DE C.V. - PARQUE INDUSTRIAL TOLUCA, 2000, CARRETERA NAUICALPAN-TOLUCA, KM 52.8, CALLE EJE 3 NORTE ESQ EJE 6 NORTE N° 200 - MÉXICO 			
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 Não fracionada

ITEM 319



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO											
Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8						
Processo	25351.619700/2012-81	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/05/2016						
Nome Comercial	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO	Registro	100431183	Vencimento do Registro	05/2026						
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO	Medicamento de referência	AVALOX	ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES						
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES	Bula Paciente		Bula Profissional							
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional							
Nº	1	Apresentação	400 MG COM REV CT BL AL AL X 5 [ATIVA]	Registro	1004311830011	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	400 MG COM REV CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	Registro	1004311830062	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial										

Complemento Diferencial da Apresentação					Destinação	Hospitalar					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				Tarja	Vermelha sob restrição					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 				Apresentação fracionada	Não					
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	400 MG COM REV CT BL AL AL X 50 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	100431830070	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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	Venda Sob Receita de Controle Especial										

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 320

Nome da Empresa Detentora do Registro		NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A		CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo		25351.660250/2012-82	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	28/10/2013	
Nome Comercial		VIGADEXA	Registro	100681102	Vencimento do Registro	10/2027	
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO, FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		Medicamento de referência			
Classe Terapêutica		ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		ATC	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional			

Detalhe do Produto: VIGADEXA

Nº	1	Apresentação	5 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	Registro	1006811020015	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	Data de Publicação	28/10/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
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	-
Apresentação fracionada	Não

- Embalagem
- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR
 - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
- Local de Fabricação
- Novartis Biociências S.A. - 56.994.502/0017-05 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
 - ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL

Via de Administração
OFTALMOLOGICAPrincípio Ativo
CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO
FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Nº
1

Apresentação

5 MG/ML + 1 MG/ML
SOL OFT CT FR PLAS
OPC GOT X 5 ML

ATIVA

Registro

1006811020015

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO OFTÁLMICA

Data de Publicação

28/10/2013

Validade

24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE MOXIFLOXACINO

FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Novartis Biociências S.A. - 56.994.502/0017-05 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL

Via de Administração

OFTALMOLOGICA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 332

Detalhe do Produto: NOURIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A	CNPJ	43.312.503/0001-05	Autorização	1.00.372-4
Processo	25351.275758/2019-69	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/08/2019
Nome Comercial	NOURIN	Registro	103720286	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXIBUTININA	Medicamento de referência			Retemic
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS	ATC			ANTIESPASMODICOS
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			

Nº	1	Apresentação	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	Registro	1037202860013	Forma Farmacêutica	Comprimido	Data de Publicação	26/08/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXIBUTININA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração	ORAL										

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico PVC)
- Secundária - Cartucho (de cartolina)

• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
 CNPJ: - 44.734.671/0001-51
 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

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

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº 2

Apresentação 5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60

ATIVA

Princípio Ativo CLORIDRATO DE OXIBUTININA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Plástico PVC)
- Secundária - Cartucho (de cartolina)

Local de Fabricação

- Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
 CNPJ: - 44.734.671/0001-51
 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração ORAL

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

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

015589

B

23/09/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 333

Detalhe do Produto: Oxypnal

Nome da Empresa Detentora do Registro	ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A	CNPJ	55.980.684/0001-27	Autorização	1.02.214-1
Processo	25551.583676/2017-23	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	15/04/2019
Nome Comercial	Oxypnal	Registro	122140110010	Vencimento do Registro	04/2024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA	Medicamento de referência	Oxycontin®		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS	ATC			
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV LIB PROL CT BLALAL X 14	122140110010	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistet de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) • Secundária - Cartucho (CARTOLINA) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL • ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL • NORAMCO, INC - B0410 - 500 SWEDES LANDING ROAD, WILMINGTON, DELAWARE (DE) 19801-4417 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 				
Via de Administração	ORAL				

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

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV LIB PROL CT BLALAL X 28	122140110029	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses

ATIVA

Princípio Ativo CLORIDRATO DE OXICODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blistet de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²)
- Secundária - Cartucho (CARTOLINA)

Local de Fabricação

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
- ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - SP - BRASIL
- NORAMCO, INC - B0410 - 500 SWEDES LANDING ROAD, WILMINGTON, DELAWARE (DE) 19801-4417 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

Via de Administração ORAL

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

Apresentação fracionada Não

Via de Administração ORAL

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 42 ATIVA	1221401110037	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granatatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granatatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (cARTOLINA) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - 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 com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 56 ATIVA	1221401110045	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100 ATIVA	1221401110053	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granatatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granatatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (cARTOLINA) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - 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 com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100 ATIVA	1221401110053	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	15/04/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXICODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granatatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granatatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²) Secundária - Cartucho (cARTOLINA) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - 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 com retenção de receita

Destinação Hospitalar

Apresentação fracionada Não

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

6 20 MG COM REV LIB 122140110061 Comprimido Revestido de Liberação Prolongada 15/04/2019 24 meses

PROL CT BL AL AL X 11

ATIVA

Princípio Ativo CLORIDRATO DE OXICODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granulatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granulatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²)
- Secundária - Cartucho (CARTOLINA)

Local de Fabricação

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
- ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - 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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

21/10/2019

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

7 20 MG COM REV LIB 122140110071 Comprimido Revestido de Liberação Prolongada 15/04/2019 24 meses

PROL CT BL AL AL X 28

ATIVA

Princípio Ativo CLORIDRATO DE OXICODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granulatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granulatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²)
- Secundária - Cartucho (CARTOLINA)

Local de Fabricação

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
- ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - 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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

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

8 20 MG COM REV LIB 122140110088 Comprimido Revestido de Liberação Prolongada 15/04/2019 24 meses

PROL CT BL AL AL X 42

ATIVA

Princípio Ativo CLORIDRATO DE OXICODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

015592

3

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granulatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granulatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²)
- Secundária - Cartucho (cARTOLINA)

Local de Fabricação

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
- ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - 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 com retenção de receita

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

9

Apresentação

20 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL AL X 56

ATIVA

Cloridrato de Oxidodona

Registro

122140110096

Forma Farmacéutica

Comprimido Revestido de Liberação Prolongada

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granulatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granulatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²)
- Secundária - Cartucho (cARTOLINA)

Local de Fabricação

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
- ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - 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 com retenção de receita

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

10

Apresentação

20 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL AL X 100

ATIVA

Cloridrato de Oxidodona

Registro

122140110101

Forma Farmacéutica

Comprimido Revestido de Liberação Prolongada

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e alumínio (espessura entre 0,120 mm e 0,180 mm e granulatura entre 210,00 g/m² e 280,00 g/m²; alumínio de selagem: espessura 0,020 mm e 0,040 mm e granulatura entre 60,00 g/m² e 90,00 g/m²)
- Secundária - Cartucho (cARTOLINA)

Local de Fabricação

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL
- ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27 - PINDAMONHANGABA - 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 com retenção de receita

Destinação

Hospitalar

Apresentação fracionada

Não



015594

B

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 334

Detalhe do Produto: PONDERA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25000.012208/9790	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/01/1998
Nome Comercial	PONDERA	Registro	100430637	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA	Medicamento de referência	CEBRILIN/AROPAX	ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	1	Apresentação	20 MG COM REV CT BLAL PLAS PVC TRANS X 20	Registro	1004306370016	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	09/06/2000	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CLORIDRATO DE PAROXETINA								

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTENDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A

CNPJ - 61.190.096/0008-69

Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL

Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

- Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A

CNPJ - 03.885.572/0001-04

Endereço: ANAPOLIS - GO - BRASIL

Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

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

Tajça

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

2

Apresentação

20 MG COM REV CT BLAL PLAS PVC TRANS X 30

Registro

1004306370024

FORMA FARMACÊUTICA

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

12/03/1999

Validade

24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTENDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

015595



23/12/2020

Local de Fabricação

- Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A

CNPJ: - 03.485.572/0001-04

Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária

- Fabricante: EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A

CNPJ: - 61.190.096/0008-69

Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL

Etapas de Fabricação: Granel

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

4

Apresentação

20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10

Registro

1004306370040

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

21/03/2000

Validade

24 meses

Princípio

Alvo

CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO; PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTENDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.)

- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Ø

23/12/2020

Local de Fabricação

- Fabricante: EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A

CNPJ: - 61.190.096/0008-69

Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL

Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

- Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A

CNPJ: - 03.485.572/0001-04

Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

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

3

Apresentação

20 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 - CANCELADA OU GARRAFA

Registro

1004306370032

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

12/03/1999

Validade

24 meses

Princípio

Alvo

CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTENDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.)

- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Ø



23/12/2020

Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A

CNPJ: - 03.485.572/0001-04

Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL

Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária

Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A

CNPJ: - 61.190.096/0008-69

Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL

Etapas de Fabricação: Granel

Local de Fabricação

ORAL

Via de Administração

CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Conservação

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Comercial

Destinação

Taija

Vermelha sob restrição

Não

Apresentação

fracionada

Princípio

Forma Farmacêutica

Registro

Data de Publicação

Validade

Forma Farmacêutica

Registro

Data de Publicação

Validade

20 MG COM REV CT3 BLAL
PLAS INC X 10-
CANCELADA OU CADUCA

6

19/06/2000

36 meses

20 MG COM REV CT BLAL
PLAS INC X 20-
CANCELADA OU CADUCA

5

19/06/2000

36 meses

CLORIDRATO DE PAROXETINA

Princípio

Forma Farmacêutica

Registro

Data de Publicação

Validade

Forma Farmacêutica

Registro

Data de Publicação

PONDERA

Complemento

Diferencial da

Apresentação

Embalagem

Forma Farmacêutica

Registro

Data de Publicação

Validade

Forma Farmacêutica

Registro

Data de Publicação

Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO)

Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO)

Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 03.485.572/0001-04
Endereço: ANAPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- Fabricante: EUOPARMA LABORATÓRIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granel

Via de Administração
ORAL

Conservação
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
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
7	20 MG COM REV CT2 BLAL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU GADUCA]	1004306370075	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/06/2000	36 meses
	Princípio Ativo		CLORIDRATO DE PAROXETINA		
	Complemento Diferencial da Apresentação		PONDERA		
	Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEÚDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 		

Local de Fabricação

- Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A
CNPJ: - 03.485.572/0001-04
Endereço: ANAPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- Fabricante: EUOPARMA LABORATÓRIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granel

Via de Administração
ORAL

Conservação
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
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
8	20 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU GADUCA]	1004306370083	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/06/2000	36 meses
	Princípio Ativo		CLORIDRATO DE PAROXETINA		
	Complemento Diferencial da Apresentação		PONDERA		
	Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEÚDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 		

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de
Fabricação

- Fabricante: GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A
CNPJ: - 03.485.572/0001-04
Endereço: ANAPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granel

Via de
Administração

ORAL

Conservação

CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
PROTEGER DA LUZ E UMIDADERestrição de
prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de
Fabricação

- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
Endereço: ITAPEVI - 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 UMIDADERestrição de
prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº

10

30 MG COM REV CT BLAL
PLAS PVC TRANS X 20
ATIVA

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de
Publicação

05/12/2000

24 meses

9

30 MG COM REV CT BLAL
PLAS PVC TRANS X 10
ATIVA

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de
Publicação

05/12/2000

24 meses

Princípio
Ativo

CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

CLORIDRATO DE PAROXETINA

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLASTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMINIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de
Fabricação

- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A

CNPJ: - 61.190.096/0008-69

Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL

Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A

CNPJ: - 61.190.096/0008-69

Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL

Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000122089790/?numeroRegistro=100430637

9/17

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000122089790/?numeroRegistro=100430637

015599

B 10/17

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
12	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	1001306370121	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998
	CANCELADA OU CADUCA			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE, ESTRUTURA PLÁSTICO: PVC INCOLOR CRISTAL, ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANAPOLIS - GO - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
	PROTEGER DA UMIDADE			

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	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
11	30 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	1001306370113	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2000
	ATIVA			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE, ESTRUTURA PLÁSTICO: PVC INCOLOR CRISTAL, ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
	PROTEGER DA UMIDADE			

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição
Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Nº
13

Apresentação
40 MG COM REV CT BL.AL PLAS TRANS X 30
CANCELADA OU CADECA

Registro
1004306370131

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação
26/01/1998

Validade
24 meses

Princípio Ativo
CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO; PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A
CNPJ: - 03.485.572/0001-04
Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária

Via de Administração
ORAL

Conservação

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000122089790/?numeroRegistro=100430637>

13/17

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição
Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Nº
14

Apresentação
10 MG COM REV CT BL.AL PLAS PVC TRANS X 30
ATIVA

Registro
1004306370148

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação
26/01/1998

Validade
24 meses

Princípio Ativo
CLORIDRATO DE PAROXETINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO; PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
Endereço: ITAPEVI - 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 UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000122089790/?numeroRegistro=100430637>

14/17

Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	10 MG COM REV. CT. BLAL. PLAS PVC-TRANS X 10	100.1306370156	26/01/1998	24 meses
	ATIVIA			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO; PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMEIRO APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - 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)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
16	10 MG COM REV. CT. BLAL. PLAS TRANS X 20	100.1306370161	26/01/1998	24 meses
	CANCELADA OU CADECA			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO; PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMEIRO APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A CNPJ: - 03.485.572/0001-04 Endereço: ANAPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 			
Via de Administração	ORAL			
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			

23/12/2020		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
17	10 MG COM REV CT BLAL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1004306370172	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/01/1998	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA PLÁSTICO: PVC INCOLOR CRISTAL. ESTRUTURA ALUMÍNIO DURO CONTEUDO: RESINA TERMOCOLANTE INCOLOR APLICADO NO LADO BRILHANTE E PRIMER APLICADO NO LADO FOSCO.) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-69 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
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				

Nome da Empresa Detentora do Registro		EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		CNPJ		61.190.096/0001-92		Autorização		1.00.043-8	
Processo		25351.137745/2018-10		Categoria Regulatória		Similar		Data do registro		01/04/2019	
Nome Comercial		Pondera XR		Registro		100431268		Vencimento do Registro		04/2029	
Princípio Ativo		cloridrato de paroxetina hemi-hidratado									
Classe Terapêutica		ANTIDEPRESSIVOS		ATC		PAXIL CR		Medicamento de referência		ANTIDEPRESSIVOS	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional							

Nome da Empresa Detentora do Registro		EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		CNPJ		61.190.096/0001-92		Autorização		1.00.043-8	
Processo		25351.137745/2018-10		Categoria Regulatória		Similar		Data do registro		01/04/2019	
Nome Comercial		Pondera XR		Registro		100431268		Vencimento do Registro		04/2029	
Princípio Ativo		cloridrato de paroxetina hemi-hidratado									
Classe Terapêutica		ANTIDEPRESSIVOS		ATC		PAXIL CR		Medicamento de referência		ANTIDEPRESSIVOS	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional							

Nome da Empresa Detentora do Registro		EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		CNPJ		61.190.096/0001-92		Autorização		1.00.043-8	
Processo		25351.137745/2018-10		Categoria Regulatória		Similar		Data do registro		01/04/2019	
Nome Comercial		Pondera XR		Registro		100431268		Vencimento do Registro		04/2029	
Princípio Ativo		cloridrato de paroxetina hemi-hidratado									
Classe Terapêutica		ANTIDEPRESSIVOS		ATC		PAXIL CR		Medicamento de referência		ANTIDEPRESSIVOS	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional							

Destinação		Comercial		Destinação		Comercial		Destinação		Comercial	
Tarja		Vermelha sob restrição		Tarja		Vermelha sob restrição		Tarja		Vermelha sob restrição	
Apresentação fracionada		Não		Apresentação fracionada		Não		Apresentação fracionada		Não	
Nº		2		Nº		3		Nº		3	
Apresentação		12,5 MG COM LIB MOD CT BL AL PLAS PVC/PVDC/ACLAR TRANS X 20 [ATIVA]		Apresentação		12,5 MG COM LIB MOD CT BL AL PLAS PVC/PVDC/ACLAR TRANS X 30 [ATIVA]		Apresentação		12,5 MG COM LIB MOD CT BL AL PLAS PVC/PVDC/ACLAR TRANS X 30 [ATIVA]	
Registro		1004312680021		Registro		1004312680031		Registro		1004312680031	
Forma Farmacéutica		Comprimido de Liberação Modificada		Forma Farmacéutica		Comprimido de Liberação Modificada		Forma Farmacéutica		Comprimido de Liberação Modificada	
Data de Publicação		01/04/2019		Data de Publicação		01/04/2019		Data de Publicação		01/04/2019	
Validade		24 meses		Validade		24 meses		Validade		24 meses	
Princípio Ativo		cloridrato de paroxetina hemi-hidratado									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de alumínio 151mmH + Plástico PVC/PVDC 120gm 159mm ou PVC/PVDC 120gm 168mm ou PVC/ACLAR 168mm) Secundária - Cartucho (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 UMIDADE									
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha sob restrição									
Apresentação fracionada		Não									
Princípio Ativo		cloridrato de paroxetina hemi-hidratado									

015604

B

Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	5	25 MG COM LIB MOD CT BL AL PLAS PVC/PVDC/ACLAR TRANS X 20 [ATIVA]	1004312680066	01/04/2019
Princípio Ativo	cloridrato de paroxetina hemi-hidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (Blisters de alumínio 151mmH + Plástico PVC/PVDC 120gm 159mm ou PVC/PVDC 120gm 168mm ou PVC/ACLAR 168mm) Secundária - Cartucho (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 UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6	25 MG COM LIB MOD CT BL AL PLAS PVC/PVDC/ACLAR TRANS X 30 [ATIVA]	1004312680064	01/04/2019
Princípio Ativo	cloridrato de paroxetina hemi-hidratado			



Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (Blisters de alumínio 151mmH + Plástico PVC/PVDC 120gm 159mm ou PVC/PVDC 120gm 168mm ou PVC/ACLAR 168mm) Secundária - Cartucho (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 UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	4	25 MG COM LIB MOD CT BL AL PLAS PVC/PVDC/ACLAR TRANS X 10 [ATIVA]	1004312680048	01/04/2019
Princípio Ativo	cloridrato de paroxetina hemi-hidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (Blisters de alumínio 151mmH + Plástico PVC/PVDC 120gm 159mm ou PVC/PVDC 120gm 168mm ou PVC/ACLAR 168mm) Secundária - Cartucho (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 UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none">• Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de alumínio 151mmH + Plástico PVC/PVDC 120gm 159mm ou PVC/PVDC 120gm 168mm ou PVC/ACLAR 168mm)• Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina)
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL
Local de Fabricação	
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 341

Detalhe do Produto: cloridrato de pioglitazona

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.875-4
Processo	25351.709354/2019-82	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/02/2020
Nome Comercial	cloridrato de pioglitazona	Registro	126750375	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA	Medicamento de referência			ACTOS
Classe Terapêutica	ANTI-DIABÉTICOS	ATC			ANTI-DIABÉTICOS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	15 MG COM CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503750017	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				

Via de Administração

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	15 MG COM CT FR PLAS OPC X 15 ATIVA	Registro	1267503750025	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/02/2020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA	Validade	24 meses						

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	15 MG COM CT FR PLAS OPC X 15 ATIVA	1267503750025	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - 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	Tarja	Vermelha						
	Apresentação fracionada	Não						
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade			
3	15 MG COM CT FR PLAS OPC X 20 [ATIVA]	1267503750033	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2020	24 meses			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA							
Complemento Diferencial da Apresentação								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 							
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - 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							
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica							
Destinação	Comercial							
Tarja	Vermelha							
Apresentação fracionada	Não							
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade			
5	15 MG COM CT FR PLAS OPC X 60 [ATIVA]	1267503750051	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2020	24 meses			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA							
Complemento Diferencial da Apresentação								

14/01/2021	4	15 MG COM CT FR PLAS OPC X 30 [ATIVA]	1267503750041	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2020	24 meses		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA							
Complemento Diferencial da Apresentação								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 							
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - 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							
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica							
Destinação	Comercial							
Tarja	Vermelha							
Apresentação fracionada	Não							
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade			
5	15 MG COM CT FR PLAS OPC X 60 [ATIVA]	1267503750051	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2020	24 meses			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA							
Complemento Diferencial da Apresentação								

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A

CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - 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

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº 6

Apresentação 15 MG COM CT FR PLAS OPC X 90 | ATIVA

Registro 1267503750068

Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação 03/02/2020

Validade 24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A

CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - 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

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº 7

Apresentação 15 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 | ATIVA

Registro 1267503750076

Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação 03/02/2020

Validade 24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A

CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - 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

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNP.J: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granuleção Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granuleção Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granuleção
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

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNP.J: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granuleção Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granuleção
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	30 MG COM CT FR PLAS OPC X 20
Registro	1267503750106
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	03/02/2020
Validade	24 meses

14/01/2021 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial
 Tarja Vermelha
 Apresentação fracionada Não

Nº 12
 Apresentação 30 MG COM CT FR PLAS OPC X 60 **ATIVA**
 Registro 1267503750122
 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES
 Data de Publicação 03/02/2020
 Validade 24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem
 • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

14/01/2021 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº 11
 Apresentação 30 MG COM CT FR PLAS OPC X 30 **ATIVA**
 Registro 1267503750114
 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES
 Data de Publicação 03/02/2020
 Validade 24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem
 • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação
 Fabricante: EMS S/A
 CNPJ: - 57.507.378/0003-65
 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação:

Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
 CNPJ: - 12.424.020/0001-79
 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Granel
 Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
 CNPJ: - 12.424.020/0001-79
 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Granulação

Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
 CNPJ: - 12.424.020/0001-79
 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Compressão
 Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
 CNPJ: - 12.424.020/0001-79
 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Mistura

Via de Administração ORAL

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

Local de
Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granel
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granulação
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Compressão
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Mistura

Via de
Administração

ORAL

Conservação

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

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

Nº

Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

13

30 MG COM CT FR

1267503750130

COMPRIMIDO SIMPLES

03/02/2020

24

PLAS OPC X 90 [ATIVA]

meses

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

Princípio
AtivoComplemento
Diferencial de
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granel
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Granulação
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Mistura

Via de
Administração

ORAL

Conservação

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

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
14	30 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 <input type="checkbox"/> ATIVA	1267503750149	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNP.J: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granulação Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Compressão Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Mistura 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351709354201982/?nomeProduto=PIOGLITAZONA>

15/22

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Venda sob Prescrição Médica	Comercial	Vermelha	45 MG COM CT FR PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1267503750157	COMPRIMIDO SIMPLES	03/02/2020	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNP.J: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNP.J: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 						
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						

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351709354201982/?nomeProduto=PIOGLITAZONA>

6/22

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	16	Apresentação	45 MG COM CT FR PLAS OPC X 15 ATIVA	Registro	1267503750185
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/02/2020
Complemento Diferencial da Apresentação		Validade	24 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 				
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				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351709354201982/?nomeProduto=PIOGLITAZONA>

17/22

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	17	Apresentação	45 MG COM CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	Registro	1267503750173	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	03/02/2020	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Granel 										
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										

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351709354201982/?nomeProduto=PIOGLITAZONA>

18/22

015615

B

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

18 45 MG COM CT FR PLAS OPC X 60 ATIVA 03/02/2020 24 meses

Princípio Ativo CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação

• Fabricante: EMS S/A
 CNPJ: - 57.507.378/0003-65
 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação:

- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA

CNPJ: - 12.424.020/0001-79
 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Granel

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

Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

45 MG COM CT FR PLAS OPC X 90 ATIVA 1267503750191 COMPRIMIDO SIMPLES 03/02/2020 24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351709354201982?nomeProduto=PIOGLITAZONA

18/22

14/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
 CNPJ: - 57.507.378/0003-65
 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação:
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
 CNPJ: - 12.424.020/0001-79
 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Granel

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

Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

45 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 ATIVA 1267503750203 COMPRIMIDO SIMPLES 03/02/2020 24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

Complemento Diferencial da Apresentação

015616

3

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351709354201982?nomeProduto=PIOGLITAZONA

20/22

R

14/01/2021 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
- CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Granel

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

14/01/2021 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
- CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Granel

