

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: 57

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 594

Detalhe do Produto: IRBESARTANA+ HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.009974/2011-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/06/2012
Nome Comercial	IRBESARTANA+ HIDROCLOROTIAZIDA	Registro	100431064	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, IRBESARTANA	Medicamento de referência	APROZIDE		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1004310640014	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
	Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
	Complemento Diferencial da Apresentação				
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			

Local de Fabricação

- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: Alinha S.A Indústria Farmacêutica
CNPJ: - 48.344.725/0007-19
Endereço: ATIBAIA - SP - 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
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1004310640022	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
	Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
	Complemento Diferencial da Apresentação				
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			

15/01/2021		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
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: Fabricante: Althais S.A Indústria Farmacêutica CNPJ: - 48.344.725/0007-19 Endereço: ATIBAIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 	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: Fabricante: Althais S.A Indústria Farmacêutica CNPJ: - 48.344.725/0007-19 Endereço: ATIBAIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Tarja	-	Tarja	-
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Nº	4	Nº	4
Apresentação	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Apresentação	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA
Registro	1004310640049	Registro	1004310640049
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	18/06/2012	Data de Publicação	18/06/2012
Validade	24 meses	Validade	24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA	Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

15/01/2021		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
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: Fabricante: Althais S.A Indústria Farmacêutica CNPJ: - 48.344.725/0007-19 Endereço: ATIBAIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária 	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: Fabricante: Althais S.A Indústria Farmacêutica CNPJ: - 48.344.725/0007-19 Endereço: ATIBAIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Tarja	-	Tarja	-
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Nº	3	Nº	3
Apresentação	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	Apresentação	150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA
Registro	1004310640030	Registro	1004310640030
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	18/06/2012	Data de Publicação	18/06/2012
Validade	24 meses	Validade	24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA	Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

15/01/2021

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:
- Fabricante: Alhaia S.A Indústria Farmacêutica
CNPJ: - 48.344.725/0007-19
- Endereço: ATIBAIA - SP - 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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	300 MG + 12.5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640057	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
	Princípio Ativo	IRBESARTANA	HIDROCLOROTIAZIDA		
	Complemento Diferencial da Apresentação	-			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			

15/01/2021

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:
- Fabricante: Alhaia S.A Indústria Farmacêutica
CNPJ: - 48.344.725/0007-19
- Endereço: ATIBAIA - SP - 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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	300 MG + 12.5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640065	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
	Princípio Ativo	IRBESARTANA	HIDROCLOROTIAZIDA		
	Complemento Diferencial da Apresentação	-			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			

15/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- Fabricante: EUOFARMA LABORATORIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
- Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:
- Fabricante: Althaisa S.A Indústria Farmacêutica
CNPJ: - 48.344.725/0007-19
- Endereço: ATIBAIA - SP - 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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	300 MG + 12.5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640073	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

15/01/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

- Fabricante: EUOFARMA LABORATORIOS S.A
CNPJ: - 61.190.096/0008-69
- Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:
- Fabricante: Althaisa S.A Indústria Farmacêutica
CNPJ: - 48.344.725/0007-19
- Endereço: ATIBAIA - SP - 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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	300 MG + 12.5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004310640081	COMPRIMIDO SIMPLES	18/06/2012	24 meses
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

015881

Local de Fabricação

- Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A

CNPJ: - 61.190.096/0008-69

Endereço: ITAPEVI - SP - BRASIL

Etapa de Fabricação:

- Fabricante: Althais S.A Indústria Farmacêutica

CNPJ: - 48.344.725/0007-19

Endereço: ATIBAIA - SP - 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

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 595

Detalhe do Produto: HEXOMEDINE

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.189981/2019-91	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/06/2019
Nome Comercial	HEXOMEDINE	Registro	183260310	Vencimento do Registro	11/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACAÍNA, ISETONATO DE HEXAMIDINA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE	ATC			ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	1,0 MG/ML + 0,5 MG/ML COLUT. CT FR VD AMB SPR X 50 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1832603100011	Forma Farmacêutica	COLUTORIO	Data de Publicação	03/06/2019	Validade	15 meses
Princípio Ativo			CLORIDRATO DE TETRACAÍNA ISETONATO DE HEXAMIDINA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											

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

Local de Fabricação: SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 - SUZANO - SP - BRASIL

Via de Administração: ORAL

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

10/06/2020

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Destinação: Comercial

Tarja: Vermelha

Apresentação fracionada: Não

015883

ADVERTÊNCIA

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União



ITEM 601

Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária

RESOLUÇÃO - RDC Nº 27, DE 6 DE AGOSTO DE 2010

Dispõe sobre as categorias de alimentos e embalagens isentos e com obrigatoriedade de registro sanitário.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Consulta Pública Nº 95, de 21 de dezembro de 2009, publicada no Diário Oficial da União Nº 244 de 22 de dezembro de 2009, em reunião realizada em 5 de agosto de 2010, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece as categorias de alimentos e embalagens isentos de registro sanitário e as categorias de alimentos e embalagens com obrigatoriedade de registro sanitário, conforme os Anexos I e II desta Resolução.

Art. 2º As empresas que detêm o número de registro de produtos que, de acordo com esta Resolução, passam a ser isentos, podem, optativamente, usá-lo na rotulagem de seu respectivos produto, até o término do estoque de embalagem ou até a data do vencimento do registro.