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

21

Apresentação

45 MG COM CT FR

PLAS OPC X 30

Registro

1267503750211

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação

03/02/2020

Validade

24 meses

Princípio Ativo



CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Detalhe do Produto: cloridrato de tansulosina

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.633202/2014-97	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/02/2018
Nome Comercial	cloridrato de tansulosina	Registro	105830918	Vencimento do Registro	02/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TANSULOSINA	Medicamento de referência	SECOTEX		
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM ACAO NO TRATO URINARIO	ATC	OUTROS PRODUTOS COM ACAO NO TRATO URINARIO		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	0,4 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 10 ATIVA	Registro	1058309180012
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TANSULOSINA	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	26/02/2018
Complemento Diferencial da Apresentação	-			Validade	24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				

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	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	2
Apresentação	0,4 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 20 ATIVA
Registro	1058309180020
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA
Data de Publicação	26/02/2018
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TANSULOSINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha de alumínio 110 X 0,125mm + Alumínio duro 105 X 0,021mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Local de Fabricação	
Via de Administração	ORAL
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	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

015618



3

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio 110 X 0,125mm + Alumínio duro 105 X 0,021mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Embalagem											
Local de Fabricação	ORAL										
Via de Administração	ORAL										
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	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	0,4 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1058309180055	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	26/02/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TANSULOSINA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio 110 X 0,125mm + Alumínio duro 105 X 0,021mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 										
Local de Fabricação	ORAL										
Via de Administração	ORAL										

Nº	3	Apresentação	0,4 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1058309180039	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	26/02/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TANSULOSINA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio 110 X 0,125mm + Alumínio duro 105 X 0,021mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - 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										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	0,4 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1058309180047	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Data de Publicação	26/02/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TANSULOSINA										

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	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio 110 X 0,125mm + Alumínio duro 105 X 0,021mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 			
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			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	7	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio 110 X 0,125mm + Alumínio duro 105 X 0,021mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 			
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			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio 110 X 0,125mm + Alumínio duro 105 X 0,021mm) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 			
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			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			

Detalhe do Produto: MELLERIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA	CNPJ	61.186.136/0001-22	Autorização	1.00.575-6
Processo	25351.341951/2005-08	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	15/05/2006
Nome Comercial	MELLERIL	Registro	105750008	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA	Medicamento de referência	-	ATC	NEUROLEPTICOS
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	Bula Paciente		Bula Profissional	
Parecer Público	-				

Nº	1	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1057500080010	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	15/05/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CLORIDRATO DE TIORIDAZINA								
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			-								

Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1057500080029	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	15/05/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CLORIDRATO DE TIORIDAZINA								
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			-								
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1057500080037	Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES	Data de Publicação	15/05/2006	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CLORIDRATO DE TIORIDAZINA								

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4				
Apresentação	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA				
Registro	1057500080045				
Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES				
Data de Publicação	15/05/2006				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5				
Apresentação	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA				
Registro	1057500080053				
Forma Farmacéutica	DRAGEA SIMPLES				
Data de Publicação	15/05/2006				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	6				
Apresentação	200 MG COM LIB PROL CT FR VD AMB X 20 ATIVA				
Registro	1057500080061				
Forma Farmacéutica	Cápsula Dura de Liberação Prolongada				
Data de Publicação	15/05/2006				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA				

Complemento -
Diferencial da -
Apresentação -
Embalagem -

Local de Fabricação • CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição -

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 7

Via de Administração ORAL

Forma Farmacéutica COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA

Local de Fabricação • CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição -

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 8

Forma Farmacéutica SOLUÇÃO ORAL

Local de Fabricação • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - 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 Sujeta a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº 9

Forma Farmacéutica SOLUÇÃO ORAL

Local de Fabricação • CELLERA FARMACEUTICA S.A. - 33.173.097/0001-93 - INDAIATUBA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição -

Destinação Comercial

015623

3

015624

B

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	• CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autortização							
MYRALIS INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA		17.440.261/0001-25		1.01.462-1							
Processo		Categoria Regulatória		Data do registro							
25351.349964/2018-31		Similar		17/09/2018							
Nome Comercial		Registro		Vencimento do Registro							
TILESTAL		114620006		04/2026							
Princípio Ativo		Medicamento de referência									
CLORIDRATO DE TRAMADOL, PARACETAMOL		ULTRACET									
Classe Terapêutica		ATC									
ANALGESICOS NARCOTICOS		ANALGESICOS NARCOTICOS									
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional							
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	
1		(37,5 + 325,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4		1146200060015		COMPRIMIDO REVESTIDO		17/09/2018		24 meses	
Princípio Ativo		Paracetamol		Cloridrato de Tramadol							
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem		Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA							
Local de Fabricação		ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - 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											
Tarja		Vermelha sob restrição									
Apresentação fracionada		Não									
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	
2		(37,5 + 325,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10		1146200060023		COMPRIMIDO REVESTIDO		17/09/2018		24 meses	
Princípio Ativo		Paracetamol		Cloridrato de Tramadol							
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem		Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA							
Local de Fabricação		ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - 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											
Tarja		Vermelha sob restrição									
Apresentação fracionada		Não									
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	





015626

3

3	(37,5 + 325,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1146200060031	COMPRIIMIDO REVESTIDO	17/09/2018	24 meses
Principio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL PARACETAMOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - 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	4	(37,5 + 325,0) MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1146200060041	COMPRIIMIDO REVESTIDO	17/09/2018 24 meses
Principio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL PARACETAMOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - 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				

Detalhe do Produto: DONAREN RETARD											
Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8						
Processo	25351.153254/2006-74	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	30/07/2007						
Nome Comercial	DONAREN RETARD	Registro	101180601	Vencimento do registro	07/2027						
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA	Medicamento de referência	-	ATC	ANTIDEPRESSIVOS						
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Bula Paciente		Bula Profissional							
Nº	1	Apresentação	150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 10 [ATIVA]	Registro	1011806010011	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	30/07/2007	Validade	24 meses
Princípio Ativo		Complemento Diferencial da Apresentação		Embalagem		Local de Fabricação		Via de Administração	ORAL		
Restrição de prescrição		Restrição de prescrição		Destinação		Tarja		Apresentação fracionada			
Nº	2	Apresentação	150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 20 [ATIVA]	Registro	1011806010021	Forma Farmacêutica	Comprimido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	30/07/2007	Validade	24 meses
Princípio Ativo		Complemento Diferencial da Apresentação		Embalagem		Local de Fabricação		Via de Administração	ORAL		
Restrição de prescrição		Restrição de prescrição		Destinação		Tarja		Apresentação fracionada			
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

2

150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 20 [ATIVA]

1011806010021

Comprimido de Liberação Prolongada

30/07/2007

24 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- AZIENDE CHIMICHE RIUNITE FRANCESCO - - ITALIA -

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

Conservação

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

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

015627

3

3	150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]	1011806010038	Comprimido de Liberação Prolongada	30/07/2007	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • AZIENDE CHIMICHE RIUNITE FRANCESCO - - ITALIA - 				
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
4	150 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 5 [ATIVA]	1011806010046	Comprimido de Liberação Prolongada	30/07/2007	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • AZIENDE CHIMICHE RIUNITE FRANCESCO - - ITALIA - 				

Via de
Administração

ORAL

Conservação

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

4

150 MG COM LIB
PROL CT BL AL PLAS
OPC X 5 [ATIVA]

1011806010046

Comprimido de
Liberação Prolongada

30/07/2007

24
meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- AZIENDE CHIMICHE RIUNITE FRANCESCO - - ITALIA -

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 363

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TRAZODONA	
TORRENT DO BRASIL LTDA		33.078.528/0001-32		Autorização 1.005.525-3	
Processo	25351.453013/2012-10	Categoria Regulatória	Registro	Data do registro	09/03/2015
Nome Comercial	CLORIDRATO DE TRAZODONA	Genérico	105250059	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA	Medicamento de referência	ATC	Medicamento de referência	DONAREN
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Bula do Paciente	Bula do Profissional	Forma Farmacêutica	ANTIDEPRESSIVOS
Parceiro Público					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1052500590018	COMPRIMIDO SIMPLES	09/03/2015	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação	Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: Indrad 382 721, Dist: Melissana - INDIA Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TRAZODONA	
TORRENT DO BRASIL LTDA		33.078.528/0001-32		Autorização 1.005.525-3	
Processo	25351.453013/2012-10	Categoria Regulatória	Registro	Data do registro	09/03/2015
Nome Comercial	CLORIDRATO DE TRAZODONA	Genérico	105250059	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA	Medicamento de referência	ATC	Medicamento de referência	DONAREN
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Bula do Paciente	Bula do Profissional	Forma Farmacêutica	ANTIDEPRESSIVOS
Parceiro Público					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM CT BL AL AL X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1052500590026	COMPRIMIDO SIMPLES	09/03/2015	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação	Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: Indrad 382 721, Dist: Melissana - INDIA Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1052500590018	COMPRIMIDO SIMPLES	09/03/2015	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação	Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: Indrad 382 721, Dist: Melissana - INDIA Etapa de Fabricação:				
Via de Administração	ORAL				

30/11/2020

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: Indrad 382 724, Dist: Mehsana - INDIA Etapas 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	100 MG COM CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1052500590050	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	09/03/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 										

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351453013201210/?numeroRegistro=105250059>

30/11/2020

Nº	3	Apresentação	50 MG COM CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1052500590034	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	09/03/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: Indrad 382 724, Dist: Mehsana - INDIA Etapas 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	50 MG COM CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1052500590042	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	09/03/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA										

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351453013201210/?numeroRegistro=105250059>

3/7

B

30/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - INDIA
- Etapas 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. Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

6

Apresentação

100 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA

Registro

1052500590069

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação

09/03/2015

Validade

24 meses

Princípio Ativo

CLOBRIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - INDIA
- Etapas de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253514530132012107/numeroRegistro=105250059>

5/7

30/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica. Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

7

Apresentação

100 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA

Registro

1052500590077

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação

09/03/2015

Validade

24 meses

Princípio Ativo

CLOBRIDRATO DE TRAZODONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - INDIA
- Etapas 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. Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não



<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253514530132012107/numeroRegistro=105250059>

30/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> TABLETA	1052500500085	COMPRIMIDO SIMPLES	09/03/2015	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: Indiad 382 721, Dist. Maharashtra - INDIA Etapas 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. Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarifa					
Apresentação fracionada	Não				

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE VENLAFAXINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.711347/2014-36	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/08/2015
Nome Comercial	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA	Registro	100431147	Vencimento do Registro	08/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA	Medicamento de referência			EFEXOR XR
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC			ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	Registro	1004311470015
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	17/08/2015
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não
Nº	2
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL CELLERA FARMACÊUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - 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 UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação / Validade
5	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1004311470058	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/08/2015 / 24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 07 ATIVA	1004311470031	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/08/2015	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 07 ATIVA	1004311470041	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/08/2015	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA				

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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6	Registro	1004311470066	Data de Publicação
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA			
Apresentação	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL EUROFARMA LABORATORIOS 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			

Apresentação fracionada	Não			
Nº	7	Registro	1004311470074	Data de Publicação
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA			
Apresentação	37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL EUROFARMA LABORATORIOS 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	8	Registro	1004311470082	Data de Publicação
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA			
Apresentação	37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA			

Nº	Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Comercial	Vermelha sob restrição	Não
12		75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA						
	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA						
	Complemento Diferencial da Apresentação							
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - 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 UMIDADE						
	Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"						
	Destinação	Comercial						
	Tarja	Vermelha sob restrição						
	Apresentação fracionada	Não						
Nº	Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Comercial	Vermelha sob restrição	Não
13		75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA						
	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA						
	Complemento Diferencial da Apresentação							

Nº	Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Comercial	Vermelha sob restrição	Não
11		37,5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA						
	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA						
	Complemento Diferencial da Apresentação							
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - 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 UMIDADE						
	Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"						
	Destinação	Comercial						
	Tarja	Vermelha sob restrição						
	Apresentação fracionada	Não						

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL • EUOFARMA 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	14	Registro	1004311470147	Data de Publicação	17/08/2015
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL • EUOFARMA 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	15	Registro	1004311470155	Data de Publicação	17/08/2015
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL • EUOFARMA 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - 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 UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
18	150 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004311470181	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/08/2015
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
16	37.5 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004311470163	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/08/2015	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - SP - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • CELLERA FARMACÉUTICA S.A. - 33.173.097/0002-74 - INDAIATUBA - 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
17	75 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004311470171	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/08/2015	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA				

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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: Cloridrato de Verapamil

Nome da Empresa	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.858157/2018-13	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/02/2019
Nome Comercial	Cloridrato de Verapamil	Registro	105730640	Vencimento do Registro	11/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL	Medicamento de referência			Dilacoron
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES	ATC			ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 10 [ATIVA]	1057306400013	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	04/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Vermelha	Não				
Apresentação fracionada					
Nº	2	1057306400021	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	04/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 15 [ATIVA]				
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORIDRATO DE VERAPAMIL				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	1057306400031	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	04/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]				
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORIDRATO DE VERAPAMIL				
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	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Apresentação	240 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	Registro	1057306400080
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	04/02/2019
Validade	24 meses				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> 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				
Via de Administração	ORAL				
Nº	9	Apresentação	240 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	Registro	1057306400099
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	04/02/2019
Validade	24 meses				

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Local de Fabricação	ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Nº	7	Apresentação	240 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1057306400072
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	04/02/2019
Validade	24 meses				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> 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				
Via de Administração	ORAL				
Nº	9	Apresentação	240 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	Registro	1057306400099
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Data de Publicação	04/02/2019
Validade	24 meses				

Tarja Vermelha
Apresentação Não fracionada

Complemento Diferencial da Apresentação
 • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Embalagem
 • ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Local de Fabricação
 ORAL
 Via de Administração
 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 Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

10 240 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 500 **ATIVA** 1057306400102 Comprimido Revestido de Liberação Retardada 04/02/2019 24 meses

Princípio Ativo
 CLORIDRATO DE VERAPAMIL

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação
 • ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS SA - 60.659.463/0031-07 - SÃO PAULO - 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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 372

Detalhe do Produto: DIABINESE


Nome da Empresa Detentora do Registro	WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.072.393/0001-33	Autorização	L.02.110-1
Processo	25351.099695/2017-23	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	08/05/2017
Nome Comercial	DIABINESE	Registro	121100366	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	CLORPROPAMIDA	Medicamento de referência		ATC	ANTIDIABÉTICOS
Classe Terapêutica	ANTIDIABÉTICOS	Bula do Profissional		Bula do Profissional	
Parceiro Público		Bula do Paciente			

Nº	1	Apresentação	250 MG COM CT FR VD AMB X 100 	Registro	1211003660013	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	08/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CLORPROPAMIDA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0
- Fabricante: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 61.072.393/0039-06
Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

ORAL

Via de Administração

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarifa											
Apresentação Inacionada	Não										
Nº	2	Apresentação	250 MG COM CT FR VD AMB X 30 	Registro	1211003660021	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	08/05/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CLORPROPAMIDA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição											
Destinação											

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0
- Fabricante: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 61.072.393/0039-06
Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

16/12/2020 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

16/12/2020	4	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 28	1211003660048	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2017	24 meses
Tarja						
Apresentação Fracionada	Não					
Nº	3	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 14	1211003660031	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo		CLORPROPAMIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLASTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.072.393/0039-06 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Local de Fabricação						
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição						
Destinação						
Tarja						
Apresentação Fracionada	Não					
Nº	5	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 7	1211003660056	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo		CLORPROPAMIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação						

16/12/2020 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

16/12/2020	4	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 28	1211003660048	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo		CLORPROPAMIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.072.393/0039-06 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Local de Fabricação						
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição						
Destinação						
Tarja						
Apresentação Fracionada	Não					
Nº	5	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 7	1211003660056	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo		CLORPROPAMIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação						

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.072.393/0039-06 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição				
Destinação				
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6	1211003660064	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 30 ATIVA CLORPROPAMIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.072.393/0039-06 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			

Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição				
Destinação				
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	7	1211003660072	08/05/2017	24 meses
Princípio Ativo	250 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 100 ATIVA CLORPROPAMIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.072.393/0039-06 Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição				
Destinação				

16/12/2020 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária



16/12/2020

Apresentação
Fracionada

Não

9

Detalhe do Produto: CLORTALIDONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMIS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.213161/2002-82	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/05/2003
Nome Comercial	CLORTALIDONA	Registro	102350614	Vencimento do Registro	05/2028
Princípio Ativo	CLORTALIDONA	Medicamento de referência	HIGROTON		
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES	ATC	DIURETICOS SIMPLES		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo	CLORTALIDONA	12.5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 [ATIVA]	1023506140010	COMPRIMIDO SIMPLES	05/05/2003	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	Hospitalar					
Tarja	-					
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)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Hospitalar					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	2	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Princípio Ativo	CLORTALIDONA	12.5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 [ATIVA]	1023506140029	COMPRIMIDO SIMPLES	05/05/2003	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 1					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Hospitalar					
Tarja	-					
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)					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Destinação	Hospitalar					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					

3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1023506140037	COMPRIMIDO SIMPLES	05/05/2003	24 meses	
Princípio Ativo	CLORTALIDONA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 					
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					
Destinação	Hospitalar					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	4	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1023506140045	COMPRIMIDO SIMPLES	05/05/2003	24 meses
Princípio Ativo	CLORTALIDONA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 					
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					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	5	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506140053	COMPRIMIDO SIMPLES	05/05/2003	36 meses
Princípio Ativo	CLORTALIDONA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 					
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					
Destinação	Comercial					

Princípio Ativo	CLORTALIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 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	Sim		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
8	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506140088	COMPRIMIDO SIMPLES
			Data de Publicação
			05/05/2003
			Validade
			24 meses
Princípio Ativo	CLORTALIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 		

Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
6	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506140061	COMPRIMIDO SIMPLES
			Data de Publicação
			05/05/2003
			Validade
			36 meses
Princípio Ativo	CLORTALIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - 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		
Destinação	Hospitalar		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
7	12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506140071	COMPRIMIDO SIMPLES
			Data de Publicação
			05/05/2003
			Validade
			24 meses

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				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	9	Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506140096
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	05/05/2003
		Validade	36 meses		
Princípio Ativo	CLORTALIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Venda sob Prescrição Médica				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	10	Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506140101
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	05/05/2003
		Validade	36 meses		
Princípio Ativo	CLORTALIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Venda sob Prescrição Médica				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	11	Apresentação	12.5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 ATIVA	Registro	1023506140118
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	05/05/2003
		Validade	24 meses		
Princípio Ativo	CLORTALIDONA				

3

Complemento Diferencial da Apresentação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 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	Hospitalar										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 ATIVA	Registro	1023506140134	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	05/05/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	CLORTALIDONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - 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										
Destinação	Hospitalar										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	12	Apresentação	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 ATIVA	Registro	1023506140126	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	05/05/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORTALIDONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-79 - MANAUS - AM - BRASIL 										
Via de Administração	ORAL 1										

015654 3



Vertical text or markings along the left edge of the page, possibly a page number or reference code.

Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados

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"/> Venalot® Creme	25351.707800/2018-33	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0001-74	ISENTO DE REGISTRO	ATIVO	10/10/2028

[Voltar](#)

11/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados

ITEM:384

Voltar

Número do Registro		Detalhes do Produto	
Número do Registro		Empresa Detentora	
Número do CNPJ da Empresa	Razão Social	Autorização	
60.397.775/0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA.	2.00.819-8	
UF	Município	Código do Município	
SP	JAGUARIÚNA	352470	
Caracterização			
Número do Processo	25351.707800/2018-33		
Grupo do Produto	PRODUTO PARA AS PERNAS COM FINALIDADE ESPECÍFICA - GRAU 2		
Nome do Produto	Venalot® Creme		
Forma Física do Produto	CREME		
Situação do Produto	ATIVO		
Destinação do Produto		Período de Validade do Produto	
COMERCIAL		18 MESES	
Restrição de Uso/Venda		Cuidados de Conservação	
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE	
Embalagem Primária		Embalagem Secundária	
FRASCO DE PLÁSTICO		CARTUCHO DE CARTOLINA	

3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	1047500450031	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/01/2003	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE ZUCLOPENTIXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (BLISTER PVDC TRISTAR, LAMINA PVC/PVDC - 200my PVC/25 µmPE/90g/m² PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> H. LUNDBECK A/S - - DINAMARCA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG/ML SOL INJ ACUPHASE CT AMP VD TRANS X 1 ML [ATIVA]	1047500450058	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2003	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE ZUCLOPENTIXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> H. LUNDBECK A/S - - DINAMARCA 				
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 Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 50 [ATIVA]	1047500450041	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/01/2003	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE ZUCLOPENTIXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (BLISTER PVDC TRISTAR, LAMINA PVC/PVDC - 200my PVC/25 µmPE/90g/m² PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Apresentação	50 MG/ML SOL INJ ACUPHASE CT AMP VD TRANS X 2 ML	Registro	1047500450066
		Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	23/01/2003
		Local de Fabricação	INTRAMUSCULAR	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE ZUCLOPENTIXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	H. LUNDBECK A/S -- DINAMARCA				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Apresentação	200 MG/ML SOL INJ IM DEPOT CX AMP VD TRANS X 1 ML	Registro	1047500450082
		Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	23/01/2003
		Local de Fabricação	INTRAMUSCULAR	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DECANOATO DE ZUCLOPENTIXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	H. LUNDBECK A/S -- DINAMARCA				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Apresentação	50 MG/ML SOL INJ ACUPHASE CT 5 AMP VD TRANS X 1 ML	Registro	1047500450074
		Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	23/01/2003
		Local de Fabricação	INTRAMUSCULAR	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE ZUCLOPENTIXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	H. LUNDBECK A/S -- DINAMARCA				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Destinação	Comercial	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308200026	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DESLOTATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO) LETOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: -57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308200044	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DESLOTATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO) LETOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: -57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 30 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1058308200052	XAROPE	21/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DESLOTATADINA				

Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1030 SA 30 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 Accessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Venda sem Prescrição Médica				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Sem Tarja				
Nº	6				
Princípio Ativo	0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOS	1058308200060	XAROPE	24/10/2016	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	ATIVA				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1033 SA 60 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 Accessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Venda sem Prescrição Médica				
Tarja	Comercial				
Apresentação fracionada	Sem Tarja				
Nº	7				
Princípio Ativo	0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	1058308200079	XAROPE	24/10/2016	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	ATIVA				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1035 SA 100 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 Accessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				

30/11/2020

Apresentação Não
 fracionada

Nº 9
 Apresentação 5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]
 Registro 1058308200095
 Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO
 Data de Publicação 24/10/2016
 Validade 24 meses

Princípio Ativo DESLORATADINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEFTOSO 211 X 0,32mm)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 37.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

30/11/2020

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 5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 [ATIVA]
 Registro 1058308200087
 Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO
 Data de Publicação 24/10/2016
 Validade 24 meses

Princípio Ativo DESLORATADINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEFTOSO 211 X 0,32mm)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 37.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

30/11/2020	10	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 [ATIVA]	1058308200109	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DESILORATADINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: -57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 					
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	12	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 [ATIVA]	1058308200125	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DESILORATADINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: -57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 					

30/11/2020	11	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 6 [ATIVA]	1058308200117	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DESILORATADINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: -57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 					
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	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 6 [ATIVA]	1058308200117	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	DESILORATADINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: -57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 					

30/11/2020

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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	13	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1058308200183
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	24/10/2016
		Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DESORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	• Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0008-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253512041432016137/numeroRegistro=105830820>

11/15

30/11/2020

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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	14	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1058308200141
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	24/10/2016
		Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DESORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	• Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0008-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº		Apresentação		Registro	
		Forma Farmacêutica		Data de Publicação	
		Validade			

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253512041432016137/numeroRegistro=105830820>

12/15

015666

3

30/11/2020

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 60ML AMBAR 24MM + TPA PLAST.C/LACREPL.FER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 Acessório - SERINGA DOSADORA I Unidade(s) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 			
Via de Administração	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	Sem Tarja			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	17	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
		0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS	1058308200176	XAROPE
		ATIVA		
Princípio Ativo	DESLOXATADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 120ML AMBAR 24MM + TPA PLAST.C/LACREPL.FER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 Acessório - SERINGA DOSADORA I Unidade(s) 			