Art. 3º O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução constitui infração sanitária, nos termos da Lei Nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Art. 4º Ficam revogados o item 8.2 do Anexo da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC Nº 278, de 22 de setembro de 2005.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO I

ALIMENTOS E EMBALAGENS ISENTOS DA OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

CÓDIGO	CATEGORIA
100115	AÇÚCARES E PRODUTOS PARA ADOÇAR (1)
4200047	ADITIVOS ALIMENTARES (2)
4100114	ADOÇANTES DIETÉTICOS
4300164	ÁGUAS ADICIONADAS DE SAIS
4200020	ÁGUA MINERAL NATURAL E ÁGUA NATURAL
4200038	ALIMENTOS E BEBIDAS COM INFORMAÇÃO NUTRICIONAL COMPLEMENTAR

4300083	ALIMENTOS PARA CONTROLE DE PESO
4300078	ALIMENTOS PARA DIETAS COM RESTRIÇÃO DE NUTRIENTES
4300086	ALIMENTOS PARA DIETAS COM INGESTÃO CONTROLADA DE AÇÚCARES
4300088	ALIMENTOS PARA GESTANTES E NUTRIZES
4300087	ALIMENTOS PARA IDOSOS
4300085	ALIMENTOS PARA ATLETAS
4300167	BALAS, BOMBONS E GOMAS DE MASCAR
4100018	CAFÉ, CEVADA, CHÁ, ERVA-MATE E PRODUTOS SOLÚVEIS
4100166	CHOCOLATE E PRODUTOS DE CACAU
4200055	COADJUVANTES DE TECNOLOGIA (3)
4200071	EMBALAGENS
4300194	ENZIMAS E PREPARAÇÕES ENZIMÁTICAS (4)
4100042	ESPECIARIAS, TEMPEROS E MOLHOS
4200012	GELADOS COMESTÍVEIS E PREPARADOS PARA GELADOS COMESTÍVEIS
4200123	GELO
4200098	MISTURAS PARA O PREPARO DE ALIMENTOS E ALIMENTOS PRONTOS PARA O CONSUMO
4100158	ÓLEOS VEGETAIS, GORDURAS VEGETAIS E CREME VEGETAL
4300151	PRODUTOS DE CEREAIS, AMIDOS, FARINHAS E FARELOS
4300196	PRODUTOS PROTÉICOS DE ORIGEM VEGETAL
4100077	PRODUTOS DE VEGETAIS (EXCETO PALMITO), PRODUTOS DE FRUTAS E COGUMELOS COMESTÍVEIS (5)

4000009	VEGETAIS EM CONSERVA (PALMITO)
4100204	SAL
4200101	SAL HIPOSSÓDICO / SUCEDÂNEOS DO SAL
4300041	SUPLEMENTO VITAMÍNICO E OU MINERAL

Observações:

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

ANEXO II

ALIMENTOS E EMBALAGENS COM OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

CÓDIGO	CATEGORIA
4300032	ALIMENTOS COM ALEGAÇÕES DE PROPRIEDADE FUNCIONAL E OU DE SAÚDE
4300033	ALIMENTOS INFANTIS
4200081	ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL
4300031	EMBALAGENS NOVAS TECNOLOGIAS (RECICLADAS)
4300030	NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES
4300090	SUBSTÂNCIAS BIOTIVAS E PROBIÓTICOS ISOLADOS COM ALEGAÇÃO DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAÚDE



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 608

Detalhe do Produto: ETIRA

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.354301/2018-39	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	ETIRA	Registro	105730526	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	LEVETIRACETAM	Medicamento de referência	KEPPRA	ATC	ANTICONVULSIVANTES
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1057305260013	Solução	17/09/2018	24 meses

Princípio Ativo	LEVETIRACETAM
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco de vidro âmbar (Frasco redondo tipo III âmbar de 120ml (103,10mm X 21,20mm) + Tampa de rosca em polipropileno branco Vedante de polietileno de baixa densidade + adaptador em polietileno de baixa densidade + Dosador transparente 5ml cilíndrico em polipropileno natural) Secundária - Cartucho (cartucho de cartolina) Acessório - SERINGA DOSADORA 1 Unidade(s)





Local de Fabricação

- Fabricante: ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.
- CNPJ: - 60.659.463/0001-91
- Endereço: GUARULHOS - 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 sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: ANTARA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.430060/2019-12	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/08/2019
Nome Comercial	ANTARA	Registro	100431279	Vencimento do Registro	08/2020
Princípio Ativo	LEVETIRACETAM	Medicamento de referência	KEPPRA		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	ATC	ANTICONVULSIVANTES		
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	Registro	1004312790013	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	26/08/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVETIRACETAM										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro semi impresso, 151 mm de largura, 214 mm de espessura; PVC, 250 µm de espessura, incolor, 168 mm de largura)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

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

ORAL

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

Restrição de prescrição
Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30	Registro	1004312790021	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	26/08/2019	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVETIRACETAM										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro semi impresso, 151 mm de largura, 214 mm de espessura; PVC, 250 µm de espessura, incolor, 159 mm de largura laminado com 120 g/m² de PVDC. Laminado de PVDC: Lado Interno)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

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

ORAL

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

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Comercial

Vermelha sob restrição

Não

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

3 250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 26/08/2019 24 meses

ATIVA

Princípio Ativo
LEVETIRACETAM

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro sem impressão, 151 mm de largura, 21mm de espessura)PVC, 250 µm de espessura, incolor, 168 mm de largura)
- Secundária - Cartucho (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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