30/11/2020



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 			
Via de Administração	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	Sem Tarja			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	16	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica
		0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS	1058308200168	XAROPE
		ATIVA		
Princípio Ativo	DESLOXATADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 60ML AMBAR 24MM + TPA PLAST.C/LACREPL.FER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 Acessório - SERINGA DOSADORA I Unidade(s) 			

30/11/2020 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação
• Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

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	Sem Tarja
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: desloratadina

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Processo	25351.381921/2016-89	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/10/2016
Nome Comercial	desloratadina	Registro	126750223	Vencimento do registro	10/2026
Princípio Ativo	DES LorATADINA	Medicamento de referência	DESALEX	ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Classe Terapêutica	ANTH-HISTAMINICOS SISTEMICOS	Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Parer Público					
Nº	1	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 ATIVA	Registro	1267502230011
Princípio Ativo	DES LorATADINA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
Conservação					

• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

• Fabricante: EMS S/A
 CNPJ: - 57.507.378/0003-65

Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Etapas 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 sem Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Sem Tarja

Apresentação fracionada
Não

Nº
2

Apresentação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6 **ATIVA**

Registro
1267502230028

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação
31/10/2016

Validade
24 meses

Princípio Ativo
DES LorATADINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

• Fabricante: EMS S/A
 CNPJ: - 57.507.378/0003-65

Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Etapas 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 sem Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Sem Tarja

Apresentação fracionada
Não

Nº
3

Apresentação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 **ATIVA**

Registro
1267502230036

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação
31/10/2016

Validade
24 meses

015669

3

Princípio Ativo

DES Loratadina

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Sem Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

4

Apresentação

5 MG COM REV CT BL AL
PLAS OPC X 12

Registro

1267502230044

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

31/10/2016

Validade

24 meses

Princípio Ativo

DES Loratadina

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Sem Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

5

Apresentação

0,5 MG/ML XPE CT FR VD
AMB X 30 ML + SER DOS

Registro

1267502230052

Forma Farmacéutica

XAROPE

Data de Publicação

31/10/2016

Validade

24 meses

Princípio Ativo

DES Loratadina

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1030 SA 30 ML AMBAR PP 24MM)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
- Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s)

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Sem Tarja

Apresentação fracionada

Não

015670

B

Nº	6	Apresentação	0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOS ATIVA	Registro	1267502230060	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DESLOTRADINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1033 SA 60 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Accessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas 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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Sem Tarja										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	Registro	1267502230087	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DESLOTRADINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PYDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas 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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Sem Tarja										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	7	Apresentação	0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA	Registro	1267502230079	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	31/10/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DESLOTRADINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1035 SA 100 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Accessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 										

015671
3

Apresentação fracionada	Não					
Nº	9	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267502230095	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo		DESLOORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A 	CNPJ: - 57.507.378/0003-65	Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica				
Destinação		Comercial				
Tarja		Sem Tarja				
Apresentação fracionada		Não				
Nº	10	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 4 ATIVA	1267502230109	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo		DESLOORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação						

Embalagem		Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A 	CNPJ: - 57.507.378/0003-65	Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica				
Destinação		Comercial				
Tarja		Sem Tarja				
Apresentação fracionada		Não				
Nº	11	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 6 ATIVA	1267502230117	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/10/2016	24 meses
Princípio Ativo		DESLOORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A 	CNPJ: - 57.507.378/0003-65	Endereço: HORTOLÂNDIA - 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 sem Prescrição Médica				

015672
9

Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	14	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 [ATIVA]	Registro	1267502230141
Princípio Ativo		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	13	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 12 [ATIVA]	Registro	1267502230133
Princípio Ativo		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/10/2016
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				

015673

3

Princípio Ativo	DESCLORATADINA	Princípio Ativo	DESCLORATADINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 60ML AMBAR 24MM + TPA PLASTIC/LACREPILFER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 120ML AMBAR 24MM + TPA PLASTIC/LACREPILFER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s)
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	-	Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Tarja	Sem Tarja	Tarja	Sem Tarja
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Nº	17	Nº	17
Apresentação	0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA	Apresentação	0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA
Registro	1267502230176	Registro	1267502230176
Forma Farmacêutica	XAROPE	Forma Farmacêutica	XAROPE
Data de Publicação	31/10/2016	Data de Publicação	31/10/2016
Validade	24 meses	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DESCLORATADINA	Princípio Ativo	DESCLORATADINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 120ML AMBAR 24MM + TPA PLASTIC/LACREPILFER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR (FRASCO PET 120ML AMBAR 24MM + TPA PLASTIC/LACREPILFER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s)

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Tarja	Sem Tarja	Tarja	Sem Tarja
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Nº	15	Nº	15
Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 ATIVA	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 ATIVA
Registro	1267502230151	Registro	1267502230151
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	31/10/2016	Data de Publicação	31/10/2016
Validade	24 meses	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DESCLORATADINA	Princípio Ativo	DESCLORATADINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo
Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Tarja	Sem Tarja	Tarja	Sem Tarja
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Nº	16	Nº	16
Apresentação	0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS ATIVA	Apresentação	0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS ATIVA
Registro	1267502230168	Registro	1267502230168
Forma Farmacêutica	XAROPE	Forma Farmacêutica	XAROPE
Data de Publicação	31/10/2016	Data de Publicação	31/10/2016
Validade	24 meses	Validade	24 meses

015674

3

• Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

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 Sem Tarja

Apresentação
fracionada Não

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 30 ATIVA	1004312840029	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses
Princípio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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 LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

ITEM 395

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		CNPJ		61.190.096/0001-92		Autorização		1.00.043-8	
Processo		25351.931762/2016-76		Categoria Regulatória		Genérico		Data do registro		04/11/2019	
Nome Comercial		desogestrel		Registro		100431284		Vencimento do Registro		11/2029	
Princípio Ativo		DESOGESTREL		Medicamento de referência		CERAZETTE		ATC		ANTICONCEPCIONAIS	
Classe Terapêutica		ANTICONCEPCIONAIS		Bula Paciente				Bula Profissional			
Nº		1		Apresentação		0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 28 ATIVA		Registro		1004312840010	
Princípio Ativo		DESOGESTREL		Forma Farmacêutica		COMPRIMIDO REVESTIDO		Data de Publicação		04/11/2019	
Complemento Diferencial da Apresentação		-		Validade		36 meses		Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm) 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 LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica		Destinação		Comercial		Tarja		Vermelha	
Apresentação fracionada		Não		Princípio Ativo		DESOGESTREL		Forma Farmacêutica		COMPRIMIDO REVESTIDO	

Conservação 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	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 90 [ATIVA]	1004312840061	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses

Princípio Ativo DESOGESTREL

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm)
- 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 LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 112 [ATIVA]	1004312840071	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses

Princípio Ativo DESOGESTREL

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm)
- 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 LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/ACLAR TRANS X 120 [ATIVA]	1004312840088	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/11/2019	36 meses

Princípio Ativo DESOGESTREL

Conservação
 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
 10

Apresentação
 0,075 MG COM REV
 CT BL AL PLAS
 PVC/PVDC TRANS X
 56 [ATIVA]

Registro
 1004312840101

Forma Farmacêutica
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação
 04/11/2019

Validade
 36 meses

Princípio Ativo
 DESOGESTREL

Complemento Diferencial da Apresentação
 -

Embalagem
 • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm)
 • 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 LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha

Apresentação fracionada
 Não

Complemento Diferencial da Apresentação
 -

Embalagem
 • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister Alumínio (GV226mm) + Plástico PVC EVOH ACLAR PVC 4000 incolor 226mm)
 • 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 LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha

Apresentação fracionada
 Não

Nº
 9

Apresentação
 0,075 MG COM REV
 CT BL AL PLAS
 PVC/PVDC TRANS X
 30 [ATIVA]

Registro
 1004312840096

Forma Farmacêutica
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação
 04/11/2019

Validade
 36 meses

Princípio Ativo
 DESOGESTREL

Complemento Diferencial da Apresentação
 -

Embalagem
 • Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm)
 • Secundária - Cartucho (de cartolina)

Local de Fabricação
 • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Via de Administração
 ORAL

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

Restrição de
prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Apresentação
fracionada
Não

Nº
Apresentação
Registro
Forma Farmacéutica
Data de
Publicação
Validade

14
0,075 MG COM REV
CT BL AL PLAS
PVC/PVDC TRANS X
112 [ATIVA]

1004312840142
COMPRIMIDO
REVESTIDO

04/11/2019
36
meses

Princípio
Ativo
DESOGESTREL

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de Alumínio (SV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm)
- Secundária - Cartucho (de cartolina)

Local de
Fabricação
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Via de
Administração
ORAL

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

Restrição de
prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Apresentação
fracionada
Não

Nº
Apresentação
Registro
Forma Farmacéutica
Data de
Publicação
Validade

15
0,075 MG COM REV
CT BL AL PLAS
PVC/PVDC TRANS X
120 [ATIVA]

1004312840150
COMPRIMIDO
REVESTIDO

04/11/2019
36
meses

Princípio
Ativo
DESOGESTREL

Complemento
Diferencial da
Apresentação

- Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de Alumínio (SV 226mm) + Plástico PVC/PVDC 180g/m2 incolor 226mm)
- 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 LUZ E UMIDADE

Restrição de
prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Apresentação
fracionada
Não

Nº
Apresentação
Registro
Forma Farmacéutica
Data de
Publicação
Validade

16
0,075 MG COM REV
CT ENVOL AL BL AL
PLAS PVC TRANS X
28 [ATIVA]

1004312840169
COMPRIMIDO
REVESTIDO

04/11/2019
36
meses

Princípio
Ativo
DESOGESTREL

015681

B

Complemento Diferencial da Apresentação		Via de Administração	ORAL
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250cm incolor 226mm) Secundária - Cartucho (de cartolina) Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK) 	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Via de Administração	ORAL	Destinação	Comercial
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Tarja	Vermelha
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Apresentação fracionada	Não
Destinação	Comercial	Nº	18
Tarja	Vermelha	Apresentação	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 56 ATIVA
Apresentação fracionada	Não	Registro	1004312840185
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
		Data de Publicação	04/11/2019
		Validade	36 meses
		Princípio Ativo	DESOGESTREL
Complemento Diferencial da Apresentação		Complemento Diferencial da Apresentação	
Nº	17	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250cm incolor 226mm) Secundária - Cartucho (de cartolina) Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK)
Apresentação	0,075 MG COM REV CT ENVOL AL BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL
Registro	1004312840177	Via de Administração	ORAL
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Data de Publicação	04/11/2019	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Validade	36 meses	Destinação	Comercial
		Tarja	Vermelha
		Princípio Ativo	DESOGESTREL
Complemento Diferencial da Apresentação		Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de Alumínio (GV 226mm) + Plástico PVC 250cm incolor 226mm) Secundária - Cartucho (de cartolina) Envoltório - ENVELOPE (ALU FLOW PACK) 	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Local de
Fabricação

ORAL

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

Restrição de
prescrição

Comercial

Destinação

Vermelha

Tarja

Não

Apresentação
fracionada

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

22 0,075 MG COM REV 1004312840223 COMPRIMIDO 04/11/2019 36
CT ENVOL AL BL AL REVESTIDO
PLAS PVC TRANS X

112 **ATIVA**

meses

Princípio
Ativo

DESOGESTREL

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de Alumínio (GV 226mm) +
Plástico PVC 250mcm incolor 226mm)
• Secundária - Cartucho (de cartolina)
• Envoltoário - ENVELOPE (ALU FLOW PACK)

Local de
Fabricação

• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

ORAL

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

Restrição de
prescrição

Comercial

Destinação

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

23 0,075 MG COM REV 1004312840231 COMPRIMIDO 04/11/2019 36
CT ENVOL AL BL AL REVESTIDO
PLAS PVC TRANS X
120 **ATIVA**
meses

Princípio
Ativo

DESOGESTREL

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Blistar de Alumínio (GV 226mm) +
Plástico PVC 250mcm incolor 226mm)
• Secundária - Cartucho (de cartolina)
• Envoltoário - ENVELOPE (ALU FLOW PACK)

Local de
Fabricação

• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

ORAL

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

Vermelha



Apresentação
fracionada

Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

24	0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 28 ATIVA	1004312840248	Comprimido Revestido	04/11/2019	36 meses
Principio Ativo	DESOGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistre de alumínio e plástico transparente (blistre de alumínio (gv 226 mm) + plástico pvc/pvdc 180g/m² INCOLOR 226MM) • EUROFARMA LABORATORIOS S.A - 61.190.098/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 				
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	Vermelha				
Tarja	Não				
Apresentação fracionada					

Detalhe do Produto: SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.243160/2014-13	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/01/2017
Nome Comercial	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA MONOIDRATADO	Registro	102351188	Vencimento do Registro	01/2027
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado	Medicamento de referência	PRISTIQ		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC			ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 10	Registro	1023511880019
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	30/01/2017
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
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 com retenção de receita				

Destinação Comercial
 Tarja Vermelha
 Apresentação Não fracionada

Nº 2
 Apresentação 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 15
 Registro 1023511880027
 Forma Farmacêutica COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA
 Data de Publicação 30/01/2017
 Validade 24 meses

Princípio Ativo succinato de desvenlafaxina monoidratado

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (plástico pvdc)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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)
 CONSERVAR EM LUGAR SECO
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Comercial
 Tarja Vermelha

Apresentação Não fracionada

Nº 3
 Apresentação 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 20
 Registro 1023511880035
 Forma Farmacêutica COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA
 Data de Publicação 30/01/2017
 Validade 24 meses

Princípio Ativo succinato de desvenlafaxina monoidratado

015686

3

Destinação	Comercial	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha	1023511880116	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30/01/2017	24 meses
Apresentação fracionada	Não				
Nº	11	1023511880116	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha	1023511880124	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30/01/2017	24 meses
Apresentação fracionada	Não				
Nº	12	1023511880124	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha	1023511880108	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30/01/2017	24 meses
Apresentação fracionada	Não				
Nº	10	1023511880108	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	succinato de desvenlafaxina monoidratado				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				



Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Local de Fabricação	ORAL			
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Destinação	Comercial	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
Tarja	Vermelha	1023511880280	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30/01/2017
Apresentação fracionada	Não	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL X 200 (EMB HOSP) ATIVA		24 meses
Nº	Princípio Ativo: succinato de desvenlafaxina monodratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 			
Local de Fabricação	ORAL			
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 400

Detalhe do Produto: DECADRON

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.572-9
Processo	25351.023792/2003-92	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/04/2004
Nome Comercial	DECADRON	Registro	105730303	Vencimento do Registro	04/2024
Princípio Ativo	DEXAMETASONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	GLICOCORTICÓIDES SISTÊMICOS	ATC			
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1057303030010	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses

Princípio Ativo	DEXAMETASONA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL
Via de Administração	ORAL I
Conservação	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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	0,75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1057303030029	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL I				
Conservação	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				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 ATIVA	1057303030037	COMPRIMIDO SIMPLES	16/04/2004	24 meses
Princípio Ativo	DEXAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
 • ACTHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de Administração
 ORAL I

Conservação
 30°C
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Apresentação Fracionada
 Não

Nº
 4
 Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

0,1 MG/ML ELX CT FR VD 1057303030045 ELIXIR 16/04/2004 24 meses
 AMB X 120 ML + COP

ATIVA

Princípio Ativo
 DEXAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação
 • ACTHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de Administração
 ORAL I

Conservação
 30°C
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Apresentação fracionada
 Não

Nº
 5
 Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

0,1 MG/ML ELX CT FR VD 1057303030053 ELIXIR 16/04/2004 24 meses
 AMB X 60 ML + COP

ATIVA

Princípio Ativo
 DEXAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação
 • ACTHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de Administração
 ORAL I

Conservação
 30°C
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica



Destinação
 Comercial

Apresentação fracionada
 Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 401

Detalhe do Produto: MAXIDEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.659695/2012-39	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	28/10/2013
Nome Comercial	MAXIDEX	Registro	100681097	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	DEXAMETASONA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICOIDES TOPICO OFTALMOLOGICO SIMPLS	ATC			GLUCOCORTICOIDES TOPICO OFTALMOLOGICO SIMPLS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	1	Apresentação	1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G ATIVA	Registro	1006810970011	Forma Farmacêutica	POMADA OFTALMICA	Data de Publicação	28/10/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DEXAMETASONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											

Via de Administração	OFTÁLMICA										
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML ATIVA	Registro	1006810970028	Forma Farmacêutica	SUSPENSAO OFTALMICA	Data de Publicação	28/10/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DEXAMETASONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração	OFTÁLMICA										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										

- Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

- Fabricante: Novartis Biociências S.A.
CNPJ: - 56.994.502/0017-05
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo



- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

- Fabricante: ALCON CUSI SA
Endereço: C/ CAMIL FABRA, 58 - EL MASNOU, BARCELONA - ESPANHA
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 404

Detalhe do Produto: MAXINOM

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.043288/2003-17	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/08/2003
Nome Comercial	MAXINOM	Registro	104971311	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	DEXAMETASONA, SULFATO DE NEOMICINA, SULFATO DE POLIMIXINA B	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO	ATC			ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	(1 MG + 3,5 MG + 6000 UJ)/ML SUS OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML ATIVA	Registro	1049713110013
Princípio Ativo	DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B	Forma Farmacéutica	SUSPENSAO OFTALMICA	Data de Publicação	26/08/2003
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	• UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0005.41 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL				
Via de Administração	OFTALMOLOGICA				

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 9

Apresentação (1 MG + 3,5 MG + 6000 UJ)/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G **ATIVA**Princípio Ativo DEXAMETASONA
SULFATO DE NEOMICINA
SULFATO DE POLIMIXINA B

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação • UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - BRASIL

Via de Administração OFTALMOLOGICA

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



Via de Administração OFTALMOLOGICA

Embalagem	• Primária - FLACONETE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	-
Via de Administração	OFTALMOLOGICA
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	16	Apresentação	(1 MG + 3,5 MG + 6000 UI)/ML SUS OFT CT STR 5 FLAC X 0,5 ML (TD) [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1049713110161	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO OFTALMICA	Data de Publicação	26/08/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo		SULFATO DE POLIMIXINA B DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA									
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	• Primária - FLACONETE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	OFTALMOLOGICA										
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	24	Apresentação	(1 MG + 3,5 MG + 6000 UI)/ML SUS OFT CT STR 10 FLAC X 0,5 ML (TD) [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1049713110242	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO OFTALMICA	Data de Publicação	26/08/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo		DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B									
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Detalhe do Produto: DEXILANT

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25351.679967/2011-87	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	30/01/2012
Nome Comercial	DEXILANT	Registro	106390261	Vencimento do Registro	01/2027
Princípio Ativo	dexlansoprazol	Medicamento de referência	-	ATC	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS	Bula Paciente		Bula Profissional	
Parecer Público	-	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Data de Publicação	30/01/2012
Nº	1	Registro	1063902610019	Validade	48 meses
Princípio Ativo	dexlansoprazol	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Data de Publicação	30/01/2012
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Registro	1063902610019	Validade	48 meses
Embalagem	• Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha de alumínio laminada em OPA (25 micrômetros) e PVC (60 micrômetros) + primer de 1,50 g/m ² + camada de vedação por calor 4506 de 7g/m ² .) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Data de Publicação	30/01/2012
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL	Registro	1063902610019	Validade	48 meses
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Data de Publicação	30/01/2012

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Registro	1063902610027	Data de Publicação	30/01/2012
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Validade	48 meses
Destinação	Comercial	Registro	1063902610027	Data de Publicação	30/01/2012
Tarja	Vermelha	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Validade	48 meses
Apresentação fracionada	Não	Registro	1063902610027	Data de Publicação	30/01/2012
Nº	2	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Validade	48 meses
Princípio Ativo	dexlansoprazol	Registro	1063902610027	Data de Publicação	30/01/2012
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Validade	48 meses
Embalagem	• Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha de alumínio laminada em OPA (25 micrômetros) e PVC (60 micrômetros) + primer de 1,50 g/m ² + camada de vedação por calor 4506 de 7g/m ² .) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Registro	1063902610027	Data de Publicação	30/01/2012
Local de Fabricação	TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Validade	48 meses
Via de Administração	ORAL	Registro	1063902610027	Data de Publicação	30/01/2012
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Validade	48 meses
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Registro	1063902610027	Data de Publicação	30/01/2012
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Validade	48 meses
Tarja	Vermelha	Registro	1063902610027	Data de Publicação	30/01/2012
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Validade	48 meses

015701

3

Nº	3	Apresentação	30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	Registro	1063902610035	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Data de Publicação	30/01/2012	Validade	48 meses
Princípio Ativo	dexlansoprazol										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha de alumínio laminada em OPA (25 micrômetros) e PVC (60 micrômetros) + primer de 1,50 g/m² + camada de vedação por calor 4506 de 7g/m²) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - 17-85 JUSOHONMACHI 2 - CHOME, YODOGAWA-KU - OSAKA, 532-8686 - 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	4	Apresentação	30 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	Registro	1063902610043	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Data de Publicação	30/01/2012	Validade	48 meses
Princípio Ativo	dexlansoprazol										

Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha de alumínio laminada em OPA (25 micrômetros) e PVC (60 micrômetros) + primer de 1,50 g/m² + camada de vedação por calor 4506 de 7g/m²) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - 17-85 JUSOHONMACHI 2 - CHOME, YODOGAWA-KU - OSAKA, 532-8686 - 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	5	Apresentação	60 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL AL X 2 [ATIVA]	Registro	1063902610051	Forma Farmacêutica	Cápsula Dura de Liberação Retardada	Data de Publicação	30/01/2012	Validade	48 meses
Princípio Ativo	dexlansoprazol										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha de alumínio laminada em OPA (25 micrômetros) e PVC (60 micrômetros) + primer de 1,50 g/m² + camada de vedação por calor 4506 de 7g/m²) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIÚNA - SP - BRASIL TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - 17-85 JUSOHONMACHI 2 - CHOME, YODOGAWA-KU - OSAKA, 532-8686 - JAPÃO 										

Princípio Ativo	dexlansoprazol
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha de alumínio laminada em OPA (25 micrômetros) e PVC (60 micrômetros) + primer de 1,50 g/m² + camada de vedação por calor- 4506 de 7g/m².)• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• TAKEDA PHARMA LTDA. - 60.397.775/0008-40 - JAGUARIUNA - SP - BRASIL• TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED - 17-85 JUSOHONMACHI 2 - CHOME, YODOGAWA-KU - OSAKA, 532-8688 - 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

Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados

Número do Registro	ITEM 408	
Detalhes do Produto		
Empresa Detentora		
Número do CNPJ da Empresa	Razão Social	Autorização
18.459.628/0001-15	BAYER S.A.	2.04.501-3
UF	Município	Código do Município
SP	SÃO PAULO	355030
Número do Processo	Caracterização	
25351.701757/2020-17	PRODUTO PARA O ROSTO COM FINALIDADE ESPECÍFICA - GRAU 2	
Grupo do Produto		
	BEPANTOL® DERMÁ HIDRATANTE RESTAURADOR LOÇÃO FACIAL NOTURNA	
Nome do Produto		
Forma Física do Produto	EMULSÃO	
Situação do Produto	ATIVO	
Local de Fabricação		
País	Internacional	
GRÉCIA	Cidade	
Fabricante		
Apresentação		



Destinação do Produto	Período de Validade do Produto	
COMERCIAL	24 MESES	
Restrição de Uso/Venda	Cuidados de Conservação	
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM	CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM	
Embalagem Primária	Embalagem Secundária	
FRASCO DE PLÁSTICO	CARTUCHO DE CARTOLINA	
Voltar		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 409

Via de Administração	OFTALMOLÓGICA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: TRISORB

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCENCIAS S.A.	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.660126/2012-87	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	21/10/2013
Nome Comercial	TRISORB	Registro	100681095	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	DEXTRANA, GLICEROL, HIPROMELOSE - Medicamento de referência				
Classe Terapêutica	EMOLIENTES E PROTETORES OFTALMICOS			ATC	EMOLIENTES E PROTETORES OFTALMICOS
Parecer Público	Bula do Paciente	Bula do Profissional	 		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML + 2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML ATIVA	1006810950019	SOLUÇÃO OFTALMICA	21/10/2013	24 meses

Princípio Ativo

HIPROMELOSE
DEXTRANA
GLICEROL

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação



- Fabricante: Novartis Biocências S.A.
CNPJ: - 56.994.502/0017-05
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

- Fabricante: ALCON LABORATORIES, INC
Endereço: 6201 SOUTH FREEWAY - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Etapa de Fabricação:

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 411

Detalhe do Produto: ARTRODAR

Nome da Empresa Detentora do Registro	TRB PHARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	61.455.192/0001-15	Autorização	1.00.341-7
Processo	25000.020815/9354	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	24/04/2002
Nome Comercial	ARTRODAR	Registro	103410052	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	DIACEREÍNA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTINFAMATORIOS ANTIREUMATICOS	ATC			ANTINFAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	1	Apresentação	50 MG CAP GEL CT FRVD AMB X 30	Registro	1034100520014	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	24/04/2002	Validade	48 meses
Princípio Ativo			CANCELADA OU CADUCA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (0)
- Fabricante: TRB PHARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ: - 61.455.192/0001-15
Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

Via de Administração

Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C (FREEZER)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	
Apresentação fracionada	Não

Nº	2	Apresentação	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	Registro	1034100520022	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	24/04/2002	Validade	36 meses
Princípio Ativo			ATIVA								
Complemento Diferencial da Apresentação											

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA (0)
- Fabricante: TRB PHARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ: - 61.455.192/0001-15
Endereço: CAMPINAS - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:

Via de Administração

Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C (FREEZER)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

06/11/2020



Apresentação Não fracionada

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1058303630024	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	18/11/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
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		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

ITEM 415

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3						
Processo	25351.076237/2004-44	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/11/2004						
Nome Comercial	DICLOFENACO COLESTIRAMINA	Registro	105830363	Vencimento do Registro	11/2029						
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA	Medicamento de referência	FLOTAC								
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS	ATC	ATC		ANTINFLAMATORIOS						
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional							
Nº	1	Apresentação	140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1058303630016	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	18/11/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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										

3	140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1058303630032	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/11/2004	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1058303630040	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/11/2004	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	140 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 80 [CANCELADA OU CADUCA]	1058303630059	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/11/2004	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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				

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	140 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	Registro	1058303630083	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	18/11/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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										

Nº	6	Apresentação	140 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	Registro	1058303630067	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	18/11/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	140 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 14 ATIVA	Registro	1058303630075	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	18/11/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO COLESTIRAMINA										

Conservação
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
9

Apresentação
140 MG CAP DURA CT
BL AL PLAS OPC X 30

Registro
1058303630091

Forma Farmacêutica
CAPSULA
GELATINOSA DURA

Data de Publicação
18/11/2004

Validade
24 meses

ATIVA

Princípio Ativo
DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO
• 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

Apresentação fracionada
Não

Apresentação

140 MG CAP DURA CT
BL AL PLAS OPC X 60

ATIVA

DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Registro
1058303630105

Forma Farmacêutica
CAPSULA
GELATINOSA DURA

Data de Publicação
18/11/2004

Validade
24 meses

Nº
10

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO
• 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

Apresentação fracionada
Não

Apresentação

140 MG CAP GEL DURA
CT BL AL AL X 10

CANCELADA OU CADUCA

Registro
1058303630113

Forma Farmacêutica
CAPSULA
GELATINOSA
DURA

Data de Publicação
18/11/2004

Validade
24 meses

Nº
11

Princípio Ativo
DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

015712

B

015713
3

Embalagem

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

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

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

13

Apresentação

140 MG CAP GEL DURA
CT BL AL AL X 20
[CANCELADA OU CADUCA]

Registro

1058303630131

Forma Farmacêutica

CAPSULA GELATINOSA DURA

Data de Publicação

18/11/2004

Validade

24 meses

Princípio Ativo

DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Nº

12

Apresentação

140 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 14 [ATIVA]

Registro

1058303630121

Forma Farmacêutica

CAPSULA GELATINOSA DURA

Data de Publicação

18/11/2004

Validade

24 meses

Princípio Ativo

DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

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

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

14

Apresentação

140 MG CAP GEL DURA
CT BL AL AL X 30
[CANCELADA OU CADUCA]

Registro

1058303630148

Forma Farmacêutica

CAPSULA GELATINOSA DURA

Data de Publicação

18/11/2004

Validade

24 meses

Princípio Ativo

DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
15	140 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1058303630156	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/11/2004	24 meses

Princípio Ativo DICLOFENACO COLESTIRAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

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

ITEM 419

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: DICLOFENACO RESINATO		Nome do Produto: DICLOFENACO RESINATO	
GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3	
25351.073632/2003-94	Categoria Regulatória		Data do registro	28/06/2004	
DICLOFENACO RESINATO	Registro	105830327	Vencimento do Registro	06/2024	
DICLOFENACO DE POTÁSSIO	Medicamento de referência		CATAPLAM		
ANTINFLAMATORIOS	ATC				
Bula Paciente	Bula Profissional				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	1058303270011	SUSPENSÃO ORAL	28/06/2004	24 meses
	ATIVA				
Princípio Ativo	DICLOFENACO DE POTÁSSIO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS SIGMA PHARMA LTDA - 00.923.140/0001-31 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL I				
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
3	15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	1058303270036	SUSPENSÃO ORAL	28/06/2004	24 meses
	ATIVA				
Princípio Ativo	DICLOFENACO DE POTÁSSIO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	EMS SIGMA PHARMA LTDA - 00.923.140/0001-31 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL I				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Apresentação fracionada Não

Nº 2
 Apresentação 15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML
 Registro 1058303270028
 Forma Farmacêutica SUSPENSÃO ORAL
 Data de Publicação 28/06/2004
 Validade 24 meses

Princípio Ativo DICLOFENACO DE POTÁSSIO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação EMS SIGMA PHARMA LTDA - 00.923.140/0001-31 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Via de Administração ORAL I

Conservação 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

Nº 3
 Apresentação 15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML
 Registro 1058303270036
 Forma Farmacêutica SUSPENSÃO ORAL
 Data de Publicação 28/06/2004
 Validade 24 meses



Princípio Ativo DICLOFENACO DE POTÁSSIO

Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS SIGMA PHARMA LTDA - 00.923.140/0001-31 - 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 sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

015716

3

Detalhe do Produto: CODATEN

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	CNPJ	56.984.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.001391/0158	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	08/01/2003
Nome Comercial	CODATEN	Registro	100680898	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO, FOSFATO DE CODEÍNA				
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS				
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional	 		
	ATC	Medicamento de referência	ANALGESICOS NARCOTICOS		

Nº	1	Apresentação	50 MG + 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 [ATIVA]	Registro	1006808980011	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	08/01/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO FOSFATO DE CODEÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	50 MG + 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1006808980021	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	08/01/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO FOSFATO DE CODEÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

015717

B

015718

B

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização		1.00.583-3	
<p>GERMED FARMACEUTICA LTDA</p> <p>45.992.062/0001-65</p>							
<p>Detalhe do Produto: cloridrato de hidroxizina</p>							
Processo		Categoria Regulatória		Data do registro		30/08/2010	
25351.417519/2009-52		Genérico					
Nome Comercial		Registro		Vencimento do Registro		08/2025	
cloridrato de hidroxizina		105830697					
Princípio Ativo		DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA		Medicamento de referência		prurizin	
Classe Terapêutica		ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		ATC		ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional			
Nº		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação	
2		1058306970020		COMPRIMIDO SIMPLES		30/08/2010 24 meses	
Princípio Ativo		DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA					
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem		Primária - FRASCO DE 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							
Apresentação fracionada		Não					
Nº		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação	
3		1058306970039		COMPRIMIDO SIMPLES		30/08/2010 24 meses	
Princípio Ativo		DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA					
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem		Primária - FRASCO DE 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							
Apresentação fracionada		Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA	1058306970047	COMPRIMIDO SIMPLES	30/08/2010	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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	-				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 428

Detalhe do Produto: dicloridrato de hidroxizina

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.233-I
Processo	25351.416780/2009-55	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/08/2010
Nome Comercial	dicloridrato de hidroxizina	Registro	10235098	Vencimento do Registro	08/2025
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA	Medicamento de referência	PRURIZIN		
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	ATC	ANTH-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
Nº	1	Apresentação	25 MG COM CT FR PLAS OPC X 12 ATIVA	Registro	102350980011
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	30/08/2010
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	24 meses
Embalagem	Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - MANAUS - AM - BRASIL				
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					
Apresentação	Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES				
Registro	102350980011				
Data de Publicação	30/08/2010				
Validade	24 meses				

07/04/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Nº

2

25 MG COM CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração

Conservação

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

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação

Não

Forma Farmacêutica

Registro

Data de Publicação



Validade

07/04/2020	3	25 MG COM CT FR PLAS OPCX 30 ATIVA	1023509980086	30/08/2010	24 meses
Consultas - Agência Nacional de Vigilância San					
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.421.020/0001-79 - 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					
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 430

Detalhe do Produto: DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	Ache Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.856350/2018-10	Categoria Regulatória	Comércio	Data do registro	28/01/2019
Nome Comercial	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Registro	105730630	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Medicamento de referência	SIFROL		
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS	ATC	ANTIPARKINSONIANOS		
Parceiro Público		Fula do Paciente		Fula do Profissional	
Nº	1	Apresentação	0,125 MG COM CT BL AL/AL X 7 ATIVA	Registro	1057306300019
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	28/01/2019
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	24 meses
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				

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
2

Apresentação
0,25 MG COM CT BL/AL/AL X 7 **ATIVA**

Registro
1057306300027

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação
28/01/2019

Validade
24 meses

Princípio Ativo
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

Via de Administração
ORAL

Conservação
30°C

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	1 MG COM CT BL AL AL X 7 ATIVA	Registro	1057306300035	Forma Farmacéutica	COMPRESSIDO SIMPLES	Data de Publicação	28/01/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 								
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			Vermelha sob restrição								
Apresentação fracionada			Não								
Nº	4	Apresentação	0,125 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	Registro	1057306300043	Forma Farmacéutica	COMPRESSIDO SIMPLES	Data de Publicação	28/01/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL								

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 								
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			Vermelha sob restrição								
Apresentação fracionada			Não								
Nº	5	Apresentação	0,125 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	Registro	1057306300051	Forma Farmacéutica	COMPRESSIDO SIMPLES	Data de Publicação	28/01/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 								
Local de Fabricação											
Via de Administração			ORAL								

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Conservação 30°C
Restrição de prescrição
Destinação Comercial
Tarja Vermelha sob restrição
Apresentação Não fracionada

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

23/12/2020

Conservação 30°C
Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação Comercial
Princípio Ativo

Nº 6

Nº 7

Apresentação 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60 [ATIVA]
Registro 1057306300061
Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação 28/01/2019
Validade 24 meses

Apresentação 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 500 [ATIVA]
Registro 1057306300078
Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação 28/01/2019
Validade 24 meses

Princípio Ativo DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Princípio Ativo DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Complemento Diferencial da Apresentação

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Embalagem

Local de Fabricação

Local de Fabricação

Via de Administração

Via de Administração

Conservação

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de prescrição

Destinação

Destinação

Tarja

Tarja

Apresentação Não fracionada

Apresentação Não fracionada

Nº 8

Nº 8

Apresentação 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15 [ATIVA]
Registro 1057306300086
Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação 28/01/2019
Validade 24 meses

Apresentação 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15 [ATIVA]
Registro 1057306300086
Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação 28/01/2019
Validade 24 meses

Princípio Ativo DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Princípio Ativo DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

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 com retenção de receita

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação
Não
fracionada

Nº
Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

9 0,25 MG COM CT BL/AL/AL X 30 ATIVA 1057306300094 COMPRIMIDO SIMPLES 28/01/2019 24 meses

Princípio
Ativo
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de
Fabricação

Via de
Administração
ORAL

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2553518563502018107?numeroRegistro=105730630>

7/15

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Conservação
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
Não
fracionada

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

10 0,25 MG COM CT BL/AL/AL X 60 ATIVA 1057306300108 COMPRIMIDO SIMPLES 28/01/2019 24 meses

Princípio
Ativo
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

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 com retenção de receita

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação
Não
fracionada

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2553518563502018107?numeroRegistro=105730630>

8/15

015726

3

B

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	0,25 MG COM CT BL AL/AL X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057306300116	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
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 com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	1 MG COM CT BL AL/AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057306300124	COMPRIMIDO SIMPLES	28/01/2019	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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
Comercial
Vermelha sob restrição
Não

Nº 14
1 MG COM CT BL/AL/AL X 60 [ATIVA]
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Local de Fabricação
Via de Administração
Conservação
Restrição de prescrição
Destinação
Tarja
Apresentação fracionada

• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0
Hospitalar
Vermelha sob restrição
Não

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
Comercial
Vermelha sob restrição
Não

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº 15
1 MG COM CT BL/AL/AL X 500 [ATIVA]
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Local de Fabricação
Via de Administração
Conservação
Restrição de prescrição
Destinação
Tarja
Apresentação fracionada

• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0
Hospitalar
Vermelha sob restrição
Não

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
Hospitalar
Vermelha sob restrição
Não

Nº 16
0,125 MG COM CT BL/AL/AL X 90 [ATIVA]
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Local de Fabricação
Via de Administração
Conservação
Restrição de prescrição
Destinação
Tarja
Apresentação fracionada



015730

B

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhe do Produto: DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.061193/2012-33	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/02/2013
Nome Comercial	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Registro	102351083	Vencimento do Registro	02/2028
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Medicamento de referência	SIFROL	ATC	ANTIPARKINSONIANOS
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS	Bula Paciente		Bula Profissional	
Parecer Público	-	Bula Profissional			
Nº	1	Apresentação	0,125 MG COM CT BL AL X 30 ATIVA	Registro	1023510830018
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
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)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Nº	3	Apresentação	0,125 MG COM CT BL AL X 100 ATIVA	Registro	1023510830034
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	26/02/2013
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		

015731

B

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

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

ORAL

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 Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº 4
Apresentação 0,125 MG COM CT BL AL X 200 [ATIVA]
Registro 1023510830042
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação 26/02/2013
Validade 24 meses

Princípio Ativo DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

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 Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Embalagem

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

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

ORAL

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 Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº 5
Apresentação 0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]
Registro 1023510830050
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação 26/02/2013
Validade 24 meses

Princípio Ativo DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

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 Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Apresentação

0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 [ATIVA]

Registro

1023510830050

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação

26/02/2013

Validade

24 meses

Princípio Ativo DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

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 Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não

Nº 6
Apresentação 0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 [ATIVA]
Registro 1023510830069
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação 26/02/2013
Validade 24 meses

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 Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

Tarja -

Apresentação fracionada Não



015732

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 432

Detalhe do Produto: DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.329147/2013-01	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/03/2015
Nome Comercial	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Registro	100431117	Vencimento do Registro	03/2025
Princípio Ativo	dicloridrato de pramipexol monoidratado				
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
				Medicamento de referência	SIFROLER
				ATC	ANTIPARKINSONIANO

Nº	1	Apresentação	0,375MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	Registro	1004311170011	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	23/03/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	dicloridrato de pramipexol monoidratado										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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 UMIDADE										

Venda Sob Receita de Controle Especial

Comercial

Vermelha sob restrição

Não

Apresentação fracionada

Nº	2	Apresentação	0,375MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	Registro	1004311170021	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	29/03/2015	Validade	24 meses
----	---	--------------	---	----------	---------------	--------------------	------------------------------------	--------------------	------------	----------	----------

Princípio Ativo

dicloridrato de pramipexol monoidratado

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- 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 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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253513291472013017/numeroRegistro=100431117>

2/10

015733

3

3	0,75MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	1004311170038	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	23/03/2015	24 meses
Princípio Ativo	difenidramato de pramipexol monodratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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 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
4	0,750MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	1004311170046	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	23/03/2015	24 meses
Princípio Ativo	difenidramato de pramipexol monodratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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 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
5	0,750MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1004311170054	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	23/03/2015	24 meses
Princípio Ativo	difenidramato de pramipexol monodratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	6	Apresentação	0,750MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 60 [ATIVA]	Registro	100431170062	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	23/03/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo			dicloridrato de pramipexol monodratado								
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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 UMIDADE									
Restrição de prescrição		Venda Sob Receita de Controle Especial									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha sob restrição									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	8	Apresentação	1,50MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	Registro	1004311170069	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	23/03/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo			dicloridrato de pramipexol monodratado								
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 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 UMIDADE									
Restrição de prescrição		Venda Sob Receita de Controle Especial									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha sob restrição									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	7	Apresentação	1,50MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	Registro	100431170070	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	23/03/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo			dicloridrato de pramipexol monodratado								
Complemento Diferencial da Apresentação		-									

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

- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

ORAL

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

Venda Sob Receita de Controle Especial

Comercial

Vermelha sob restrição

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	1,50MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1004311170069	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	23/03/2015	24 meses

Princípio Ativo
dicloridrato de pramipexol monodratadoComplemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

ORAL

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

Venda Sob Receita de Controle Especial

Comercial

3

Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
12	3,0MG COM LIB PROL CT BL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1004311170127	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	23/03/2015	24 meses
Princípio Ativo	dicloridrato de pramipexol monodratado				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

015737

3

Local de Fabricação	• H. LUNDBECK A/S -- DINAMARCA		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Destinação	Comercial		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	5	Apresentação	50 MG/ML SOL INJ ACUPHASE CT AMP VD TRANS X 1 ML [ATIVA]
Princípio Ativo	ACETATO DE ZUCLOPENTIXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	• H. LUNDBECK A/S -- DINAMARCA		
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 Receita de Controle Especial		
Destinação	Comercial		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Nº	5	Registro	1047500450088
Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETAVEL		
Data de Publicação	23/01/2003		
Validade	24 meses		


3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 [ATIVA]	1047500450031	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/01/2003	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE ZUCLOPENTIXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (BLISTER PVDC TRISTAR, LAMINA PVC/PVDC - 200my PVC/25 µmPE/90g/m² PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• H. LUNDBECK A/S -- DINAMARCA				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Apresentação	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 50 [ATIVA]	1047500450041	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE ZUCLOPENTIXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE (BLISTER PVDC TRISTAR, LAMINA PVC/PVDC - 200my PVC/25 µmPE/90g/m² PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Nº	4	Registro	1047500450041	23/01/2003	24 meses
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Data de Publicação	23/01/2003				
Validade	24 meses				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	50 MG/ML SOL INJ ACUPHASE CT AMP VD TRANS X 2 ML	1047500450066	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2003 24 meses
Forma Farmacêutica					
Registro					
Validade					
Princípio Ativo		ACETATO DE ZUCLOPENTIXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 			
Local de Fabricação		H. LUNDBECK A/S - - DINAMARCA			
Via de Administração		INTRAMUSCULAR			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação		Comercial			
Tarja		Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada		Não			
Nº	7	50 MG/ML SOL INJ ACUPHASE CT 5 AMP VD TRANS X 1 ML	1047500450074	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2003 24 meses
Forma Farmacêutica					
Registro					
Validade					
Princípio Ativo		ACETATO DE ZUCLOPENTIXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 			
Local de Fabricação		H. LUNDBECK A/S - - DINAMARCA			
Via de Administração		INTRAMUSCULAR			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação		Comercial			
Tarja		Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada		Não			

Complemento Diferencial da Apresentação		<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 			
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> H. LUNDBECK A/S - - DINAMARCA 			
Local de Fabricação		INTRAMUSCULAR			
Via de Administração		INTRAMUSCULAR			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação		Comercial			
Tarja		Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada		Não			
Nº	8	200 MG/ML SOL INJ IM DEPOT CX AMP VD TRANS X 1 ML	1047500450082	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/01/2003 36 meses
Forma Farmacêutica					
Registro					
Validade					
Princípio Ativo		DECANOATO DE ZUCLOPENTIXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 			
Local de Fabricação		H. LUNDBECK A/S - - DINAMARCA			
Via de Administração		INTRAMUSCULAR			
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição		Venda Sob Receita de Controle Especial			
Destinação		Comercial			
Tarja		Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada		Não			

Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 435

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		61.190.096/0001-92		1.00.043-8	
Processo	Nome Comercial	Princípio Ativo	Classe Terapêutica	Parecer Público	Validade
25351.114903/2014-01	DIENOGESTE	DIENOGESTE	PROGESTAGENOS SIMPLES	-	19/01/2015
Detalhe do Produto: DIENOGESTE		Categoria Regulatória		Data do registro	
Genérico		100431109		01/2025	
Registro		Medicamento de referência		ALLURENE	
ATC		Bula Profissional		PROGESTAGENOS SIMPLES	
Bula Paciente		Bula Profissional			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1004311090018	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2015	36 meses
Princípio Ativo	Complemento Diferencial da Apresentação	Embalagem	Local de Fabricação	Via de Administração	Conservação
DIENOGESTE	-	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL	ORAL	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
Venda sob Prescrição Médica	Comercial	Vermelha	Não	2	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1004311090026	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2015	36 meses
Princípio Ativo	Complemento Diferencial da Apresentação	Embalagem	Local de Fabricação	Via de Administração	Conservação	Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada
DIENOGESTE	-	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL	ORAL	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Venda sob Prescrição Médica	Comercial	Vermelha	Não
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade				

015742
3

3	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 56 ATIVA	1004311090034	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2015	36 meses
Princípio Ativo	DIENOGESTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2015	36 meses
Princípio Ativo	DIENOGESTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 84 ATIVA	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2015	36 meses
Princípio Ativo	DIENOGESTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
8	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 180 CANCELADA OU CADUCA	1004311090085	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2015
Princípio Ativo	DIENOGESTE			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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			
Destinação	Comercial			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1004311090069	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2015	36 meses
Princípio Ativo	DIENOGESTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 168 CANCELADA OU CADUCA	1004311090077	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/01/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIENOGESTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

015744





015745

3

Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 439

Detalhe do Produto: Dramin B6									
Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8				
Processo	25351.013695/2003-91	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	21/06/1960				
Nome Comercial	Dramin B6	Registro	106390242	Vencimento do registro	08/2026				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, DIMENDRINATO								
Classe Terapêutica	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES								
Parêcer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional		ATC	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade				
1	50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1063902420015	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/06/1960	24 meses				
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA								
Complemento Diferencial da Apresentação									
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () Fabricante: ALTANA PHARMA AG Endereço: ROBERT BOSCH - STRASS 8, D - 78224 - ALEMANHA Etapas de Fabricação: 								
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								
Destinação	Comercial								
Tarja	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade				
2	50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1063902420023	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/06/1960	24 meses				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA DIMENDRINATO								
Complemento Diferencial da Apresentação									
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA () Fabricante: ALTANA PHARMA AG Endereço: ROBERT BOSCH - STRASS 8, D - 78224 - ALEMANHA Etapas de Fabricação: 								
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								
Destinação	Comercial								
Tarja									

01/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada		Não		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1063902420031	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/06/1960	24 meses
Princípio Ativo DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					
Restrição de prescrição					
Destinação					
Tarja					
Apresentação fracionada					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG + 10 MG COM REV CT 2 BL PVC AL X 10 [ATIVA]	1063902420058	COMPRIIMIDO REVESTIDO	21/06/1960	24 meses
Princípio Ativo DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA					
Complemento Diferencial da Apresentação					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510136895200391/?nomeProduto=tramim>

3/14

01/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada		Não		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1063902420041	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/07/2002	24 meses
Princípio Ativo DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					
Restrição de prescrição					
Destinação					
Tarja					
Apresentação fracionada					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG + 10 MG COM REV CT 2 BL PVC AL X 10 [ATIVA]	1063902420058	COMPRIIMIDO REVESTIDO	21/06/1960	24 meses
Princípio Ativo DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA					
Complemento Diferencial da Apresentação					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510136895200391/?nomeProduto=tramim>