4 250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 **ATIVA** 1004312790048 Comprimido Revestido 26/08/2019 24 meses

Princípio Ativo
LEVETIRACETAM

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro sem impressão, 151 mm de largura, 21mm de espessura, PVC, 250 µm de espessura, incolor, 159 mm de largura laminado com 120 g/m2 de PVDC. Laminado de PVDC. Lado Interno)
- Secundária - Cartucho (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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacêutica Data de Publicação Validade

5 750 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 **ATIVA** 1004312790056 Comprimido Revestido 26/08/2019 24 meses

Princípio Ativo
LEVETIRACETAM

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro sem impressão, 151 mm de largura, 21mm de espessura)PVC, 250 µm de espessura, incolor, 168 mm de largura)
- Secundária - Cartucho (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 prescrição médica com retenção de receita

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada

Não

Nº	6	750 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1004312790064	26/08/2019	24 meses
Princípio Ativo		LEVETIRACETAM			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro sem impressão, 151 mm de largura, 21mm de espessura; PVC, 250 µm de espessura, incolor, 159 mm de largura laminado com 120 g/m2 de PVDC. Laminado de PVDC: Lado Interno) Secundária - Cartucho (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 prescrição médica com retenção de receita			
Destinação		Comercial			
Tarja		Vermelha sob restrição			
Apresentação fracionada		Não			
Nº	7	750 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/TRANS X 60 ATIVA	1004312790072	26/08/2019	24 meses
Princípio Ativo		LEVETIRACETAM			

Complemento
Diferencial da
Apresentação

- Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro sem impressão, 151 mm de largura, 21mm de espessura; PVC, 250 µm de espessura, incolor, 168 mm de largura)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

- 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)

Restrição de
prescrição
Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação
fracionada
Não

Nº	8	750 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 ATIVA	1004312790080	26/08/2019	24 meses
Princípio Ativo		LEVETIRACETAM			
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Alumínio duro sem impressão, 151 mm de largura, 21mm de espessura; PVC, 250 µm de espessura, incolor, 159 mm de largura laminado com 120 g/m2 de PVDC. Laminado de PVDC: Lado Interno) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			
Local de Fabricação		• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL			
Via de Administração		ORAL			

23/03/2020

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 com retenção de receita

Destinação Comercial

Tarifa Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Detalhe do Produto: STALEVO

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.214803/2002-61	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	12/03/2004
Nome Comercial	STALEVO	Registro	100680962	Vencimento do Registro	03/2029
Princípio Ativo	CARBIDOPA, CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1), ENTACAPONA, LEVODOPA				
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS	ATC	ANTIPARKINSONIANO;		
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			

Nº	1	Apresentação	50 MG+ 12,5 MG+ 200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10	Registro	1006809620019	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA										
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	50 MG+12,5 MG+200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	Registro	1006809620027	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA										

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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										

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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 			
Via de Administração	ORAL 1			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Destinação	Comercial			
Tarja	-			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	5	Apresentação	100 MG+ 25 MG+ 200MG COM REV.CT FR PLAS OPC X 30	Validade
		Registro	1006809620051	Data de Publicação
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/03/2004
			ATIVA	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA			
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 			

Nº	3	Apresentação	50 MG+12,5 MG+200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100 ATIVA	Registro	1006809620035	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA LEVODOPA										
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	4	Apresentação	100MG+25 MG+200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10 ATIVA	Registro	1006809620043	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ENTACAPONA LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1)										



Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Registro	1006809620061	Data de Publicação	12/03/2004
Apresentação	100 MG+ 25 MG+ 200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA				
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Registro	1006809620078	Data de Publicação	12/03/2004
Apresentação	150 + 37,5 + 200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA				
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Registro	1006809620086	Data de Publicação	12/03/2004
Apresentação	150 MG + 37,5 MG + 200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA				
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

015893



Princípio Ativo	ENTACAPONA LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1)										
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	150 MG+ 37,5 MG+ 200MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100	Registro	1006809620094	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA (PORT. 344/98 LISTA C 1) ENTACAPONA										
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA 										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	200 MG + 50 MG + 200 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10	Registro	1006809620108	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	12/03/2004	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LEVODOPA CARBIDOPA ENTACAPONA										
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • ORION CORPORATION, ORION PHARMA - - FINLÂNDIA • SICOR S.R.L., RHO SITE - VIA TERRAZZANO, 77 - 200 17 RHO MILÃO - ITÁLIA • SICOR S.R.L., SANTHIA SITE - TENUTA SANT ALESSANDRO 13048 SANTHIA (VC) - ITÁLIA 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										

015894

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 614

Detalhe do Produto: ANTUX

Nome da Empresa	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25000.009924/90	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/12/1996
Nome Comercial	ANTUX	Registro	105730205	Vencimento do Registro	08/2025
Princípio Ativo	LEVODROPROPIZINA	Medicamento de referência	-	ATC	ANTITUSSIGENOS SIMPLES
Classe Terapêutica	ANTITUSSIGENOS SIMPLES	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	XPE CT FR X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	Registro	1057302050018	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	23/12/1996	Validade	24 meses
----	---	--------------	---	----------	---------------	--------------------	--------	--------------------	------------	----------	----------

Princípio Ativo	LEVODROPROPIZINA
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"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de Administração	-
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15 GRAUS PROTEGER DA LUZ E UMIDADE)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	2	Apresentação	XPE CT FR X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	Registro	1057302050026	Forma Farmacêutica	XAROPE	Data de Publicação	23/12/1996	Validade	24 meses
----	---	--------------	---	----------	---------------	--------------------	--------	--------------------	------------	----------	----------

Princípio Ativo LEVODROPROPIZINA

Complemento Diferencial da Apresentação PED

Embalagem

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

Local de Fabricação

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de Administração

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº	3	Apresentação	30 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	Registro	1057302050031	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	23/12/1996	Validade	24 meses
----	---	--------------	--	----------	---------------	--------------------	--------------	--------------------	------------	----------	----------

Princípio Ativo LEVODROPROPIZINA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR
- 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)

Restrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

Nº

4

Apresentação

XPE CT FR VID AMB X 120
ML + CP MED X 10 ML

CANCELADA OU CADUCA

Registro

1057302050045

Forma Farmacêutica

XAROPE

Data de
Publicação

23/02/1999

Validade

24 meses

Princípio
Ativo

LEVODROPROPIZINA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de
Administração

Conservação

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

Restrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação
fracionada

Não

Nº

8

Apresentação

30 MG/ML SOL OR CT FR
PLAS OPC GOT X 20 ML

ATIVA

Registro

1057302050085

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO ORAL

Data de
Publicação

22/09/2000

Validade

24 meses

Princípio
Ativo

LEVODROPROPIZINA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR
- 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)
PROTEGER DA LUZ

Restrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

Nº

8

Apresentação

Venda sob Prescrição Médica

Registro

105730205

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO ORAL

Data de
Publicação

22/09/2000

Validade

24 meses

015897

19/03/2020		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		13/11/2001		24 meses	
9	6 MG / ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP X 10 ML ATIVA	1057302050093	XAROPE				
Princípio Ativo	LEVODROPROPIZINA						
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PET AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> 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) PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Tarja	Vermelha						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	10	6 MG / ML XPE CT FR PET INC X 120 ML + CP MED X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1057302050107	XAROPE			
Princípio Ativo	LEVODROPROPIZINA						
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 						

19/03/2020		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		13/11/2001		24 meses	
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	-						
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	30 MG / ML SOL. OR CT FR PLAS PET AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1057302050115	SOLUÇÃO ORAL			
Princípio Ativo	LEVODROPROPIZINA						
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 						
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	-						

015899

Apresentação
fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	30 MG / ML SOL OR CT FR PLAS PET INC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1057302050123	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2001	24 meses
Princípio Ativo	LEVODROPROPIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR 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					
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
13	30 MG / ML SOL OR CT FR PLAS PET AMB GOT X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1057302050131	SOLUÇÃO ORAL	13/11/2001	24 meses
Princípio Ativo	LEVODROPROPIZINA				

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de Administração

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

14

30 MG / ML SOL OR CT FR
PLAS PET INC GOT X 10 ML
CANCELADA OU CADUCA

1057302050141

SOLUÇÃO ORAL

13/11/2001

24 meses

Princípio Ativo

LEVODROPROPIZINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de Administração

Conservação

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

015899

19/03/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial



Tarja

Apresentação
fracionada

Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 634

Nome da Empresa Detentora do Registro		EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.723502/2017-18	Categoria	Regulatória		Data do registro	26/02/2018
Nome Comercial	loratadina + sulfato de pseudoefedrina	Registro	102351249		Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	LORATADINA, SULFATO DE PSEUDOEFEDRINA					
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			
Parecer Público	Bula do Paciente	Bula do Profissional	 			
Nº	1	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		1 MG/ML + 12 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COP ATIVA	1023512490011	XAROPE	26/02/2018	24 meses
Princípio Ativo	LORATADINA SULFATO DE PSEUDOEFEDRINA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Ø 					
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

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Apresentação fracionada
Não

Detalhe do Produto: LORAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.028247/0041	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/04/2001
Nome Comercial	LORAZEPAM	Registro	102350498	Vencimento do Registro	04/2026
Princípio Ativo	LORAZEPAM	Medicamento de referência	LORAX		
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES	ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES		
Parerter Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	1 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	Registro	1023504980011	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	11/04/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LORAZEPAM		CANCELADA OU CADUCA								
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação											

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	2 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	Registro	1023504980021	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	11/04/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	LORAZEPAM		CANCELADA OU CADUCA								
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	

015902

3	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504980038	COMPRIMIDO SIMPLES	30/04/2002	24 meses
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
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 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	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023504980046	COMPRIMIDO SIMPLES	30/04/2002 24 meses
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
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 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	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023504980054	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001 24 meses
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
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 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	9	Apresentação	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023504980097
Princípio Ativo	LORAZEPAM	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	11/04/2001
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
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"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B" PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	10	Apresentação	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023504980100
Princípio Ativo	LORAZEPAM	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	11/04/2001
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
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"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B" PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