015747

3

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL				
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	6	Registro	1063902420066	Data de Publicação	21/06/1960
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA DIMENDRINATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	50 MG + 10 MG COM REV/CT BL PVC AL X 20	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Validade	24 meses
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0008-40 Endereço: JAGUARIUNA - SP - 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				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Registro	1063902420074	Data de Publicação	21/06/1960
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR VD CTG X 20 ML [ATIVA]	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Validade	24 meses
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0008-40 Endereço: JAGUARIUNA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
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					

B

01/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada		Não	
Princípio Ativo			
DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA			
Nº	8	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL
Apresentação	25 MG/ML + 5 MG/ML SOLOR CT FR PLAS AMB GOT X 20 ML ATIVA	Registro	1063902420082
Complemento Diferencial da Apresentação		Data de Publicação	21/06/1960
Embalagem		Validade	24 meses
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0008-40 Endereço: JAGUARIUNA - SP - 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		
Tarja			
Apresentação fracionada	Não		
Nº		Forma Farmacêutica	
Apresentação		Registro	
Complemento Diferencial da Apresentação		Data de Publicação	
Embalagem		Validade	

7/14

01/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada		Não	
Princípio Ativo			
DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA			
Nº	9	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Apresentação	50 MG + 10 MG COM REV CT BL PVC/PVDC AL X 20 ATIVA	Registro	1063902420090
Complemento Diferencial da Apresentação		Data de Publicação	21/06/1960
Embalagem		Validade	30 meses
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0001-74 Endereço: JAGUARIUNA - SP - 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		
Tarja			
Apresentação fracionada	Não		
Nº	10	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Apresentação	50 MG + 10 MG COM REV CT BL PVC/ACLAR AL X 20 ATIVA	Registro	1063902420104
Complemento Diferencial da Apresentação		Data de Publicação	21/06/1960
Embalagem		Validade	30 meses
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0001-74 Endereço: JAGUARIUNA - SP - 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		
Tarja			
Apresentação fracionada	Não		
Nº		Forma Farmacêutica	
Apresentação		Registro	
Complemento Diferencial da Apresentação		Data de Publicação	
Embalagem		Validade	

01/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
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	11	Apresentação	50MG + 10MG COM REV CT BL PVC/PVDC AL X 30 ATIVA	Validade
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA			Data de Publicação
Complemento Diferencial da Apresentação		Registro	1063902420112	21/06/1960
Embalagem		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	24 meses
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0001-74 Endereço: JAGUARIÚNA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			
Via de Administração	ORAL			

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351013695200391/?nomeProduto=dramin

9/14

01/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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	12	Apresentação	25MG/ML + 5MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 30ML ATIVA	Validade
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA			Data de Publicação
Complemento Diferencial da Apresentação		Registro	1063902420120	21/06/1960
Embalagem		Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	24 meses
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0001-74 Endereço: JAGUARIÚNA - SP - 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			
Tarja				

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351013695200391/?nomeProduto=dramin

01/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação
fracionada Não

Nº	13	Apresentação	50 MG + 10 MG COM REV CT BL PVC/PVDC AL X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1063902420139	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/06/1960	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0001-74 Endereço: JAGUARUÍNA - SP - BRASIL Etapas 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		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamento/25351013695200391/?nomeProduto=framim>

11/14

01/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

14

50MG + 10MG COM
REV CT BL PVC PVDC AL
X 160 (EMB FRAC)
 ATIVA1063902420147
COMPRIMIDO
REVESTIDO21/06/1960
24
mesesPrincípio Ativo
DIMENIDRINATO
CLORIDRATO DE PIRIDOXINAComplemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de
Fabricação

- Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA.
- CNPJ: - 60.397.775/0001-74
- Endereço: JAGUARUÍNA - SP - BRASIL
- Etapas 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

Sim

Nº

Apresentação

50MG + 10MG COM
REV CT BL PVC PVDC AL
X 400 (EMB FRAC)
 ATIVA

Registro

1063902420155
COMPRIMIDO
REVESTIDOData de
Publicação21/06/1960
24
meses

Princípio Ativo

DIMENIDRINATO
CLORIDRATO DE PIRIDOXINA
<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamento/25351013695200391/?nomeProduto=framim>

015751

12/14

9



01/12/2020



Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0001-74 Endereço: JAGUARIÚNA - SP - 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	Sim

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TAKEDA PHARMA LTDA. CNPJ: - 60.397.775/0001-74 Endereço: JAGUARIÚNA - SP - 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	Sim
Nº	16
Apresentação	50MG + 10MG COM REV CT BL PVC PVDC AL X 800 (EMB FRAC) ATIVA
Registro	1063902420163
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	21/06/1960
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

01/12/2020

Detalhe do Produto: ISORDIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25992.009409/64	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/07/2001
Nome Comercial	ISORDIL	Registro	135690015	Vencimento do Registro	10/2029
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		Medicamento de referência		
Classe Terapêutica	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES		ATC	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30	Registro	1356900150017	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA DE DESINTEGRAÇÃO GRADUAL	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	2	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Registro	1356900150025	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 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										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	5	Apresentação	Registro	Data de Publicação
		2.5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1356900150051	23/07/2001
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	4	Apresentação	Registro	Data de Publicação
		5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	1356900150041	23/07/2001
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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			

Nº	3	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 [CANCELADA OU CADUCA]	1356900150033	COMPRIMIDO SIMPLIS	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	4	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	1356900150041	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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					

B

Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
6	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1356900150088	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001 36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
8	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1356900150084	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001 36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

7	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1356900150076	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001 36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
8	2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) [CANCELADA OU CADUCA]	1356900150084	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	23/07/2001 36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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	Sim										
Nº	9	Apresentação	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1356900160092	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SUB- LINGUAL	Data de Publicação	23/07/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	Sim										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Sim

Nº

Apresentação

5 MG COM SUBL CT

BL AL PLAS TRANS X

120 (EMB FRAC)

ATIVA

Registro

1356900150106

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO SUB-

LINGUAL

Data de Publicação

23/07/2001

Validade

24

meses

Princípio Ativo

DINITRATO DE ISOSSORBIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- 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

Sim

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

11	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC) CANCELADA ou CADUCA	1356900150114	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	36 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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	Sim				
Nº	12	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) [ATIVA]	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 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				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 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	Sim				
Nº	13	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) [ATIVA]	COMPRIMIDO SIMPLES	23/07/2001	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL 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				

015757



B

Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	14	Registro	1356900150149	Data de Publicação	29/07/2001
Forma Farmacêutica	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA				
Apresentação	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)				
Validade	36 meses				
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	16	Registro	1356900150165	Data de Publicação	29/07/2001
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL				
Apresentação	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

15	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)	1356900150157	23/07/2001	36 meses
Forma Farmacêutica	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA			
Apresentação	40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)			
Validade	36 meses			
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	16	Registro	1356900150165	Data de Publicação
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL			
Apresentação	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)			
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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		
Nº	17	Apresentação	5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA
		Registro	1356900150173
		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL
		Data de Publicação	23/07/2001
		Validade	24 meses
Princípio Ativo	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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

Detalhe do Produto: CLENIL HFA											
Nome da Empresa Detentora do Registro	CHIESI FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	61.363.032/0001-46	Autorização	1.00.058-0						
Processo	25351.011374/2006-03	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	24/03/2008						
Nome Comercial	CLENIL HFA	Registro	100580111	Vencimento do Registro	03/2028						
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Classe Terapêutica	ANTIASMÁTICOS										
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional							
Nº	1	Apresentação	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES [ATIVA]	Registro	100580110013	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	24/03/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 										
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	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ-JET X 200 DOSES [ATIVA]	Registro	100580110021	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	24/03/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 										
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	1	Apresentação	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES [ATIVA]	Registro	100580110013	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	24/03/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 										
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade						
2	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ-JET X 200 DOSES [ATIVA]	100580110021	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses						
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 										
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	1	Apresentação	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES [ATIVA]	Registro	100580110013	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	24/03/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 										
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										

015760

B

3	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES [ATIVA]	100580110031	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - TUBO DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL • CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES [ATIVA]	100580110048	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - TUBO DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL • CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES [ATIVA]	100580110056	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - TUBO DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL • CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				

015761

3

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	6			
Apresentação	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1005801110064	Forma Farmacéutica
	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)		24/03/2008	Validade
	24 meses			
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 			
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	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1005801110072	Forma Farmacéutica
	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)		24/03/2008	Validade
	24 meses			
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 			
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	8			
Apresentação	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1005801110080	Forma Farmacéutica
	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)		24/03/2008	Validade
	24 meses			
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			

015762

3

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 			
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
9	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES ATIVA	1005801110099	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 			
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			

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
10	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES ATIVA	1005801110102	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 			
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

015763

3

11	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1005801110110	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAIBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA 				
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
12	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1005801110129	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - 61.363.032/0001-46 - SANTANA DE PARNAIBA - SP - BRASIL CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA
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	0,4MG/ML SUS NAS CT SACH 2 STR 5 FLAC PLUS TRANS MONOD X 2ML ATIVA	Registro	10058000900035	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO NASAL	Data de Publicação	31/08/2000	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACONETE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Endereço: 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA Etapa de Fabricação:										
Via de Administração	NASAL										
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	250 MCG/DOSE SOL.AER SPRAY CT TB AL + DISP ORAL X 200 DOSES CANCELADA OU CADUCA	Registro	10058000900043	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	31/08/2000	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:										
Via de Administração	OUTRA										
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	250 MCG/DOSE SOL.AER SPRAY CT TB AL + ESPACADOR JET X 200 DOSES CANCELADA OU CADUCA	Registro	10058000900051	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	Data de Publicação	31/08/2000	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL SPRAY										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:										

Via de Administração	OUTRA										
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	6	Apresentação	50 MCG/DOSE AER NAS CT TB AL + DISP NAS X 200 DOSES CANCELADA OU CADUCA	Registro	1005800090061	Forma Farmacêutica	AEROSSOL NASAL	Data de Publicação	06/10/2000	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL SPRAY										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 										
Via de Administração	NASAL										
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	0,4 MCG/ML SUS NAS CT SACH 10 STR 5 FLAC PLAS MONOD X 2 ML ATIVA	Registro	1005800090078	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO NASAL	Data de Publicação	31/08/2000	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACONETE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÊUTICI S.P.A. Endereço: 26, Via Palermo 43100 - ITALIA Etapas de Fabricação: 										
Via de Administração	NASAL										
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	100 MCG/DOSE PO INAL CT DISPOSITIVO INAL X 100 DOSES CANCELADA OU CADUCA	Registro	1005800090086	Forma Farmacêutica	PO INALANTE	Data de Publicação	31/08/2000	Validade	36 meses

Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação CLENIL PULVINAL

Embalagem

- Primária - DISPOSITIVO INALADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Endereço: 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA
Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

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 9
Apresentação 200 MCG/DOSE PO INAL
CT DISPOSIT INAL X 100
DOSES
CANCELADA OU CADUCA
Registro 1005800090094
Forma Farmacéutica PO INALANTE
Data de Publicação 31/08/2000
Validade 36 meses

Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação CLENIL PULVINAL

Embalagem

- Primária - DISPOSITIVO INALADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Endereço: 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA
Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

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 10
Apresentação 400 MCG/DOSE PO INAL
CT DISPOSIT INAL X 100
DOSES
CANCELADA OU CADUCA
Registro 1005800090108
Forma Farmacéutica PO INALANTE
Data de Publicação 31/08/2000
Validade 36 meses

Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação CLENIL PULVINAL

Embalagem

- Primária - DISPOSITIVO INALADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de Fabricação

- Fabricante: CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Endereço: 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA
Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

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	11	Apresentação	100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC VALV DOSIM X 120 DOSES ATIVA	30/01/2003
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 			
Via de Administração	NASAL			
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			
Validade	24 meses			

Nº	12	Apresentação	100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC VALV DOSIM X 200 DOSES ATIVA	30/01/2003	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACIONETE DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	NASAL				
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	13	Apresentação	100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB VALV DOSIM X 120 DOSES CANCELADA OU CADUCA	30/01/2003	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO				



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 										
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	Apresentação	100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB VALV DOSIM X 200 DOSES CANCELADA OU CADUCA	Registro	1005800090140	Forma Farmacêutica	SUSPENSAO NASAL	Data de Publicação	30/01/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 										
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	15	Apresentação	50 MCG/DOSE AER BUC CT TB AL + DISP OR X 200 DOSES CANCELADA OU CADUCA	Registro	1005800090159	Forma Farmacêutica	AEROSOL ORAL	Data de Publicação	31/08/2000	Validade	36 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL SPRAY										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - 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										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	0,4 MG/ML SUS NAS CT SACH 1 STR 5 FLAC PLAS TRANS MONOD X 2 ML ATIVA	1005800090167	SUSPENSÃO NASAL	31/08/2000	36 meses
Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACONETE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. Endereço: 26, Via Palermo 43100 - ITÁLIA Etapa de Fabricação: 				
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 Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	50 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS AMB + PULSADOR X 200 DOSES ATIVA	1005800090183	SUSPENSÃO NASAL	31/08/2000	36 meses
Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA					

Complemento Diferencial da Apresentação	Complemento Diferencial da Apresentação
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco de plástico âmbar Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CHIESI FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.363.032/0001-46 Endereço: SANTANA DE PARNAÍBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	NASAL
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: DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.154365/2004-36	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/01/2005
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA	Registro	102350713	Vencimento do Registro	01/2025
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA, SULFATO DE GENTAMICINA	Medicamento de referência	DIPROGENTA		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA	ATC			
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	0,5 MG/G + 1 MG/G CREM CT BG AL X 20 G ATIVA	Registro	1023507130019	Forma Farmacêutica	Creme	Data de Publicação	07/01/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DIPROPIONATO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA								
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										
Restrição de prescrição	-										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	0,5 MG/G + 1 MG/G CREM CT BG AL X 30 G ATIVA	Registro	1023507130027	Forma Farmacêutica	Creme	Data de Publicação	07/01/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DIPROPIONATO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA								
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										
Restrição de prescrição	-										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										

Local de Fabricação EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL

Via de Administração DERMATOLÓGICA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,5 MG/G + 1 MG/G CREM CT BG AL X 45 G <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1023507130035	Creme	07/01/2005	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISMAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.711346/2014-91	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/08/2015
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA	Registro	100431146	Vencimento do Registro	08/2025
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA, FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA	Medicamento de referência			DIPROSPAN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS-ASSOCIAÇÕES	ATC			GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	



Nº	1	Apresentação	5 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1004311460011	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO INJETÁVEL	Data de Publicação	17/08/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo		DIPROPIONATO DE BETAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA									
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL										
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										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	5 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT 06 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1004311460028	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO INJETÁVEL	Data de Publicação	17/08/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL										
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										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Sim										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL
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
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML + SER SIST SEG [ATIVA]	1004311460036	SUSPENSÃO INJETÁVEL	17/08/2015	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA DIPROPIONATO DE BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	5 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT 6 AMP VD TRANS X 1 ML [ATIVA]	1004311460044	SUSPENSÃO INJETÁVEL	17/08/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Detalhe do Produto: DIVALPROATO DE SODIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Processo	25351.388742/2013-60	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/07/2015
Nome Comercial	DIVALPROATO DE SODIO	Registro	105530366	Vencimento do Registro	07/2025
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTICONSULSVANTES	ATC			ANTICONSULSVANTE
Parecer Público	Bula Paciente 	Bula Profissional 			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055303660018	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses
	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
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

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1055303660026	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

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

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

015776

Nº 3

Princípio Ativo
DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação
DEPAKOTE SPRINKLE

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

Local de Fabricação
• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
• AbbVie - 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

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
Vermelha sob restrição

Tarja
Não

Apresentação fracionada
125 MG CAP GEL
MCGRAN CT FR VD
AMB X 30 **ATIVA**

Forma Farmacêutica
CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS

Registro
1055303660034

Data de Publicação
06/07/2015

Validade
24 meses

Complemento Diferencial da Apresentação
DEPAKOTE SPRINKLE

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

Local de Fabricação
• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
• AbbVie - 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

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
Vermelha sob restrição

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Forma Farmacêutica
CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS

Registro
1055303660050

Data de Publicação
06/07/2015

Validade
24 meses

Nº 4

Princípio Ativo
DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação
DEPAKOTE SPRINKLE

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

Local de Fabricação
• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
• AbbVie - 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

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
Vermelha sob restrição

Tarja
Não

Apresentação fracionada
125 MG CAP GEL
MCGRAN CT BL AL
PLAS TRANS X 30
ATIVA

Forma Farmacêutica
CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS

Registro
1055303660042

Data de Publicação
06/07/2015

Validade
24 meses

Nº 5

Princípio Ativo
DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação
DEPAKOTE SPRINKLE

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

Local de Fabricação
• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
• AbbVie - 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

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
Vermelha sob restrição

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Forma Farmacêutica
CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS

Registro
1055303660050

Data de Publicação
06/07/2015

Validade
24 meses

015777

Via de Administração

Conservação E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Vermelha sob restrição

Não

Apresentação fracionada Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

7

250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA

1055303660077 COMPRIMIDO REVESTIDO

06/07/2015

24 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
• ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentín Vergara - ARGENTINA

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

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

8

500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA

1055303660085 COMPRIMIDO REVESTIDO

06/07/2015

24 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

015778

B

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

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 com retenção de receita

Destinação

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 ATIVA	1055303660093	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/07/2015	24 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1055303860107	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	06/07/2015	36 meses

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

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

Local de Fabricação

- AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

Via de Administração

ORAL

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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº	11	Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 [ATIVA]	Registro	1055303660115	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	06/07/2015	Validade	36 meses
Princípio Ativo			DIVALPROATO DE SÓDIO								
Complemento Diferencial da Apresentação			DEPAKOTE ER								
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 								
Via de Administração			ORAL								
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											
Tarja			Vermelha sob restrição								
Apresentação fracionada			Não								

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 										
Via de Administração	ORAL										
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											
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	13	Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20 [ATIVA]	Registro	1055303660131	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	06/07/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo			DIVALPROATO DE SÓDIO								
Complemento Diferencial da Apresentação			DEPAKOTE ER								
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação			<ul style="list-style-type: none"> AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 								
Via de Administração			ORAL								
Conservação			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)								
Restrição de prescrição			Venda sob prescrição médica com retenção de receita								

Nº	12	Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 50 [ATIVA]	Registro	1055303660123	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	06/07/2015	Validade	36 meses
Princípio Ativo			DIVALPROATO DE SÓDIO								
Complemento Diferencial da Apresentação			DEPAKOTE ER								
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								

Destinação					
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	14	Registro	1055303660141	Data de Publicação	06/07/2015
Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 				
Via de Administração	ORAL				
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	PROTEGER DA LUZ				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	15	Registro	1055303660158	Data de Publicação	06/07/2015
Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 50 ATIVA		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 				
Via de Administração	ORAL				
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	PROTEGER DA LUZ				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 				
Via de Administração	ORAL				
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	PROTEGER DA LUZ				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	16	Registro	1055303660166	Data de Publicação	06/07/2015
Apresentação	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA 				

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

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

17

250 MG COM REV CT
FR PLAS OPC X 30

1055303660174

COMPRIMIDO
REVESTIDO

06/07/2015

24
meses

ATIVA

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

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

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Apresentação

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

18

250 MG COM REV CT
FR VD AMB X 10

1055303660182

COMPRIMIDO
REVESTIDO

06/07/2015

24
meses

ATIVA

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

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

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

19

250 MG COM REV CT
FR VD AMB X 30

1055303660190

COMPRIMIDO
REVESTIDO

06/07/2015

24
meses

ATIVA

Princípio Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

015782

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

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

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº

20

Apresentação

500 MG COM REV CT
FR PLAS OPC X 10

Registro

1055303660204

Forma Farmacéutica

COMPRI-MIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

06/07/2015

Validade

24
meses

Princípio
Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

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

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº

21

Apresentação

500 MG COM REV CT
FR PLAS OPC X 30

Registro

1055303660212

Forma Farmacéutica

COMPRI-MIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

06/07/2015

Validade

24
meses

Princípio
Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentin Vergara - ARGENTINA

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

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº	22	Apresentação	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 10 ATIVA	Registro	1055303660220	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	06/07/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo		DIVALPROATO DE SÓDIO									
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentín Vergara - ARGENTINA 									
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											
Tarja		Vermelha sob restrição									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	23	Apresentação	500 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 ATIVA	Registro	1055303660239	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	06/07/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo		DIVALPROATO DE SÓDIO									

Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentín Vergara - ARGENTINA 									
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											
Tarja		Vermelha sob restrição									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	24	Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA	Registro	1055303660247	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação	06/07/2015	Validade	36 meses
Princípio Ativo		DIVALPROATO DE SÓDIO									
Complemento Diferencial da Apresentação		DEPAKOTE ER									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 									
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> AbbVie LTD - km 56 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentín Vergara - ARGENTINA 									
Via de Administração		ORAL									

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

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

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

25 125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 10 **ATIVA** 1055303660255 CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS 06/07/2015 24 meses

Princípio Ativo
DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação
DEPAKOTE SPRINKLE

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

Local de Fabricação
• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

• AbbVie - 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

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

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

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

26 125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 10 **ATIVA** 1055303660263 CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS 06/07/2015 24 meses

Princípio Ativo
DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação
DEPAKOTE SPRINKLE

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

Local de Fabricação
• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

• AbbVie - 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

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

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

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

27 250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6 **ATIVA** 1055303660271 COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA 06/07/2015 36 meses

Princípio Ativo
DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento
Diferencial da
Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de
Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

Via de
Administração

ORAL

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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº

28

Apresentação

250 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL PLAS
TRANS X 10 [ATIVA]

Registro

1055303660281

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO DE
LIBERACAO
PROLONGADAData de
Publicação

06/07/2015

Validade

36
mesesPrincípio
Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento
Diferencial da
Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de
Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

Via de
Administração

ORAL

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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº

29

Apresentação

250 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL PLAS
TRANS X 20 [ATIVA]

Registro

1055303860298

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO DE
LIBERACAO
PROLONGADAData de
Publicação

06/07/2015

Validade

36
mesesPrincípio
Ativo

DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento
Diferencial da
Apresentação

DEPAKOTE ER

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de
Fabricação

- ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
- AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

Via de
Administração

ORAL

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

-

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº	30	31
Apresentação	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 60 ATIVA
Registro	1055303660301	1055303660311
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS
Data de Publicação	06/07/2015	06/07/2015
Validade	36 meses	24 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO	DIVALPROATO DE SÓDIO
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 	
Via de Administração	ORAL	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação		
Tarja	Vermelha sob restrição	
Apresentação fracionada	Não	

Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE SPRINKLE
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL AbbVie - 1 North Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064 - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Via de Administração	ORAL
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	
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não
Nº	32
Apresentação	250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA
Registro	1055303660328
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA
Data de Publicação	06/07/2015
Validade	36 meses
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

Via de Administração

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
-

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Nº 33
Apresentação 500 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL PLAS
TRANS X 60 **ATIVA**
Registro 1055303660336
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO DE
LIBERACAO
PROLONGADA
Data de Publicação 06/07/2015
Validade 36
meses

Princípio Ativo
DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação
DEPAKOTE ER

Embalagem
• Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - 56.998.701/0012-79 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração

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

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Nº 34
Apresentação 500 MG COM REV LIB
PROL CT FR PLAS
OPC X 60 **ATIVA**
Registro 1055303660344
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO DE
LIBERACAO
PROLONGADA
Data de Publicação 06/07/2015
Validade 24
meses

Princípio Ativo
DIVALPROATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação
DEPAKOTE ER

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

Local de Fabricação
• AbbVie LTD - km 58 Carretera 2 - Cruce Davila - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
• ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - Av. Valentín Vergara - ARGENTINA

Via de Administração

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



Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 463

Detalhe do Produto: DOBEVEN

Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Processo	25351.208633/2008-71	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/02/2010
Nome Comercial	DOBEVEN	Registro	101180612	Vencimento do Registro	02/2025
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTIVARICOSOS DE AÇAO SISTEMICA	ATC			ANTIVARICOSOS DE AÇAO SISTEMICA
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	500 MG CAP DURA CT BLAL PLAS TRANS X 5 ATIVA	Registro	1011806120011
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	17/02/2010
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	24 meses
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	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	2
Apresentação	500 MG CAP DURA CT BLAL PLAS TRANS X 10 ATIVA
Registro	1011806120021
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA
Data de Publicação	17/02/2010
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL
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	
Apresentação	
Registro	
Forma Farmacéutica	
Data de Publicação	
Validade	