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"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B" PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	11	Apresentação	1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	Registro	1023504980119
Princípio Ativo	LORAZEPAM	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	11/04/2001
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	24 meses		
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"> EMS S/A - 57.507.378/0001-01 - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	12	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
Princípio Ativo	LORAZEPAM	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	1023504980127	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001
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"> 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 "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	13	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
Princípio Ativo	LORAZEPAM	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	1023504980135	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001
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"> 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 "B"				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	14	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
Princípio Ativo	LORAZEPAM	2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	1023504980143	COMPRIMIDO SIMPLES	11/04/2001
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">• 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 "B"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 637

Detalhe do Produto: LOSARTANA POTÁSSICA + HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.490787/2015-25	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/04/2017
Nome Comercial	LOSARTANA POTÁSSICA + HIDROCLOROTIAZIDA	Registro	105830887	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, losartana potássica	Medicamento de referência			HYZAAR
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	ATC			ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

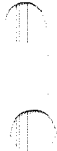
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1058308870015	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/04/2017	24 meses
Princípio Ativo losartana potássica HIDROCLOROTIAZIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/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:

Via de Administração	Conservação	Restrição de prescrição	Destinação	Tarja	Apresentação fracionada	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
ORAL	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Comercial	Vermelha	Não	2	100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 ATIVA	1058308870023	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/04/2017	24 meses
Princípio Ativo losartana potássica HIDROCLOROTIAZIDA						Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem <ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/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:

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

3

Apresentação

100 MG + 25 MG COM
REV CT BL AL PLAS
OPC X 20 **ATIVA**

Registro

1058308870031

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO
REVESTIDO

Validade

24 meses

Data de Publicação

10/04/2017

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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



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:

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

4

Apresentação

100 MG + 25 MG COM
REV CT BL AL PLAS
OPC X 28 **ATIVA**

Registro

1058308870041

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO
REVESTIDO

Validade

24 meses

Data de Publicação

10/04/2017

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

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:

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

100 MG + 25 MG COM
REV CT BL AL PLAS
OPC X 30 ATIVA

Registro

Forma Farmacéutica

1058308870058
COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017
24
meses

Nº

6

Apresentação

100 MG + 25 MG COM
REV CT BL AL PLAS
OPC X 60 ATIVA

Registro

Forma Farmacéutica

1058308870066
COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017
24
meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/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:

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

100 MG + 25 MG COM
REV CT BL AL PLAS
OPC X 60 ATIVA

Registro

Forma Farmacéutica

1058308870066
COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017
24
meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

-

Embalagem

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



Local de Fabricação

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

Local de Fabricação

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

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 sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Destinação

Hospitalar

Tarja

Vermelha

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Apresentação fracionada

Não

Nº

7

Nº

8

Apresentação

100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA

Apresentação

50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA

Princípio Ativo

Isartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Princípio Ativo

Isartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Embalagem

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

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

10/04/2017

Data de Publicação

10/04/2017

Validade

24 meses

Validade

24 meses

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:

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

50 MG + 12,5 MG
COM REV CT BL AL
PLAS OPC X 14 **ATIVA**

Registro

1058308870090

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017

Validade

24
meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - BUISTER DE ALUMINIO/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:

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

10

Apresentação

50 MG + 12,5 MG
COM REV CT BL AL
PLAS OPC X 20 **ATIVA**

Registro

1058308870104

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017

Validade

24
meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - BUISTER DE ALUMINIO/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:

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

11

Apresentação

50 MG + 12,5 MG
COM REV CT BL AL
PLAS OPC X 28 **ATIVA**

Registro

1058308870112

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017

Validade

24
meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

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

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/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:

Via de
Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de
prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

Nº

12

Apresentação

50 MG + 12,5 MG
COM REV CT BL AL
PLAS OPC X 30 **ATIVA**

Registro

1058308870120

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017

Validade

24
meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

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

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/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:

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

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:

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

13

Apresentação

50 MG + 12,5 MG
COM REV CT BL AL
PLAS OPC X 60

ATIVA

Registro

1058308870139

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017

Validade

24 meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

-

Embalagem

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

Nº

14

Apresentação

50 MG + 12,5 MG
COM REV CT BL AL
PLAS OPC X 450

ATIVA

Registro

1058308870147

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO
REVESTIDO

Data de
Publicação

10/04/2017

Validade

24 meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

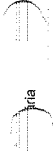
Complemento
Diferencial da
Apresentação

-

Embalagem

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

015917



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:

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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1058308870155	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/04/2017	24 meses

Princípio Ativo
losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- 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:

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 Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1058308870163	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/04/2017	24 meses

Princípio Ativo
losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- 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:

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 Sim

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

17

50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 60 (EMB FRAC)

1058308870171

COMPRIMIDO REVESTIDO

10/04/2017

24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo losartana potássica

HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- 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:

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 Sim

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

18

100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)

1058308870181

COMPRIMIDO REVESTIDO

10/04/2017

24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Princípio Ativo losartana potássica

HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: EMS S/A
- CNPJ: - 57.507.378/0001-01
- Endereço: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

015916

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
 19
 Apresentação
 100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC)
 Registro
 1058308870198
 Forma Farmacéutica
 COMPRIMIDO REVESTIDO
 Data de Publicação
 10/04/2017
 Validade
 24 meses

Princípio Ativo
 losartana potássica
 HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação
 • 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)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha
 Apresentação fracionada
 Sim
 Nº
 20
 Apresentação
 100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 60 (EMB FRAC)
 Registro
 1058308870201
 Forma Farmacéutica
 COMPRIMIDO REVESTIDO
 Data de Publicação
 10/04/2017
 Validade
 24 meses