3 500 MG CAP DURA CT 1011806120038 CAPSULA GELATINOSA 17/02/2010 24 meses
BL.AL.PLAS TRANS X 20 DURA

ATIVA

DOBESILATO DE CÁLCIO

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- OM PHARMA - Rua da Indústria - PORTUGAL

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

500 MG CAP DURA CT 1011806120046 CAPSULA GELATINOSA 17/02/2010 24 meses
BL.AL.PLAS TRANS X 30 DURA

ATIVA

DOBESILATO DE CÁLCIO

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- OM PHARMA - Rua da Indústria - PORTUGAL

5 500 MG CAP DURA CT 1011806120054 CAPSULA GELATINOSA 17/02/2010 24 meses
BL.AL.PLAS TRANS X 60 DURA

ATIVA

DOBESILATO DE CÁLCIO

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- OM PHARMA - Rua da Indústria - PORTUGAL

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

Forma Farmacéutica

CAPSULA GELATINOSA DURA

Registro

- 1011806120054

Data de Publicação

17/02/2010

Validade

24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 5 [ATIVA]	1011806120062	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 10 [ATIVA]	1011806120070	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20 [ATIVA]	1011806120089	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA OM PHARMA . - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG CAP DURA CT BL/AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011806120097	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/02/2010	36 meses
Princípio Ativo	DOBESILATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA • OM PHARMA - Rua da Indústria - PORTUGAL 				
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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

10 500 MG CAP DURA CT
BL/AL X 60 ATIVA

Princípio Ativo DOBESILATO DE CÁLCIO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- VIFOR LTD - Route de Moncor - SUÍÇA
- OM PHARMA - Rua da Indústria - PORTUGAL

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 465

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.		10.588.595/0010-92		1.08.326-7	
Processo	25351.696307/2014-91	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/05/2015
Nome Comercial	domperidona	Registro	183260145	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	DOMPERIDONA	Medicamento de referência			MOTILIUM
Classe Terapêutica	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES	ATC			ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + PIPET DOSAD <input type="checkbox"/> ATIVA	1832601450013	SUSPENSÃO ORAL	18/05/2015	24 meses
Princípio Ativo		DOMPERIDONA			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco de vidro âmbar • Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina) • Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s) 			

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

ORAL

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

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº

2

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

1 MG/ML SUS OR CX 24
FR VD AMB X 100 ML +
24 PIPET DOSAD ATIVA

1832601450021

SUSPENSÃO ORAL

18/05/2015

24 meses

Princípio Ativo

DOMPERIDONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Frasco de vidro âmbar
- Secundária - Caixa (Caixa de papelão com colmeia)
- Acessório - SERINGA DOSADORA 24 Unidade(s)

24/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de
Fabricação

- Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 10.588.595/0010-92
Endereço: SUZANO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 10.588.595/0007-97
Endereço: CAMPINAS - 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 LUZRestrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

24/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de
Fabricação

- Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 10.588.595/0010-92
Endereço: SUZANO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.
CNPJ: - 10.588.595/0007-97
Endereço: CAMPINAS - 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 LUZRestrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

Nº

3

Apresentação

1 MG/ML SUS OR CT FR
VD AMB X 100 ML + SER
DOS **ATIVA**

Registro

1832601450031

Forma Farmacêutica

SUSPENSÃO ORAL

Validade

24
mesesData de
Publicação

18/05/2015

Nº

4

Apresentação

1 MG/ML SUS OR CX 24
FR VD AMB X 100 ML +
24 SER DOS **ATIVA**

Registro

1832601450048

Forma Farmacêutica

SUSPENSÃO ORAL

Data de
Publicação

18/05/2015

24
meses

Princípio Ativo

DOMPERIDONA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Frasco de vidro âmbar
- Secundária - Cartucho (Cartucho Cartolina)
- Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s)

Embalagem

- Primária - Frasco de vidro âmbar
- Secundária - Caixa (Caixa de papelão com colmeia)
- Acessório - SERINGA DOSADORA 24 Unidade(s)

- 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

ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Hospitalar

Tarja Vermelha



Apresentação fracionada Não

Restrição de prescrição		Venda sem Prescrição Médica	
Destinação	Comercial		
Tarja	Sem Tarja		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	2	Apresentação	1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS [ATIVA]
		Registro	1057306690021
		Forma Farmacéutica	XAROPE
		Data de Publicação	25/02/2019
		Validade	24 meses
Princípio Ativo	DROPROPIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	• Primária - FRASCO PLASTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()		
Local de Fabricação	-		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	Sem Tarja		
Apresentação fracionada	Não		
Nº		Apresentação	
		Registro	
		Forma Farmacéutica	
		Data de Publicação	
		Validade	

ITEM 467

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DROPROPIZINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.860785/2018-51	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/02/2019
Nome Comercial	DROPROPIZINA	Registro	105730669	Vencimento do Registro	07/2028
Princípio Ativo	DROPROPIZINA	Medicamento de referência	VIBRAL		
Classe Terapêutica	ANTITUSSIGENOS SIMPLES	ATC	ANTITUSSIGENOS SIMPLES		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP [ATIVA]	Registro	1057306690011
		Forma Farmacéutica	XAROPE	Data de Publicação	25/02/2019
		Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DROPROPIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - FRASCO PLASTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				

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

3	1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS [ATIVA]	1057306690038	XAROPE	25/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	DROPROPIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP [ATIVA]	XAROPE	25/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	DROPROPIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Sem Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

5

3 MG/ML XPE CT FR
PLAS AMB X 60 ML +
COP [ATIVA]

XAROPE

25/02/2019

24
meses

Princípio Ativo

DROPROPIZINA

Complemento Diferencial da Apresentação

-



Embalagem	- Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	3 MG/ML_XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1057306690062	XAROPE	25/02/2019	24 meses
Princípio Ativo	DROPROPIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos


ITEM 468



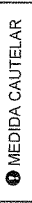

Detalhe do Produto: drospirenona + etinilestradiol

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.246090/2015-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/06/2016
Nome Comercial	drospirenona + etinilestradiol	Registro	105830790	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	DROSPIRENONA, ETINILESTRADIOL	Medicamento de referência	YAZ		
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS	ATC	ANTICONCEPCIONAIS		
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Nº	1	Apresentação	3 MG + 0,02 MG COM REVCT BL AL PLAS OPC X 24 ATIVA	Registro	1058307900018
Princípio Ativo	DROSPIRENONA ETINILESTRADIOL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	13/06/2016
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 					

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	2	Apresentação	3 MG + 0,02 MG COM REVCT BL AL PLAS OPC X 72 ATIVA	Registro	1058307900026
Princípio Ativo	DROSPIRENONA ETINILESTRADIOL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	13/06/2016
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0001-01 Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 					
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
	CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				

3

Conservação	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	Registro	Forma Farmacéutica	Validade
Princípio Ativo	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) 	1023506320027	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	- ESPIRONOLACTONA				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos						ITEM 480					
Detalhe do Produto: ESPIRONOLACTONA											
Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1						
Processo	25351.019336/2003-48	Genérico		Data do registro	22/09/2003						
Nome Comercial	ESPIRONOLACTONA	Registro	102350632	Vencimento do Registro	09/2028						
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA	Medicamento de referência	ALDACTONE								
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES	ATC	DIURETICOS SIMPLES								
Parecer Público		Bula Paciente 	Bula Profissional 								
 MEDIDA CAUTELAR											
Nº	1	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade					
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 	1023506320019	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses					
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 1										

Nº	3	Apresentação	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 [ATIVA]	Registro	1023506320035	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLIS	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo			ESPIRONOLACTONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											
Nº	4	Apresentação	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) [ATIVA]	Registro	1023506320043	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLIS	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo			ESPIRONOLACTONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											

Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											
Nº	5	Apresentação	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) [ATIVA]	Registro	1023506320051	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLIS	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo			ESPIRONOLACTONA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											

Conservação E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

ORAL 1

Via de Administração

Conservação E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

ORAL 1

Via de Administração

Conservação E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 16 ATIVA	1023506320078	COMPRIMIDO SIMPLS	22/09/2003 24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320086	COMPRIMIDO SIMPLS	22/09/2003 24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1023506320061	COMPRIMIDO SIMPLS	22/09/2003 24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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					

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	Slim										
Nº	9	Apresentação	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1023506320094	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	10	Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1023506320108	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	11	Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506320116	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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										

B

Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 1						
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	Sim						
Nº	12	Registro	1023506320124	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES						
Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA						
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 1						
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	13	Registro	1023506320132	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES						
Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA						
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 1						
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	Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506320140	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ESPIRONOLACTONA									
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	Sim										
Nº	15	Apresentação	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506320159	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ESPIRONOLACTONA									
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 1										

Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> 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 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	Sim										
Nº	16	Apresentação	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB FRAC) ATIVA	Registro	1023506320167	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	22/09/2003	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ESPIRONOLACTONA									
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	Sim			
Nº	17	18	19	
Apresentação	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) [ATIVA]	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB HOSP) [ATIVA]	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 [ATIVA]	
Registro	1023506320175	1023506320183	1023506320191	
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	COMPRIMIDO SIMPLES	COMPRIMIDO SIMPLES	
Data de Publicação	22/09/2003	22/09/2003	22/09/2003	
Validade	24 meses	24 meses	24 meses	
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA	ESPIRONOLACTONA	ESPIRONOLACTONA	
Complemento Diferencial da Apresentação	-	-	-	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	<ul style="list-style-type: none"> 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 1	ORAL 1		
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	17	18	19	
Apresentação	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) [ATIVA]	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB HOSP) [ATIVA]	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 [ATIVA]	
Registro	1023506320175	1023506320183	1023506320191	
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	COMPRIMIDO SIMPLES	COMPRIMIDO SIMPLES	
Data de Publicação	22/09/2003	22/09/2003	22/09/2003	
Validade	24 meses	24 meses	24 meses	
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA	ESPIRONOLACTONA	ESPIRONOLACTONA	
Complemento Diferencial da Apresentação	-	-	-	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	<ul style="list-style-type: none"> 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 1	ORAL 1		
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	Sim			

3

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	20	Apresentação	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB HOSP) ATIVA	Registro	1023506320205
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	22/09/2003
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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	21	Apresentação	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	Registro	1023506320213
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	22/09/2003
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> 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 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 Farmacéutica		Data de Publicação	
		Validade			



3

22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSPY)	1023506320221	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 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				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 482

Detalhe do Produto: Espironolactona

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.265689/2005-35	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/08/2006
Nome Comercial	Espironolactona	Registro	100430952	Vencimento do Registro	08/2026
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA	Medicamento de referência			Aldactone
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES	ATC			DIURETICOS SIMPLES
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4	Registro	1004309520019
Princípio Ativo		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	14/08/2006
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	2
Apresentação	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
Registro	1004309520027
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	14/08/2006
Validade	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - 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 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

B

3	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	1004309520035	COMPRIMIDO SIMPLES	14/08/2006	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - 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 UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	1004309520043	COMPRIMIDO SIMPLES	14/08/2006	24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL 				

	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - 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 UMIDADE			
	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
	Destinação	Comercial			
	Tarja	-			
	Apresentação fracionada	Não			
	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
	5	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4	1004309520051	COMPRIMIDO SIMPLES	14/08/2006
	Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA			
	Complemento Diferencial da Apresentação	-			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
	Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - 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 UMIDADE			
	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
	Destinação	Comercial			

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	10	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 16 CANCELADA OU CADUCA	1004309520108	COMPRIMIDO SIMPLES	14/08/2006 24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
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	11	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1004309520116	COMPRIMIDO SIMPLES	14/08/2006 24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

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	9	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4 CANCELADA OU CADUCA	1004309520094	COMPRIMIDO SIMPLES	14/08/2006 24 meses
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
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				

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60

Registro

1004309520124

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação

14/08/2006

Validade

24 meses

Princípio Ativo

ESPIRONOLACTONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - 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 UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90

Registro

1004309520132

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação

14/08/2006

Validade

24 meses

Princípio Ativo

ESPIRONOLACTONA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - 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 UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

ESPIRONOLACTONA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Embalagem

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Local de Fabricação

ORAL

Via de Administração

Conservação
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
Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Validade

19

50 MG COM CT BL AL
PLAS TRANS X 1501004309520191
COMPRIMIDO
SIMPLES

14/08/2006

24
meses

ATIVA

ESPIRONOLACTONA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Embalagem

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Local de Fabricação

Não

Apresentação fracionada

Nº

Apresentação

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

17

50 MG COM CT BL AL
PLAS TRANS X 901004309520175
COMPRIMIDO
SIMPLES

14/08/2006

24
meses

ATIVA

ESPIRONOLACTONA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Embalagem

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Local de Fabricação

ORAL

Via de Administração

Conservação
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
Não

Nº

Apresentação

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

18

50 MG COM CT BL AL
PLAS TRANS X 1201004309520183
COMPRIMIDO
SIMPLES

14/08/2006

24
meses

ATIVA

ESPIRONOLACTONA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Embalagem

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - 03.485.572/0001-04 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
- EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL

Local de Fabricação

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial	Comercial			
Tarja	-	-			
Apresentação fracionada	Não	Não			
Nº	20	21			
Apresentação	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90			
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	COMPRIMIDO SIMPLES			
Registro	1004309520205	1004309520213			
Data de Publicação	14/09/2006	14/09/2006			
Validade	24 meses	24 meses			
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA	ESPIRONOLACTONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-	-			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	-	-			
Via de Administração	ORAL	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial	Comercial			
Tarja	-	-			
Apresentação fracionada	Não	Não			

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
2

Apresentação
0,25 MG + 0,05 MG
DRG CT BL CALEND
AL PLAS TRANS X 63

Registro
1705600620027

Forma Farmacéutica
DRAGEA SIMPLES

Data de Publicação
13/12/2010

Validade
36 meses

Princípio Ativo
ETINILESTRADIOL
LEVONORGESTREL

Complemento Diferencial da Apresentação
-

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

Local de Fabricação
• SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 56.990.534/0001-67 - SÃO PAULO - 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

Destinação
Comercial

Tarja
-

Apresentação fracionada
Não

ITEM 493

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOVLAR

Nome da Empresa Detentora do Registro
BAYER S.A. CNPJ 18.459.628/0001-15 Autorização 1.07.056-8

Processo
25351.091788/2008-61 Categoria Regulatoria Novo Data do registro 13/12/2010

Nome Comercial
NEOVLAR Registro 170560062

Princípio Ativo
ETINILESTRADIOL, LEVONORGESTREL

Classe Terapêutica
ANTICONCEPCIONAIS ATC ANTICONCEPCIONAIS

Parecer Público
Bula Paciente Bula Profissional

Nº
1

Apresentação
0,25 MG + 0,05 MG
DRG CT BL CALEND
AL PLAS TRANS X 21

Registro
1705600620019

Forma Farmacéutica
DRAGEA SIMPLES

Data de Publicação
13/12/2010

Validade
36 meses

Princípio Ativo
ETINILESTRADIOL
LEVONORGESTREL

Complemento Diferencial da Apresentação
-

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

Local de Fabricação
• SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - 56.990.534/0001-67 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

Via de Administração
ORAL

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	0,25 MG + 0,05 MG DRG CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 1050 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600620035	DRAGEA SIMPLES	13/12/2010	36 meses
Princípio Ativo	ETINILESTRADIOL LEVONORGESTREL				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - 56.990.534/0001-67 - SÃO PAULO - 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 496

Detalhe do Produto: OLINA - ESSÊNCIA DE VIDA

Nome da Empresa	LABORATÓRIO WESP LTDA	CNPJ	92.690.999/0001-66	Autorização	1.00.299-3						
Detentora do Registro	25001.005976/78	Categoria Regulatória	Fitoterápico	Data do registro	25/03/2003						
Processo	OLINA - ESSÊNCIA DE VIDA	Registro	102990002	Vencimento do Registro	10/2029						
Princípio Ativo	ALOE FEROX MILL., EXTRATO DA FOLHA DE ALOE FEROX, EXTRATO DE GENTIANA LUTEA, Gentiana lutea	Medicamento de referência									
Classe Terapêutica	FITOTERAPICO COMPOSTO LAXANTES DIGESTIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC	DIGESTIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS								
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional									
Nº	2	Apresentação	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CT FR VD AMB X 80 ML	Registro	1029900020022	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	26/03/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ALOE FEROX MILL. Gentiana lutea										
Complemento Diferencial da Apresentação	OLINA-ESSENCIA DE VIDA										
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação											
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	SOL OR CT FLAG PLAS FR VD AMB X 10 ML	Registro	102990002	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	26/03/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	ANGELICA archangelica L. COMMYPHORA myrrha RHEUM palmatum L. Gentiana lutea ALOE FEROX MILL. CINNAMOMUM ZEYLANICUM NESS.										

B

Complemento Diferencial da Apresentação		OLINA-ESSENCIA DE VIDA	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja			
Apresentação fracionada	Não		
Princípio Ativo		EXTRATO DA FOLHA DE ALOE FEROX EXTRATO DE GENTIANA LUTEA	
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACONETE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 	
Local de Fabricação			
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja			
Apresentação fracionada	Não		
Nº	8	Registro	1029900020087
Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO ORAL		
Data de Publicação	26/03/2003		
Validade	24 meses		
Apresentação	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CX 24 FLAC PLAS AMB X 15 ML ATIVA		

Complemento Diferencial da Apresentação		OLINA-ESSENCIA DE VIDA	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja			
Apresentação fracionada	Não		
Princípio Ativo		ALOE FEROX MILL. Gentiana lutea	
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACONETE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 	
Local de Fabricação			
Via de Administração	ORAL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Nº	5	Registro	1029900020052
Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO ORAL		
Data de Publicação	26/03/2003		
Validade	24 meses		
Apresentação	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CX 48 FLAC PLAS AMB X 15 ML ATIVA		

Nº	9	Registro	1029900020095
Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO ORAL		
Data de Publicação	26/03/2003		
Validade	24 meses		
Apresentação	(0,18 ML + 4 MG)/ML SOL OR CX FLAC PLAS AMB X 15 ML ATIVA		
Princípio Ativo	EXTRATO DA FOLHA DE ALOE FEROX EXTRATO DE GENTIANA LUTEA		

Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FLACONETE• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
Local de Fabricação	
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 497

Detalhe do Produto: PASALIX

Nome da Empresa Detentora do Registro	MARIAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	CNPJ	60.726.692/0001-81	Autorização	1.00.155-5
Processo	25001.007471/87	Categoria Regulatória	Fitoterápico	Data do registro	03/05/2002
Nome Comercial	PASALIX	Registro	101550098	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND., PASSIFLORA INCARNATA, SALIX ALBA L.				
Classe Terapêutica	FITOTERÁPICO COMPOSTO				
Parecer Público	Bula Paciente - Bula Profissional				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	DRG CT FR PLAST OPC X 20 [CANCELADA OU CADUCA]	1015500980016	DRAGEA SIMPLES	03/05/2002	60 meses

Princípio Ativo	SALIX ALBA L. EXTRATO SECO DE PASSIFLORA EXTRATO DE CRATAEGUS OXYACANTHA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO 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				

Restrição de prescrição

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	DRG CT FR PLAST OPC X 40 [CANCELADA OU CADUCA]	1015500980024	DRAGEA SIMPLES	03/05/2002	60 meses

Princípio Ativo	SALIX ALBA L. EXTRATO SECO DE PASSIFLORA EXTRATO DE CRATAEGUS OXYACANTHA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

3 SOL ORAL CT FR VD AMB 1015500980032 SOLUÇÃO ORAL 03/05/2002 36 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo
CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND.
PASSIFLORA INCARNATA
SALIX ALBA L.

Complemento
Diferencial da
Apresentação
Embalagem
• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

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
Destinação
Comercial

Tarja
Apresentação
fracionada
Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade
4 SOL ORAL CT FR VD AMB 1015500980040 SOLUÇÃO ORAL 03/05/2002 36 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo
PASSIFLORA INCARNATA
CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND.
SALIX ALBA L.

Complemento
Diferencial da
Apresentação
Embalagem
• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

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
Destinação
Comercial

Tarja
Apresentação
fracionada
Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade
5 100 MG + 30 MG + 1015500980059 COMPRIMIDO 03/05/2002 36 meses
100 MG COM REV CT
BL AL PLAS TRANS X
20 [ATIVA]

Princípio Ativo
CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND.
SALIX ALBA L.
PASSIFLORA INCARNATA

Complemento
Diferencial da
Apresentação
Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Local de
Fabricação
Fabricante: MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
CNPJ: - 60.726.692/0001-81
Endereço: SÃO PAULO - SP - 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

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Nº

6

Apresentação

SOL OR CT FR VD AMB X
50 ML

CANCELAÇÃO OU CADUCA

Registro

1015500980067

Forma Farmacéutica

LIQUIDO

Validade

36 meses

Data de Publicação

03/05/2002

Princípio Ativo

SALIX ALBA L.
PASSIFLORA INCARNATA
CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND.

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

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 sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

7

SOL OR CT FR VD AMB X
100 ML

CANCELAÇÃO OU CADUCA

Princípio Ativo

SALIX ALBA L.
PASSIFLORA INCARNATA
CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND.

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

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 sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

8

100 MG + 30 MG +
100 MG COM REV CT
BL AL PLAS TRANS X
10 ATIVA

1015500980083

COMPRIMIDO
REVESTIDO

03/05/2002

36 meses

Princípio Ativo

CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND.
SALIX ALBA L.
PASSIFLORA INCARNATA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
- CNPJ: - 60.726.692/0001-81
- Endereço: SÃO PAULO - SP - 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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG + 30 MG + 100 MG COM REV CT BL/AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1015500980091	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2002	36 meses

Princípio Ativo

CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND.
SALIX ALBA L.
PASSIFLORA INCARNATA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
- CNPJ: - 60.726.692/0001-81
- Endereço: SÃO PAULO - SP - 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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG + 30 MG + 100 MG COM REV CT BL/AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1015500980105	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2002	36 meses

Princípio Ativo

CRATAEGUS RHIPIDOPHYLLA GAND.
SALIX ALBA L.
PASSIFLORA INCARNATA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
- CNPJ: - 60.726.692/0001-81
- Endereço: SÃO PAULO - SP - 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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

20/10/2020

Apresentação Não fracionada

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 498

Detalhe do Produto: VITERGAN MASTER

Nome da Empresa Detentora do Registro: MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 CNPJ: 60.726.692/0001-81
 Autorização: 1.00.155-5



Processo: 25000.010182/9816
 Categoria Regulatória: Similar
 Data do registro: 22/04/1999

Nome Comercial: VITERGAN MASTER
 Registro: 101550205
 Vencimento do Registro: 04/2024

Princípio Ativo: ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL,
 CIANOCOBALAMINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA,
 COLECALCIFEROL, FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO, FUMARATO FERROSO, GLICONATO DE MAGNÉSIO, GLICONATO DE POTÁSSIO, LECITINA DE SOJA, NICOTINAMIDA, NITRATO DE TIAMINA, ÓXIDO DE ZINCO, PALMITATO DE RETINOL, PANAX GINSENG C. A. MEY, PANTOTENATO DE CÁLCIO, RIBOFLAVINA, RUTOSÍDEO, SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO, SULFATO DE MANGANÉS, ÁCIDO ASCÓRBICO, ÁCIDO FÓLICO

Medicamento de referência: -

Classe Terapêutica: VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS
 ATC

Parâmetro Público: -
 Bula Paciente: 
 Bula Profissional: 

Nº: 1
 Apresentação: CAP MOLE CT BL AL
 Registro: 1015502050016
 Forma Farmacêutica: CAPSULA
 Data de Publicação: 22/04/1999
 Validade: 36 meses
 Destinação: PLAS TRANS X 30
 Apresentação: ATIVA

PANAX GINSENG C. A. MEY.