Princípio Ativo
 losartana potássica
 HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
 • Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
 Local de Fabricação
 • 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)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha

Apresentação fracionada
 Sim

Nº
 20
 Apresentação
 100 MG + 25 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 60 (EMB FRAC)
 Registro
 1058308870201
 Forma Farmacéutica
 COMPRIMIDO REVESTIDO
 Data de Publicação
 10/04/2017
 Validade
 24 meses

21

50 MG + 12,5 MG
COM REV CT BLAL
PLAS OPC X 90 (EMB
FRAC) ATIVA

1058308870211 · COMPRIMIDO
REVESTIDO

10/04/2017 24
meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/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:

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

100 MG + 25 MG COM
REV CT BLAL PLAS
OPC X 90 (EMB FRAC)
 ATIVA

Registro

1058308870228

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO
REVESTIDOData de
Publicação

10/04/2017

Validade

24
meses

Princípio Ativo

losartana potássica
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/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:

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

015918
123

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	150 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 60 + 2 INALADORES ATIVA maleato de indacaterol	1008810730035	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALAÇÃO	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo					
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA • NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 				
Via de Administração	INALATÓRIA				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	150 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 90 + 3 INALADORES ATIVA maleato de indacaterol	1006810730043	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALAÇÃO	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo					
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA • NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 				
Via de Administração	INALATÓRIA				
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				

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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA • NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 				
Via de Administração	INALATÓRIA				
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 10 + 1 INALADOR ATIVA maleato de indacaterol	1008810730051	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALAÇÃO	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo					
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA • NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 				

Via de Administração						INALATÓRIA					
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 30 + 1 INALADOR ATIVA	1008810730061	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALACAO	16/11/2010	24 meses	7	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 60 + 2 INALADORES ATIVA	1008810730078	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALACAO	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo						maleato de indacaterol					
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS PHARMA STEIN AG -- SUÍÇA NOVARTIS FARMACEUTICA SA -- ESPANHA 					
Via de Administração						INALATÓRIA					
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 90 + 3 INALADORES ATIVA	1008810730086	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALACAO	16/11/2010	24 meses	8	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 90 + 3 INALADORES ATIVA	1008810730086	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALACAO	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo						maleato de indacaterol					
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS PHARMA STEIN AG -- SUÍÇA NOVARTIS FARMACEUTICA SA -- ESPANHA 					
Via de Administração						INALATÓRIA					
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					

Via de Administração						INALATÓRIA					
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 60 + 2 INALADORES ATIVA	1008810730078	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALACAO	16/11/2010	24 meses	8	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 90 + 3 INALADORES ATIVA	1008810730086	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALACAO	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo						maleato de indacaterol					
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS PHARMA STEIN AG -- SUÍÇA NOVARTIS FARMACEUTICA SA -- ESPANHA 					
Via de Administração						INALATÓRIA					
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 90 + 3 INALADORES ATIVA	1008810730086	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALACAO	16/11/2010	24 meses	8	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 90 + 3 INALADORES ATIVA	1008810730086	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALACAO	16/11/2010	24 meses
Princípio Ativo						maleato de indacaterol					
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS PHARMA STEIN AG -- SUÍÇA NOVARTIS FARMACEUTICA SA -- ESPANHA 					
Via de Administração						INALATÓRIA					
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					



Princípio Ativo	maleato de indacaterol						
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA • NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 						
Via de Administração	INALATÓRIA						
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	9	Registro	1006810730094	Data de Publicação	16/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	maleato de indacaterol						
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA • NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 						
Via de Administração	INALATÓRIA						
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	10	Registro	1006810730108	Data de Publicação	16/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	maleato de indacaterol						
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"> • ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL • NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA • NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 						
Via de Administração	INALATÓRIA						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE						



015922

16

Nº	12	Apresentação	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 90 + 1 INALADOR ATIVA	Registro	1006810730124	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALAÇÃO	Data de Publicação	16/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	maleato de indacaterol										
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 										
Via de Administração	INALATÓRIA										
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										

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	11	Apresentação	300 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 60 + 1 INALADOR ATIVA	Registro	1006810730116	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA COM PO PARA INALAÇÃO	Data de Publicação	16/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	maleato de indacaterol										
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL NOVARTIS PHARMA STEIN AG - - SUÍÇA NOVARTIS FARMACEUTICA SA - - ESPANHA 										
Via de Administração	INALATÓRIA										
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										

Detalhe do Produto: PARLODEL

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCENCIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25992.002972/76	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/07/1998
Nome Comercial	PARLODEL	Registro	100680017	Vencimento do Registro	05/2026
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	OUTROS HORMONIOS MEDIADORES E PRODUTOS EQUIVALENTES	ATC	OUTROS HORMONIOS MEDIADORES E PRODUTOS EQUIVALENTES		
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	2,5 MG COM CT STR X 14 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1006800170010	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	17/07/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	2,5 MG COM CT STR X 28 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1006800170029	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	17/07/1998	Validade	36 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	-										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

3	2,5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 14 CANCELADA OU CADUCA	1006800170037	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	07/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	2,5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 28 CANCELADA OU CADUCA	1006800170045	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	07/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação	ORAL 1				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 14 CANCELADA OU CADUCA	1006800170053	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	07/08/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				



Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO										
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										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	10	Apresentação	2,5 MG COM CT BL AL/AL X 14 ATIVA	Registro	1006800170101	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLS	Data de Publicação	02/12/2002	Validade	12 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										
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)										

Nº	6	Apresentação	5 MG CAP GEL DURA SRO CT STR X 28 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1006800170061	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	Data de Publicação	17/07/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL 1										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	5 MG CAP GEL DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 28 CANCELADA OU CADUCA	Registro	1006800170096	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	Data de Publicação	02/12/2002	Validade	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA										

015926

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				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2,5 MG CAP GEL DURA LIB PROL CT BL AL/AL X 14 [CANCELADA OU CADUCA]	1006800170142	CAPSULA GELATINOSA DURA DE LIBERAÇÃO RETARDADA	02/12/2002	24 meses
Princípio Ativo	MESILATO DE BROMOCRIPTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	PARLODEL SRO				
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				

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



Nome da Empresa		EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A.		CNPJ		61.190.096/0001-92		Autorização		1.00.043-8	
Processo		25351.707605/2010-74		Categoria Regulatória		Novo		Data do registro		13/02/2013	
Nome Comercial		Duomo HP		Registro		100431076		Vencimento do Registro		02/2028	
Princípio Ativo		FINASTERIDA, MESILATO DE DOXAZOSINA									
Classe Terapêutica		OUTROS PRODUTOS COM AÇAO NO TRATO URINARIO		ATC		OUTROS PRODUTOS COM AÇAO NO TRATO URINARIO					
Parecer Público		-		Bula Paciente				Bula Profissional		-	
Nº		1		Apresentação		2,0 + 5,0) MG COM REV CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10 [ATIVA]		Registro		1004310760011	
				Forma Farmacêutica		Cápsula dura		Data de Publicação		13/02/2013	
										24 meses	
Princípio Ativo		FINASTERIDA MESILATO DE DOXAZOSINA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio duro 0,021mm x 105mm, sem impressão + plástico PVC 0,25mm x 110mm laminado com PVDC 120g/m², incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 									
Local de Fabricação		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									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									
Nº		2		Apresentação		(2,0 + 5,0) MG COM REV CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 [ATIVA]		Registro		1004310760028	
				Forma Farmacêutica		Cápsula dura		Data de Publicação		13/02/2013	
										24 meses	
Princípio Ativo		FINASTERIDA MESILATO DE DOXAZOSINA									
Complemento Diferencial da Apresentação		-									
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio duro 0,021mm x 105mm, sem impressão + plástico PVC 0,25mm x 110mm laminado com PVDC 120g/m², incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 									
Local de Fabricação		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									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									

Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistre de alumínio e plástico transparente (Blistre de alumínio duro 0,021mm x 105mm, sem impressão + plástico PVC 0,25mm x 110mm laminado com PVDC 120g/m², incolor) Secundária - Cartucho (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	Apresentação	Registro	Data de Publicação
9	(2,0 + 5,0) MG COM REV CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 90 [ATIVA]	1004310760095	13/02/2013
Princípio Ativo	FINASTERIDA MESILATO DE DOXAZOSINA		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistre de alumínio e plástico transparente (Blistre de alumínio duro 0,021mm x 105mm, sem impressão + plástico PVC 0,25mm x 110mm laminado com PVDC 120g/m², incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 		
Local de Fabricação	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	(2,0 + 5,0) MG COM REV CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 [ATIVA]	1004310760036	Cápsula dura	13/02/2013	24 meses
Princípio Ativo	FINASTERIDA MESILATO DE DOXAZOSINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistre de alumínio e plástico transparente (Blistre de alumínio duro 0,021mm x 105mm, sem impressão + plástico PVC 0,25mm x 110mm laminado com PVDC 120g/m², incolor) Secundária - Cartucho (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	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	(2,0 + 5,0) MG COM REV CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 [ATIVA]	1004310760044	Cápsula dura	13/02/2013	24 meses
Princípio Ativo	FINASTERIDA MESILATO DE DOXAZOSINA				

Detalhe do Produto: NEVANAC

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCENCIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.659683/2012-69	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	04/11/2013
Nome Comercial	NEVANAC	Registro	100681105	Vencimento do Registro	03/2027
Princípio Ativo	NEPAFENACO	Medicamento de referência	-	ATC	ANTINFLAMATORIOS
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS	Bula Profissional		Bula Paciente	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 3 ML ATIVA	1006811050011	SUSPENSÃO OFTALMICA	04/11/2013	14 meses
Princípio Ativo	NEPAFENACO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Novartis Biocências S.A. - 56.994.502/0017-05 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	TOPICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Princípio Ativo	NEVANAC UNO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Tarja	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Apresentação fracionada	Não				
Nº	2	1006811050021	SUSPENSÃO OFTALMICA	04/11/2013	14 meses
Princípio Ativo	NEPAFENACO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Novartis Biocências S.A. - 56.994.502/0017-05 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Via de Administração	TOPICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	1006811050038	SUSPENSÃO OFTALMICA	04/11/2013	18 meses
Princípio Ativo	NEPAFENACO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				



015931

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">• ALCON LABORATORIES, INC - SOUTH FREEWAY - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Via de Administração	TOPICA
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) 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