PALMITATO DE RETINOL

NITRATO DE TIAMINA

RIBOFLAVINA

CLORIDRATO DE PIRIDOXINA

CIANOCOBALAMINA

ÁCIDO ASCÓRBICO

COLECALCIFEROL

ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL

NICOTINAMIDA

PANTOTENATO DE CÁLCIO

ÁCIDO FÓLICO

RUTOSÍDEO

FUMARATO FERROSO

FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO

SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO

GLICONATO DE POTÁSSIO

SULFATO DE MANGANÉS

GLICONATO DE MAGNÉSIO

ÓXIDO DE ZINCO

LECITINA DE SOJA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem:

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação:

- MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - 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

Apresentação fracionada: Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1015502050024	CAPSULA GELATINOSA MOLE	22/04/1999	36 meses

Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CALCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSÍDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÊS GLICONATO DE MAGNÉSIO OXIDO DE ZINCO LECTINA DE SOJA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - 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
Apresentação fracionada	Não
Nº	3
Apresentação	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA
Registro	1016502050032
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE
Data de Publicação	22/04/1999
Validade	36 meses

Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CALCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSÍDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÊS GLICONATO DE MAGNÉSIO OXIDO DE ZINCO LECTINA DE SOJA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - 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
Apresentação fracionada	Não
Nº	4
Apresentação	CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA
Registro	1016502050040
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA MOLE
Data de Publicação	22/04/1999
Validade	36 meses

Princípio Ativo	PANAX GINSENG C. A. MEY. PALMITATO DE RETINOL NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO ASCÓRBICO COLECALCIFEROL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CÁLCIO ÁCIDO FÓLICO RUTOSÍDEO FUMARATO FERROSO FOSFATO DE CÁLCIO DIBÁSICO ANIDRO SULFATO CÚPRICO PENTAHIDRATADO GLICONATO DE POTÁSSIO SULFATO DE MANGANÉS GLICONATO DE MAGNÉSIO ÓXIDO DE ZINCO LECITINA DE SOJA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - 60.726.692/0001-81 - SÃO PAULO - 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
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 506

Nome da Empresa Detentora do Registro		Detalhe do Produto: FERRO		AutORIZAÇÃO	Validade
BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	1.00.974-4		
Processo	25351.224136/2018-91	Categoria Regulatória	25/03/2019		
Nome Comercial	FERRO	Registro	03/2024		
Princípio Ativo	FERRIPOLIMALTOSE	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS SIMPLES	ATC			
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM MAST CT BL AL X 20 ATIVA	1097402750010	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	25/03/2019	24 meses
Princípio Ativo	FERRIPOLIMALTOSE				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DUPLO DE ALUMINIO E ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-12 - JANDIRA - SP - BRASIL BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - 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				
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				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 15 ML ATIVA	1097402750029	SOLUÇÃO ORAL	25/03/2019	24 meses
Princípio Ativo	FERRIPOLIMALTOSE				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - 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 Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 30 ML ATIVA	1097402750037	SOLUÇÃO ORAL	25/03/2019	24 meses
Princípio Ativo	FERRIPOLIMALTOSE				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação

- CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/000 - POU SO ALEGRE - MG - BRASIL
- BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA. - 49.475.833/0018-46 - BRAGANÇA PAULISTA - 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 Farmacêutica Data de Publicação Validade

4 100 MG COM MAST CT BL AL/LAL X 30 [ATIVA] 1097402750045 COMPRIMIDO MASTIGAVEL 25/03/2019 24 meses

Princípio Ativo

FERRIPOLIMALTOSE

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DUPLO DE ALUMINIO E ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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

Apresentação fracionada

Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

5 100 MG COM MAST CT BL AL/LAL X 60 [ATIVA] 1097402750053 COMPRIMIDO MASTIGAVEL 25/03/2019 24 meses

Princípio Ativo

FERRIPOLIMALTOSE

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DUPLO DE ALUMINIO E ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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


Apresentação fracionada

Não

015832

B

Detalhe do Produto: COMBIRON FÓLICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.314694/2006-12	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	15/01/2007
Nome Comercial	COMBIRON FÓLICO	Registro	105730367	Vencimento do registro	
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, NICOTINAMIDA, NITRATO DE TIAMINA, PANTOTENATO DE CÁLCIO, RIBOFLAVINA, ferrocarbonila, ÁCIDO FÓLICO				
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC	ANTIANEMICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Parecer Público	Bula do Paciente	Bula do Profissional			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1057303670011	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/01/2007	24 meses
Princípio Ativo	ferrocarbonila NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CIANOCOBALAMINA NICOTINAMIDA ÁCIDO FÓLICO PANTOTENATO DE CÁLCIO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapas 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	COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1057303670028	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	15/01/2007	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ferrocarbonila CIANOCOBALAMINA NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CÁLCIO NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA ÁCIDO FÓLICO										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapas 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										

015833

3

Princípio Ativo	NICOTINA ferrocarbonila NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA ÁCIDO FÓLICO PANTOTENATO DE CÁLCIO
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () • Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - 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
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	5
Apresentação	COM REV CT FR PLAS OPC X 30 ATIVA
Registro	1057303670052
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	15/01/2007
Validade	24 meses
Princípio Ativo	ferrocarbonila CIANOCOBALAMINA ÁCIDO FÓLICO NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NICOTINAMIDA PANTOTENATO DE CÁLCIO
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Nº	3
Apresentação	COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 45 ATIVA
Registro	1057303670036
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	15/01/2007
Validade	24 meses
Princípio Ativo	RIBOFLAVINA ÁCIDO FÓLICO PANTOTENATO DE CÁLCIO ferrocarbonila NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA NICOTINAMIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () • Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - 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
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não
Nº	4
Apresentação	COM REV CT FR PLAS OPC X 15 ATIVA
Registro	1057303670044
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	15/01/2007
Validade	24 meses

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Méd.
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapas 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	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	COM REV. CT FR PLAS OPC X 45 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057303670060	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/01/2007	24 meses

Princípio Ativo	ferrocarbonila ÁCIDO FÓLICO PANTOTENATO DE CÁLCIO NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA NICOTINAMIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:

Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Detalhe do Produto: DRENISON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25351.000446/0293	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	04/02/2002
Nome Comercial	DRENISON	Registro	109740149	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	FLUDROXICORTIDA, fludoxicortida				
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM. ATC				
Parecer Público	Bula do Paciente	Bula do Profissional	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		

Nº	1	Apresentação	0,125 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	Registro	1097401490015	Forma Farmacêutica	CREME DERMATOLOGICO	Data de Publicação	04/02/2002	Validade	24 meses
----	---	--------------	--------------------------------------	----------	---------------	--------------------	---------------------	--------------------	------------	----------	----------

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo											
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja											

Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	0,125 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA	Registro	1097401490023	Forma Farmacêutica	CREME DERMATOLOGICO	Data de Publicação	04/02/2002	Validade	24 meses

Princípio Ativo	fludoxicortida										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. CNPJ - 02.814.497/0002-98 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: LABORATÓRIOS STIEFFEL LTDA CNPJ - 63.064.653/0001-54 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ - 49.475.833/0018-46 Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 										

Via de Administração	DERMATOLÓGICA										
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											

015838

B

0,125 MG/G CREM DERM CT 1097401490031 CREME DERMATOLÓGICO 04/02/2002 24 meses

04/02/2002

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja

Apresentação fracionada
Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

4 0,125 MG/G CREM DERM CT 1097401490041 CREME DERMATOLÓGICO 04/02/2002 24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada
Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

5

0,125 MG/G CREM DERM CT 1097401490058 CREME DERMATOLÓGICO 04/02/2002 24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

Via de Administração

Conservação

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja

Apresentação fracionada
Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

6

0,125 MG/G POM DERM CT 1097401490066 POMADA DERMATOLÓGICA 04/02/2002 18 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo

015837

9

Via de Administração	DERMATOL				
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	0,125 MG/G POM DERM CT BG AL X 45 G	Registro	1097401490082
Princípio Ativo	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>				
Forma Farmacéutica	POMADA DERMATOLOGICA				
Data de Publicação	04/02/2002				
Validade	18 meses				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº		Apresentação		Registro	
Forma Farmacéutica					
Data de Publicação					
Validade					

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Apresentação	0,125 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G	Registro	1097401490074
Princípio Ativo	FLUDROXICORTIDA				
Forma Farmacéutica	POMADA DERMATOLOGICA				
Data de Publicação	04/02/2002				
Validade	18 meses				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	-				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº		Apresentação		Registro	
Forma Farmacéutica					
Data de Publicação					
Validade					

• Fabricante: CIMEDE INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.
 CNPJ: - 02.814.497/0002-98
 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
 Etapa de Fabricação:
 • Fabricante: LABORATÓRIOS STIEFFEL LTDA
 CNPJ: - 63.064.653/0001-54
 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação:
 • Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA.
 CNPJ: - 49.475.833/0018-46
 Endereço: BRAGANÇA PAULISTA - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação:

9	0,125 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G CANCELADA OU CADUCA	1097401490090	POMADA DERMATOLOGICA	04/02/2002	18 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	11	4 MCG CM2 CUR CT RL 60 CM X 7,5 CANCELADA OU CADUCA	1097401490112	CURATIVO(APOSITO)	04/02/2002
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	(DRENSION OCLUSIVO)				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ACONDICIONAMENTO NAO PREVISTO NA TABELA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	12	4 MCG CM2 CUR CT RL 200 CM X 7,5 ATIVA	1097401490120	CURATIVO(APOSITO)	04/02/2002
Princípio Ativo	FLUDROXICORTIDA				

10	0,125 MG/G POM DERM CT BG AL X 500 G CANCELADA OU CADUCA	1097401490104	POMADA DERMATOLOGICA	04/02/2002	18 meses
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					
Nº	10	0,125 MG/G POM DERM CT BG AL X 500 G CANCELADA OU CADUCA	1097401490104	POMADA DERMATOLOGICA	04/02/2002
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração					
Conservação					

Complemento Diferencial da Apresentação	(DRENISON OCLUSIVO)	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Méd.
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ACONDICIONAMENTO NAO PREVISTO NA TABELA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 	Destinação	Comercial
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 	Tarja	-
Via de Administração	DERMATOLÓGICA	Apresentação fracionada	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Nº	14
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Apresentação	0,5 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML CANCELAÇÃO OU CADUCA
Destinação	Comercial	Registro	1097401490147
Tarja	-	Forma Farmacéutica	LOÇAO EMULSIONADA
Apresentação fracionada	Não	Data de Publicação	04/02/2002
Nº	13	Validade	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	(DRENISON OCLUSIVO)	Princípio Ativo	FLUDROXICORTIDA
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 	Complemento Diferencial da Apresentação	-
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 	Embalagem	-
Via de Administração	TOPICA	Local de Fabricação	-
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Via de Administração	-
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Conservação	-
Destinação	Comercial	Restrição de prescrição	-
Tarja	-	Destinação	-
Apresentação fracionada	Não	Tarja	-
Nº	15	Apresentação fracionada	-
Complemento Diferencial da Apresentação	(DRENISON OCLUSIVO)	Apresentação	0,5 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML CANCELAÇÃO OU CADUCA
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ACONDICIONAMENTO NAO PREVISTO NA TABELA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 	Registro	1097401490155
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 	Forma Farmacéutica	LOÇAO EMULSIONADA
Via de Administração	DERMATOLÓGICA	Data de Publicação	04/02/2002
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Validade	24 meses

015840

9

Princípio Ativo	FLUDROXICORTIDA	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Validade	
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Data de Publicação	04/02/2002
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()	Destinação	Comercial	Registro	1097401490171
Local de Fabricação	• Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL	Tarja	-	Forma Farmacéutica	LOÇAO EMULSIONADA
Via de Administração	TOPICA	Apresentação	Não fracionada	Apresentação	0,5 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC SPRAY X 30 ML CANCELADA OU CADUCA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Nº	17	Validade	24 meses
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Princípio Ativo	FLUDROXICORTIDA		
Destinação	Comercial	Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Tarja	-	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO SPRAY • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()		
Apresentação fracionada	Não	Local de Fabricação	• Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:		

Princípio Ativo	FLUDROXICORTIDA	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Validade	
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Data de Publicação	04/02/2002
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()	Destinação	Comercial	Registro	1097401490163
Local de Fabricação	• Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL	Tarja	-	Forma Farmacéutica	LOÇAO EMULSIONADA
Via de Administração	TOPICA	Apresentação	Não fracionada	Apresentação	0,5 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC SPRAY X 15 ML CANCELADA OU CADUCA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Nº	16	Validade	24 meses
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Princípio Ativo	FLUDROXICORTIDA		
Destinação	Comercial	Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Tarja	-	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO SPRAY • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()		
Apresentação fracionada	Não	Local de Fabricação	• Fabricante: BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 49.475.833/0001-06 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:		

Via de Administração

TOPICA



015842

B

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 515

Detalhe do Produto: ROHYDORM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00-923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25351.671563/2010-76	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	07/02/2011
Nome Comercial	ROHYDORM	Registro	135690604	Vencimento do Registro	09/2029
Princípio Ativo	FLUNITRAZEPAM	Medicamento de referência	-	ATC	HIPNOTICOS
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	1 MG COM REV,CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 [ATIVA]	Registro	1356906040019	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	07/02/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	FLUNITRAZEPAM	Complemento Diferencial da Apresentação	-	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • 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 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 "B"										
Destinação	Comercial										
Tarja	Preta										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"										
Destinação	Comercial										
Tarja	Preta										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	1 MG COM REV,CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 [ATIVA]	Registro	1356906040027	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	07/02/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	FLUNITRAZEPAM	Complemento Diferencial da Apresentação	-	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • 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 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 "B"										
Destinação	Comercial										
Tarja	Preta										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacéutica		Data de Publicação		Validade	

3	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906040035	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses	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
Princípio Ativo	FLUNITRAZEPAM					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 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 "B"					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	4	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906040043	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	FLUNITRAZEPAM					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 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 "B"					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	4	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1356906040043	COMPRIMIDO REVESTIDO	07/02/2011	36 meses
Princípio Ativo	FLUNITRAZEPAM					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • 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 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 "B"					
Destinação	Comercial					
Tarja	Preta					
Apresentação fracionada	Não					

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 523

Detalhe do Produto: GARASONE

Nome da Empresa	COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.	CNPJ	61.082.426/0002-07	Autorização	1.07.817-7
Processo	25351.261785/2015-87	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/08/2015
Nome Comercial	GARASONE	Registro	178170794	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	FOSFATO DE DISSÓDICO DE BETAMETASONA, SULFATO DE GENTAMICINA		Medicamento de referência		
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO		ATC	ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO	
Parecer Público	Bula do Paciente	Bula do Profissional			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CT BG AL X 3 G [CANCELADA OU CADUCA]	1781707940016	POMADA OFTALMICA	17/08/2015	36 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 33.060.740/0001-72 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	OCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	-				
Destinação	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CT BG AL X 5 G [CANCELADA OU CADUCA]	1781707940024	POMADA OFTALMICA	17/08/2015	36 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 33.060.740/0001-72 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	OCULAR				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ			
Destinação				
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	4	1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CX 6 BG AL X 5 G [CANCELADA OU CADUCA]	1781707940040	17/08/2015 36 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 33.060.740/0001-72 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 			
Via de Administração	OCULAR			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ			
Destinação				
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ			
Destinação				
Nº	3	1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CT BG AL X 15 G [CANCELADA OU CADUCA]	1781707940032	17/08/2015 36 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 33.060.740/0001-72 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 			
Via de Administração	OCULAR			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ			
Destinação				

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

PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

Registro

3

1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CT BG AL X 15 G [CANCELADA OU CADUCA]

POMADA OFTALMICA

17/08/2015

36 meses

1781707940032

Princípio Ativo

FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
- CNPJ: - 33.060.740/0001-72
- Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:

Via de Administração

OCULAR

Conservação

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

Restrição de prescrição

PROTEGER DA LUZ

Destinação

Nº	5	Apresentação	1 MG/G + 3 MG/G UNG OFT (POM) CX 6 BG AL X 15 G CANCELADA OU CADUCA	Registro	1781707940059	Forma Farmacêutica	POMADA OFTALMICA	Data de Publicação	17/08/2015	Validade	36 meses
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: MANTECORP INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. CNPJ: - 33.060.740/0001-72 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 										
Via de Administração	OCULAR										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	-										
Destinação	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	1 MG/ML + 3MG/ML SOL OTO/OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML ATIVA	Registro	1781707940067	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTALMICA	Data de Publicação	17/08/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 										
Via de Administração	OCULAR										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	-										
Destinação	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	1 MG/ML + 3MG/ML SOL OTO/OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML ATIVA	Registro	1781707940075	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTALMICA	Data de Publicação	17/08/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A <p>CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</p>										
Via de Administração	OCULAR										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	-										
Destinação	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	1 MG/ML + 3MG/ML SOL OTO/OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 20 ML [ATIVA]	Registro	1781707940083	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO OFTALMICA	Data de Publicação	17/08/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A <p>CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</p>										
Via de Administração	OCULAR										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ										
Restrição de prescrição	-										
Destinação	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	1 MG/ML + 3MG/ML SOL OTO/OFT CX 12 CT FR PLAS TRANS GOT X 20 ML [ATIVA]	Registro	1781707940091	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO OFTALMICA	Data de Publicação	17/08/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A <p>CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo</p>										
Via de Administração	OCULAR										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição				
Destinação				
Tarja	Tarja			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
10	1 MG/ML + 3 MG/ML SOL OTO/OFT CX 6 CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1781707940105	SOLUÇÃO OTOLÓGICA	17/08/2015
Princípio Ativo	FOSFATO DE DISSÓDICO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 			
Via de Administração				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição				
Destinação				



Tarja

Apresentação
Não
fracionada

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 529

Detalhe do Produto: ETNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO GROSS S. A.	CNPJ	33.145.194/0001-72	Autorização	1.00.444-3
Processo	25001.008925/83	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	25/04/1974
Nome Comercial	ETNA	Registro	104440050	Vencimento do Registro	04/2024
Princípio Ativo	ACETATO DE HIDROXOCOBALAMINA, CITIDINA 5'-MONOFOSFATO DISSÓDICO, FOSFATO DISSÓDICO DE CITIDINA, URIDINA-5'-TRIFOSFATO TRISSÓDICO, trifosfato trissódico de uridina				
Classe Terapêutica	OUTROS ANTIANEMICOS				
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	FR VD AMB X 20 CAP CANCELADA OU CADEUCA	Registro	104400500016	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	25/04/1974	Validade	24 meses
Princípio Ativo	NUCLEO CMP GROSS										
Complemento Diferencial da Apresentação	Venda sob Prescrição Médica										
Embalagem	Comercial										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	-										
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										

Apresentação fracionada

Não

Nº	2	Apresentação	(1,0 + 2,5 + 1,5) MG PO LIOF SOLINI CT 3 FA VD AMB + 3 AMP DIL VD TRANS X 2 ML ATIVA	Registro	1044400500024	Forma Farmacêutica	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	Data de Publicação	25/04/1974	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE HIDROXOCOBALAMINA FOSFATO DISSÓDICO DE CITIDINA trifosfato trissódico de uridina										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	WASSER FARMA LTDA - 01.564.260/0001-52 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL EUROFARMA LABORATORIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 - SÃO PAULO - SP - BRASIL										
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										
Destinação	Comercial										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	(1,0 + 2,5 + 1,5) MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	Registro	1044400500036	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	25/04/1974	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ACETATO DE HIDROXOCOBALAMINA CITIDINA 5'-MONOFOSFATO DISSÓDICO URIDINA-5'-TRIFOSFATO TRISSÓDICO										

Complemento Diferencial da Apresentação	Venda sob Prescrição Médica				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Registro	1044400500059	Data de Publicação	25/04/1974
Local de Fabricação	LABORATÓRIO GROSS S. A. - 33.145.191/0001-72 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA		
Conservação	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	Registro	1044400500059		
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA		
Nº	4	Registro	1044400500040		
Local de Fabricação	WASSER FARMA LTDA - 01.564.260/0001-52 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR	Forma Farmacéutica	FRASCO AMPOLA DE VIDRO AMBAR		
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	Registro	1044400500059		
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA		
Nº	5	Registro	1044400500059		
Local de Fabricação	LABORATÓRIO GROSS S. A. - 33.145.194/0001-72 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA		
Conservação	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	Registro	1044400500091		
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA		
Nº	9	Registro	1044400500091		
Local de Fabricação	WASSER FARMA LTDA - 01.564.260/0001-52 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR	Forma Farmacéutica	FRASCO AMPOLA DE VIDRO AMBAR		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				

30/10/2019

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo
ACELATO DE HIDROXOCOBALAMINA
CIDINDINA 5'-MONOFOSFATO DISSÓDICO
URIDINA-5'-TRIFOSFATO TRISSÓDICO

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
• LABORATÓRIO GROSS S.A. - 33.145.19/0001-72 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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

Apresentação fracionada
Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 530

		Detalhe do Produto: DEXALGEN			
Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25992.008079/75	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/05/2002
Nome Comercial	DEXALGEN	Registro	100430550	Vencimento do Registro	11/2026
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA, CIANOCOBALAMINA, DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO, DIPIRONA, HIDROXOCOBALAMINA, ÁCIDO SILÍCICO COLoidal				
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS	ATC			ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	5 MG/ML SOL. INJ CX 3 AMP VD AMB X 1 ML +1.5 MG/ML +500MG/ML SOL INJ 3 AMP VD AMB X 1 ML	Registro	1004305500013
		Princípio Ativo	HIDROXOCOBALAMINA DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DIPIRONA	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL
		Complemento Diferencial da Apresentação		Data de Publicação	16/05/2002
		Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA	Validade	24 meses
		Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 - SÃO PAULO - SP - BRASIL		
		Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR)		

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/ML SOL INJ CX AMP VD AMB X 1 ML + 1.5 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ AMP VD AMB X 1 ML	1004305500021	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/05/2002	24 meses

Princípio Ativo
HIDROXOCOBALAMINA
DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO
DIPIRONA

Complemento Diferencial da Apresentação
-

Embalagem
• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação
• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 - SÃO PAULO - SP - BRASIL

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

Destinação
Comercial

Tarja
-

Apresentação fracionada
Não

Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 - SÃO PAULO - SP - BRASIL		
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 Farmacéutica
5	(5+0,55+500) MG COM REV CT FR VD AMB X 20 ATIVA	1004306500056	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA ÁCIDO SILÍCICO COLOIDAL ACETATO DE DEXAMETASONA DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 - SÃO PAULO - SP - BRASIL		
Via de Administração	ORAL 1		

Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 - SÃO PAULO - SP - BRASIL		
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 Farmacéutica
3	(5+0,55+500) MG COM REV CT FR VD AMB X 10 ATIVA	1004306500031	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA ÁCIDO SILÍCICO COLOIDAL ACETATO DE DEXAMETASONA DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 - SÃO PAULO - SP - BRASIL		
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 Farmacéutica
4	(5+0,55+500) MG COM REV CT FR VD AMB X 15 ATIVA	1004306500048	COMPRIMIDO REVESTIDO
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA CIANOCOBALAMINA DIPIRONA ÁCIDO SILÍCICO COLOIDAL		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0001-92 - SÃO PAULO - SP - BRASIL		
Via de Administração	ORAL 1		

13



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

B

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 536

Detalhe do Produto: OCTIFEN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.641501/2007-76	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	06/10/2008
Nome Comercial	OCTIFEN	Registro	104971358	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	FUMARATO DE CETOTIFENO	Medicamento de referência	-	ATC	ANTIALERGICOS TOPICOS
Classe Terapêutica	ANTIALERGICOS TOPICOS	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	1	Apresentação	0,25 MG/ML SOL OFT CT FR PLAST OPC X 5 ML ATIVA	Registro	1049713580011	Forma Farmacêutica	SOLUCAO OFTALMICA	Data de Publicação	06/10/2008	Validade	24 meses
Princípio Ativo			FUMARATO DE CETOTIFENO								

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO PLASTICO OPACO GOTEJADOR OCUMETRO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
CNPJ - 60.665.981/0005-41
Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL
Etapa de Fabricação:

Via de Administração

OCULAR

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 540

Detalhe do Produto: TRELEGY

Nome da Empresa Detentora do Registro: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
 CNPJ: 33.247.743/0001-10
 Autorização: 1.00.107-1

Processo: 25351.368621/2017-65
 Categoria Regulatória: Novo
 Registro: 101070344
 Data do registro: 04/11/2019
 Vencimento do registro: 11/2029
 Nome Comercial: TRELEGY
 Medicamento de referência: brometo de umeclidínio, furoato de fluticasona, trifenantolol
 Classe Terapêutica: BRONCODILATADORES
 ATC: ATC
 Parecer Público: Bula do Paciente  Bula do Profissional 

Nº: 1
 Apresentação: 100 MCG PO INAL OR CT STR AL X 14 + (62.5+25.0) MCG PO INAL OR STR AL X 14 + DISP INAL ATIVA
 Registro: 1010703440015
 Forma Farmacéutica: Pó para inalação
 Data de Publicação: 04/11/2019
 Validade: 24 meses

Princípio Ativo: brometo de umeclidínio furoato de fluticasona trifenantolol

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem:

- Primária - Strip de alumínio (Strip de folha de alumínio de 0,02mm e filme de plástico de politereftalato de etileno(PET) de 0,012mm + Folha de alumínio 0,045mm, filme de OPA 0,025mm e filme de polivinilclorato(PVC) 0,1mm)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina)
- Acessório - INALADOR 1 Unidade(s)

Local de Fabricação:

- Fabricante: GLAXO OPERATIONS UK LIMITED

 Endereço: PRIORY STREET, WARE, HERTFORDSHIRE, SG12 0DJ - REINO UNIDO
 Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

- Fabricante: GLAXO OPERATIONS UK LIMITED

 Endereço: PRIORY STREET, WARE, HERTFORDSHIRE, SG12 0DJ - REINO UNIDO
 Etapa de Fabricação: Micronização do IFA

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: 100 MCG PO INAL OR CT STR AL X 30 + (62.5+25.0) MCG PO INAL OR STR AL X 30 + DISP INAL ATIVA
 Registro: 1010703440023
 Forma Farmacéutica: Pó para inalação
 Data de Publicação: 04/11/2019
 Validade: 24 meses

Princípio Ativo: brometo de umeclidínio trifenantolol furoato de fluticasona

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem:

- Primária - Strip de alumínio (Strip de folha de alumínio de 0,02mm e filme de plástico de politereftalato de etileno(PET) de 0,012mm + Folha de alumínio 0,045mm, filme de OPA 0,025mm e filme de polivinilclorato(PVC) 0,1mm)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de Cartolina)
- Acessório - INALADOR 1 Unidade(s)

16/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

- Local de Fabricação**
- **Fabricante:** GLAXO OPERATIONS UK LIMITED
Endereço: PRIORY STREET, WARE, HERTFORDSHIRE, SG12 0DJ - REINO UNIDO
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - **Fabricante:** GLAXO OPERATIONS UK LIMITED
Endereço: PRIORY STREET, WARE, HERTFORDSHIRE, SG12 0DJ - REINO UNIDO
Etapa de Fabricação: Micronização do IFA

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

24/11/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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 Vermelha

Apresentação fracionada Não

Via de Administração		Via de Administração	
ORAL		ORAL	
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Conservação		Conservação	
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica	
Destinação		Comercial	
Tarja		-	
Apresentação fracionada		Não	
N°		2	
Princípio Ativo		SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED X 10 ML [ATIVA]	
Complemento Diferencial da Apresentação		1057303730020 SUSPENSAO ORAL	
Embalagem		14/04/2008 24 meses	
Local de Fabricação		Forma Farmacéutica	
Via de Administração		Registro	
Conservação		1057303730020 SUSPENSAO ORAL	
Restrição de prescrição		Data de Publicação	
Destinação		14/04/2008 24 meses	
Tarja		-	
Apresentação fracionada		Não	
Princípio Ativo		CIANOCOBALAMINA DEXPANTENOL glicinato férrico NICOTINAMIDA NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA	
Complemento Diferencial da Apresentação		- • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () • Secundária - COPO MEDIDA ()	
Embalagem		• Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:	
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	
Detalhe do Produto: COMBIRON			
Nome da Empresa Detentora do Registro		Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	
Processo		25351.174290/2007-52	
Nome Comercial		COMBIRON	
Princípio Ativo		CIANOCOBALAMINA, DEXPANTENOL, NICOTINAMIDA, NITRATO DE TIAMINA, RIBOFLAVINA, glicinato férrico	
Classe Terapêutica		ANTIANEMICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público		Bula do Paciente	
N°		1	
Princípio Ativo		SUS OR CT FR PLAS PET AMB X 120 ML + CP MED X 10 ML [ATIVA]	
Complemento Diferencial da Apresentação		1057303730012 SUSPENSAO ORAL	
Embalagem		14/04/2008 24 meses	
Local de Fabricação		Forma Farmacéutica	
Via de Administração		Registro	
Conservação		1057303730012 SUSPENSAO ORAL	
Restrição de prescrição		Data de Publicação	
Destinação		14/04/2008 24 meses	
Tarja		-	
Apresentação fracionada		Não	
Princípio Ativo		ANTIANEMICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Complemento Diferencial da Apresentação		- • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () • Secundária - COPO MEDIDA ()	
Embalagem		• Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:	
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	

Complemento Diferencial da Apresentação	COMBIRON GOTAS
Embalagem	
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapas 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	5
Apresentação	SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML + CGT <input type="checkbox"/> ATIVA
Registro	1057303730055
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Data de Publicação	14/04/2008
Validade	24 meses
Princípio Ativo	NICOTINAMIDA CIANOCOBALAMINA DEXPANTENOL glicinato férrico RIBOFLAVINA NITRATO DE TIAMINA
Complemento Diferencial da Apresentação	COMBIRON GOTAS
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Secundária - CONTA-GOTAS ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:
Via de Administração	ORAL

Nº	3
Apresentação	SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA
Registro	1057303730039
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Data de Publicação	14/04/2008
Validade	24 meses
Princípio Ativo	NICOTINAMIDA NITRATO DE TIAMINA RIBOFLAVINA CIANOCOBALAMINA glicinato férrico DEXPANTENOL
Complemento Diferencial da Apresentação	COMBIRON GOTAS
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. CNPJ: - 60.659.463/0001-91 Endereço: GUARULHOS - SP - BRASIL Etapas 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	4
Apresentação	SUS OR CT FR PLAS PET AMB X 30 ML + CGT <input type="checkbox"/> ATIVA
Registro	1057303730047
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Data de Publicação	14/04/2008
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEXPANTENOL NICOTINAMIDA RIBOFLAVINA CIANOCOBALAMINA glicinato férrico NITRATO DE TIAMINA

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 / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

ITEM 574

Detalhes do Produto

Nome da Empresa UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A

CNPJ 60.665.981/0001-18 **Autorização** 8.04.241-4

Produto HYABAK

Modelo Produto Médico

Frascos de 5mL ou 10mL

Nome Técnico

Solucao Para Uso Oftalmologico

Registro

80424140002

Processo

25351.077931/2010-14

Origem do Produto

• FABRICANTE: LABORATOIRES THÉA - FRANÇA

Classificação de Risco

III - ALTO RISCO

Vencimento do Registro



21/03/2026

Voltar

015864

015865 ³

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 576

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		11.424.477/0001-10		Autorização		1.08.569-7			
Processo	25351.150283/2011-53	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	21/05/2012	Vencimento do Registro	05/2027	Medicamento de referência	-		
Nome Comercial	DAVOBET	Registro	185690004								
Princípio Ativo	CALCIPOTRIOL, DIPROPIONATO DE BETAMETASONA		ATC	GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA							
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA		Bula Paciente		Bula Profissional						
Parâcer Público											
Nº	1	Apresentação	50 MG/G + 0,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 100 G	Registro	1856900040019	Forma Farmacêutica	POMADA DERMATOLOGICA	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CALCIPOTRIOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO REVESTIDA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	LEO LABORATORIES LTD - CASHEL ROAD - IRLANDA										
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)										
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	50 MG/G + 0,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G	Registro	1856900040027	Forma Farmacêutica	POMADA DERMATOLOGICA	Data de Publicação	21/05/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CALCIPOTRIOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO REVESTIDA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	LEO LABORATORIES LTD - CASHEL ROAD - IRLANDA										
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)										
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	

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

B

3	50 MG/G + 0,5 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G [ATIVA]	1856900040035	POMADA DERMATOLÓGICA	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CALCIPOTRIOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO REVESTIDA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA LEO LABORATORIES LTD - CASHEL ROAD - IRLANDA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG/G + 0,5 MG/G GEL CT FR PLAS X 60 G [CANCELADA OU CADUCA]	1856900040043	GEL	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CALCIPOTRIOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA LEO LABORATORIES LTD - CASHEL ROAD - IRLANDA 				
Local de Fabricação	-				

Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MCG/G + 0,5 MG/G GEL CT FR PLAS X 30 G [ATIVA]	1856900040051	GEL	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CALCIPOTRIOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA LEO LABORATORIES LTD - CASHEL ROAD - IRLANDA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	50 MCG/G + 0,5 MG/G GEL CT FR PLAS X 15 G ATIVA	1856900040061	GEL	21/05/2012	24 meses
Princípio Ativo	CALCIPOTRIOL DIPROPIONATO DE BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• LEO LABORATORIES LTD - CASHEL ROAD - IRLANDA				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
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 591

Detalhe do Produtor: Novolin N

Nome da Empresa: NOVO NORDISK
 Deterutora do Registro: FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
 CNPJ: 82.277.955/0001-55
 Autorização: 1.01.766-2

Processo: 25001.007017/89
 Categoria Regulatória: Novo
 Data do registro: 29/04/1998

Nome Comercial: Novolin N
 Registro: 117660004
 Vencimento do Registro: 10/2024

Princípio Ativo: INSULINA HUMANA
 Medicamento de referência

Classe Terapêutica: ANTIDIABÉTICOS
 ATC

Parecer Público: Bula Paciente
 Bula Profissional

Nº: 1
 Apresentação: 100 UI/ML SUS INJ CX REFIL FR VD X 1,5 ML
 Registro: 1176600040013
 Forma Farmacéutica: SUSPENSÃO INJETÁVEL
 Data de Publicação: 29/04/1998
 Validade: 30 meses

Princípio Ativo: INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação: NOVOLIN N PENFIL

Embalagem: Primária - FRASCO AMPOLA
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: NOVO NORDISK PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LP - 3612 POWHATAN ROAD, CLAYTON - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
 NOVO NORDISK A/S - - DINAMARCA
 NOVO NORDISK A/S - - DINAMARCA
 NOVO NORDISK A/S - BRENNUM PARK, 3400, HILLERØD - DINAMARCA

Via de Administração: SUBCUTÂNEA

Conservação: CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição

Destinação: Comercial
 Apresentação fracionada: Não

Nº: 2
 Apresentação: 100 UI/ML SUS INJ CT EA VD TRANS X 10 ML
 Registro: 1176600040021
 Forma Farmacéutica: SUSPENSÃO INJETÁVEL
 Data de Publicação: 29/04/1998
 Validade: 30 meses

Princípio Ativo: INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação: **ATIVA**

Embalagem: Primária - Frasco-ampola de vidro transparente
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: NOVO NORDISK PRODUCTION SAS - 45 AVENUE D'ORLÉANS, 28000, CHARTRES - FRANÇA
 NOVO NORDISK PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LP - 3612 POWHATAN ROAD, CLAYTON - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
 NOVO NORDISK A/S - NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA
 NOVO NORDISK A/S - HALLAS ALLÉ, KALUNDBORG, 4000 - DINAMARCA

Via de Administração: SUBCUTÂNEA

Conservação: CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)
 NÃO CONGELAR
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Destinação: Comercial

Apresentação fracionada: Não

Nº: 2
 Apresentação: Comercial
 Registro: 117660004
 Forma Farmacéutica: SUSPENSÃO INJETÁVEL
 Data de Publicação: 29/04/1998
 Validade: 30 meses

3 100 UI/ML SUS INJ CT 5 1176600040031 SUSPENSÃO INJETÁVEL 29/04/1998 30 meses
 CAR VD TRANS X 3 ML (PENFILL) **ATIVA**

Princípio Ativo
 INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - 16.921.603/0001-66 - MONTES CLAROS - MG - BRASIL
- NOVO NORDISK PRODUCTION SAS - 45 AVENUE D'ORLÉANS, 28000, CHARTRES - FRANÇA
- NOVO NORDISK A/S - NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - HALLAS ALLÉ, KALUNDBORG, 4400 - DINAMARCA

Via de Administração
 SUBCUTANEA

Conservação
 CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)
 NÃO CONGELAR
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Institucional
 Comercial

Apresentação Fracionada
 Não

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

4 100 UI/ML SUS INJ CT 5 1176600040048 SUSPENSÃO INJETÁVEL 29/04/1998 30 meses
 REFS X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAS

CANCELADA OU CADUCA

INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação
 NOVOLIN N NOVOLET

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVO NORDISK PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LP - 3612 POWHATAN ROAD, CLAYTON - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
- NOVO NORDISK A/S - - - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - - - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - BRENNUM PARK, 3400, HILLERØD - DINAMARCA

Via de Administração
 SUBCUTANEA

Conservação
 CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Apresentação Fracionada
 Não

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

5 100 UI/ML SUS INJ CT 01 1176600040056 SUSPENSÃO INJETÁVEL 29/04/1998 30 meses
 REF X 3 ML X 01 SIST APLIC PLAS

CANCELADA OU CADUCA

INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação
 NOVOLIN N NOVOLET

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVO NORDISK PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LP - 3612 POWHATAN ROAD, CLAYTON - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
- NOVO NORDISK A/S - - - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - - - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - BRENNUM PARK, 3400, HILLERØD - DINAMARCA

Via de Administração
 SUBCUTANEA

Conservação
 CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição

Destinação

Apresentação fracionada

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 UJ/ML SUS INI CT 5 CARPV D INC REFL X 3 ML X 5 SIST APL PLAS CANCELADA OU CADUCA INSULINA HUMANA	1176600040064	SUSPENSÃO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	NOVOLIN N INNOLET				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • NOVO NORDISK PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LP - 3612 POWHATAN ROAD, CLAYTON - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • NOVO NORDISK A/S - - DINAMARCA • NOVO NORDISK A/S - - DINAMARCA • NOVO NORDISK A/S - BRENNUM PARK, 3400, HILLERØD - DINAMARCA 				
Via de Administração	SUBCUTANEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

7

100UJ/ML SUS INI CT 5
CARP X 3 ML X 5 SIST
APLIC PLAST
(FLEXPEN)❦01
CANCELADA OU CADUCA1176600040072
SUSPENSÃO
INJETAVEL29/04/1998
30 meses

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação

NOVOLIN N FLEXPEN

Embalagem

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

Local de Fabricação

- NOVO NORDISK PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LP - 3612 POWHATAN ROAD, CLAYTON - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
- NOVO NORDISK A/S - - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - BRENNUM PARK, 3400, HILLERØD - DINAMARCA

Via de Administração

SUBCUTANEA

Conservação

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

9

100 UJ/ML SUS INI CT 1
CAR VD (TRANS X 3 ML X
1 SIST APLIC PLAS
(FLEXPEN) **ATIVA**1176600040099
SUSPENSÃO INJETAVEL29/04/1998
30 meses

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Carpule de vidro transparente
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

05/11/2019

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - 16.921.603/0001-66 - MONTES CLAROS - MG - BRASIL
- NOVO NORDISK A/S - NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - HALLAS ALLÉ, KALUNDBORG, 1400 - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - BRENNUM PARK, 3400, HILLERØD - DINAMARCA

Via de Administração

Conservação

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)
 NÃO CONGELAR
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

10

100 UI/ML SUS INJ CT 5
 CAR VD TRANS X 3 ML X
 5 SIST APHC PLAS
 (FLEXPEN) ATIVA

1176600040102

SUSPENSÃO INJETÁVEL

29/04/1998

30 meses

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Carapute de vidro transparente
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - 16.921.603/0001-66 - MONTES CLAROS - MG - BRASIL
- NOVO NORDISK A/S - NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - HALLAS ALLÉ, KALUNDBORG, 1400 - DINAMARCA
- NOVO NORDISK A/S - BRENNUM PARK, 3400, HILLERØD - DINAMARCA

Via de Administração

Conservação

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)
 NÃO CONGELAR
 PROTEGER DA LUZ

05/11/2019

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não



015871

B

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 592

Detalhe do Produto: NOVOLIN R

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVO NORDISK FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA	CNPJ	82.277.955/0001-55	Autorização	L.01.766-2
Processo	25001.011925/87	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/08/1992
Nome Comercial	NOVOLIN R	Registro	117660003	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS	ATC			ANTIDIABETICOS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Nº	1	Apresentação	100 UI/ML SOL.INJ CT EA VD TRANS X 10 ML [ATIVA]	Registro	1176600030016
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Data de Publicação	04/09/1991
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	30 meses
Embalagem					

- Primária - Frasco-ampola de vidro transparente
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

- Local de Fabricação
- Fabricante: NOVO NORDISK PRODUCTION SAS
Endereço: 45 AVENUE D'ORLÉANS, 28000, CHARTRES - FRANÇA
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - Fabricante: NOVO NORDISK PHARMACEUTICAL INDUSTRIES, LP
Endereço: 3612 POWHATAN ROAD, CLAYTON - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - Fabricante: NOVO NORDISK A/S
Endereço: NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
 - Fabricante: NOVO NORDISK A/S
Endereço: HALLAS ALLÉ, KALUNDBORG, 4400 - DINAMARCA
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

Via de Administração
ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
INTRAMUSCULAR
SUBCUTANEA

Conservação
CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)
NAO CONGELAR
PROTEGER DA LUZ,

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Institucional
Comercial

Tajja

Apresentação
fracionada
Não

Nº
Apresentação
Registro
Forma Farmacêutica
Data de Publicação
Validade

2
100 UI/ML SOL.INJ CT 5
CAR VD TRANS X 3 ML
(PENFILL) [ATIVA]
1176600030034
SOLUÇÃO INJETAVEL
04/09/1991
30 meses

Princípio Ativo
INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação
NOVOLIN R PENFILL

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

- Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

- Fabricante: NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA
CNPJ: 16.921.603/0001-66

Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

- Fabricante: NOVO NORDISK PRODUCTION SAS
Endereço: 45 AVENUE D'ORLÉANS, 28000, CHARTRES - FRANÇA

Etapa de Fabricação: Grauel

- Fabricante: NOVO NORDISK PRODUCTION SAS
Endereço: 45 AVENUE D'ORLÉANS, 28000, CHARTRES - FRANÇA

Etapa de Fabricação: Embalagem primária

- Fabricante: NOVO NORDISK A/S

Endereço: NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA

Etapa de Fabricação: Embalagem primária

- Fabricante: NOVO NORDISK A/S

Endereço: NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA

Etapa de Fabricação: Gmel

- Fabricante: NOVO NORDISK A/S

Endereço: HALLAS ALLÉ, KALUNDBORG, 4400 - DINAMARCA

Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

Via de Administração

ENDOVENOSAMTRAVENOSA
INTRAMUSCULAR
SUBCUTANEA

Conservação

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)
NÃO CONGELAR
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Institucional

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25001011925877/numeroRegistro=117660003>

3/12

23/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

- 100 U/ML SOL INJ CT 5 CARP 1176600030069 SOLUÇÃO INJETAVEL 04/09/1991 30 meses
- VD INC X 3 ML X 5 SIST
APLIC PLAST

CANCELADA OU CADUCA

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R INNOLET

Complemento Diferencial da Apresentação

- Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

- Fabricante: NOVO NORDISK A/S

Endereço: - DINAMARCA

Etapa de Fabricação:

SUBCUTANEA

Via de Administração

Conservação

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

4

- 100 U/ML SOL INJ CT 5 CARP 1176600030062 SOLUÇÃO INJETAVEL 03/08/1992 30 meses
- VD INC X 3 ML X 5 SIST
APLIC PLAST

CANCELADA OU CADUCA

INSULINA HUMANA

Complemento Diferencial da Apresentação

NOVOLIN R NOVOLET

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25001011925877/numeroRegistro=117660003>

4/12

015873

B

- Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

- Fabricante: NOVO NORDISK A/S

Endereço: - DINAMARCA

Etapas de Fabricação:

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Apresentação

100 UI/ML SOL INJ CT I CARP

VD INC X 3 ML X 1 SIST

APLIC PLAST

CANCELADA OU CADUCA

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R NOVOLET

- Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

- Fabricante: NOVO NORDISK A/S

Endereço: - DINAMARCA

Etapas de Fabricação:

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

5 100 UI/ML SOL INJ CT I CARP 1176600030050 SOLUCAO INJETAVEL 03/08/1992 30 meses

VD INC X 3 ML X 1 SIST

APLIC PLAST

CANCELADA OU CADUCA

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R NOVOLET

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Princípio Ativo

INSULINA HUMANA

NOVOLIN R (NOVOLIN L)

Diferencial da Apresentação

• Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR

• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

SUBCUTANEA

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)

Venda sob Prescrição Médica

Comercial

Não

Tarja

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	100 UI/ML SUSP INJ CT 1 FA VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1176600030019	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	NOVOLIN R (MONOTARD MC)				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	SUBCUTANEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML X 5 SIST APLIC PLASTI CANCELADA OU CADUCA	1176600030107	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	NOVOLIN R FLEXPEN				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação	Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: - DINAMARCA Etapa de Fabricação:				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	100 UI/ML SOL INJ CT 1 FA VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1176600030018	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA				

Complemento Diferencial da Apresentação	NOVOLIN R (ACTRAPID MC)				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	SUBCUTANEA				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML X 5 SIST APLIC PLASTI CANCELADA OU CADUCA	1176600030107	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	NOVOLIN R FLEXPEN				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 				
Local de Fabricação	Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: - DINAMARCA Etapa de Fabricação:				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	100 UI/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML X 1 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) [ATIVA]	1176600030115	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
	Princípio Ativo		INSULINA HUMANA		
	Complemento Diferencial da Apresentação				
	Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Carpule de vidro transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 		
	Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA CNPJ: 16.921.603/0001-66 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 		
			<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA Etapas de Fabricação: Gammel 		
			<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA Etapas de Fabricação: Embalagem primária 		
			<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: HALLAS ALLÉ, KALUNDBORG, 400 - DINAMARCA Etapas de Fabricação: Embalagem secundária 		
			<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: BRENNUM PARK, 3400, HILLERØD - DINAMARCA Etapas de Fabricação: Embalagem secundária 		
	Via de Administração		<ul style="list-style-type: none"> ENDOVENOS/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA 		
	Conservação		<ul style="list-style-type: none"> CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ 		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 1,5 ML [GANGELADA OU CADUCA]	1176600030024	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
	Princípio Ativo		INSULINA HUMANA		
	Complemento Diferencial da Apresentação				
	Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULAS DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 		
	Local de Fabricação				
	Via de Administração		SUBCUTÂNEA		
	Conservação		CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)		
	Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica		
	Destinação		Comercial		
	Tarja				
	Apresentação fracionada		Não		



23/12/2020		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		23/12/2020		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA CNPJ: - 16.921.603/0001-66 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo 		
Destinação	Comercial				<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA Etapa de Fabricação: Granul 		
Tarja					<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: NOVO ALLÉ, DK 2880, BAGSVAERD - DINAMARCA Etapa de Fabricação: Embalagem primária 		
Apresentação fracionada	Não				<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVO NORDISK A/S Endereço: HALLAS ALLÉ, KALUNDBORG, 4400 - DINAMARCA Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 		
Nº	12	100 UI/ML SOL. INJ CT 5	1176600030123	Registro	03/08/1992	Data de Publicação	30 meses
Princípio Ativo		CAR VD TRANS X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) <input type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacéutica			
Complemento Diferencial da Apresentação		INSULINA HUMANA					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Carapule de vidro transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0 		Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA		
				Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
				Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
				Destinação	Institucional		
				Tarja	Não		
				Apresentação fracionada	Não		