015933

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 695

Detalhe do Produto: BETRAT

Nome da Empresa Detentora do Registro	MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	17.440.261/0001-25	Autorização	1.01.462-1
Processo	25351.608618/2018-09	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	31/12/2018
Nome Comercial	BETRAT	Registro	114620021	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, NITRATO DE TIAMINA				
Classe Terapêutica	PRODUTOS A BASE DE VIT B 12-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	
		ATC		Medicamento de referência	-
					PRODUTOS A BASE DE VIT B 12-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS

Local de Fabricação

- Fabricante: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
- CNPJ: - 17.440.261/0002-06
- Endereço: VALINHOS - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:
- Fabricante: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
- CNPJ: - 17.440.261/0001-25
- Endereço: AGUAÍ - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

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	1	Apresentação	5000 MCG + 100 MG + 100 MG COM REV/CT BL AL PLAS OPC X 42 ATIVA	Registro	1146200210017	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/12/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo			NITRATO DE TIAMINA CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											

Nº	2	Apresentação	5000 MCG + 100 MG + 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	Registro	1146200210025	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	31/12/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo			CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NITRATO DE TIAMINA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											

• Primária - Blister de alumínio e plástico opaco
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

• Primária - Blister de alumínio e plástico opaco
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()



<p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MYRALIS INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 17.440.261/0002-06 Endereço: VALINHOS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: MYRALIS INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 17.440.261/0001-25 Endereço: AGUAÍ - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 	
<p>Via de Administração</p> <p>ORAL</p>	
<p>Conservação</p> <p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p>	
<p>Restrição de prescrição</p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>	
<p>Destinação</p> <p>Comercial</p>	
<p>Tarja</p> <p>Vermelha</p>	
<p>Apresentação fracionada</p> <p>Não</p>	
Nº	Validade
3	31/12/2018 24 meses
<p>Apresentação</p> <p>5000 MCG + 100 MG + 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 [ATIVA]</p>	
<p>Registro</p> <p>1146200210033</p>	
<p>Forma Farmacêutica</p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>	
<p>Princípio Ativo</p> <p>CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NITRATO DE TIAMINA</p>	
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p> <p>-</p>	
<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - Bliester de alumínio e plástico opaco Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 	


<p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MYRALIS INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 17.440.261/0002-06 Endereço: VALINHOS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: MYRALIS INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 17.440.261/0001-25 Endereço: AGUAÍ - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 	
<p>Via de Administração</p> <p>ORAL</p>	
<p>Conservação</p> <p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p>	
<p>Restrição de prescrição</p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>	
<p>Destinação</p> <p>Comercial</p>	
<p>Tarja</p> <p>Vermelha</p>	
<p>Apresentação fracionada</p> <p>Não</p>	
Nº	Validade
4	31/12/2018 24 meses
<p>Apresentação</p> <p>5000 MCG + 100 MG + 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 21 [ATIVA]</p>	
<p>Registro</p> <p>1146200210041</p>	
<p>Forma Farmacêutica</p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>	
<p>Princípio Ativo</p> <p>CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NITRATO DE TIAMINA</p>	
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p> <p>-</p>	
<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - Bliester de alumínio e plástico opaco Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 	

<p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACEÚTICA LTDA CNPJ: - 17.440.261/0002-06 Endereço: VALINHOS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACEÚTICA LTDA CNPJ: - 17.440.261/0001-25 Endereço: AGUAÍ - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 					
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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
5	5000 MCG + 100 MG + 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1146200210051	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/12/2018	24 meses
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NITRATO DE TIAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico opaco Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

<p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACEÚTICA LTDA CNPJ: - 17.440.261/0002-06 Endereço: VALINHOS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Fabricante: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACEÚTICA LTDA CNPJ: - 17.440.261/0001-25 Endereço: AGUAÍ - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária 	
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



Detalhe do Produto: OLANZAPINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.561635/2009-23	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/11/2010
Nome Comercial	OLANZAPINA	Registro	102351006	Vencimento do Registro	11/2025
Princípio Ativo	OLANZAPINA	Medicamento de referência	Zyprexa®	ATC	ANTIPSIKOTICOS
Classe Terapêutica	ANTIPSIKOTICOS	Bula Profissional			
Parceiro Público	-	Bula Paciente			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG COM REV CT BL AL X 7 	1023510060018	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) • 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 Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				

Tarja
Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	2,5 MG COM REV CT BL AL X 14 	1023510060026	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) • 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 Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	2,5 MG COM REV CT BL AL X 28 	1023510060034	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

015936

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

4

Apresentação

5 MG COM REV CT BL AL AL X 7 [ATIVA]

Registro

1023510060042

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

29/11/2010

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

5

Apresentação

2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 56 [ATIVA]

Registro

1023510060050

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

29/11/2010

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

6

Apresentação

2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]

Registro

1023510060069

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

29/11/2010

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

015937

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

7

Apresentação

2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) **ATIVA**

Registro

1023510060077

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

29/11/2010

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

8

Apresentação

5 MG COM REV CT BL AL AL X 14 **ATIVA**

Registro

1023510060085

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

29/11/2010

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

9

Apresentação

5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 **ATIVA**

Registro

1023510060093

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

29/11/2010

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

015938

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

11

Via de Administração

OLANZAPINA

Local de Fabricação

5 MG COM REV CT BL AL AL X 56 [ATIVA]

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

29/11/2010

Validade

24 meses

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

Nº

12

Via de Administração

OLANZAPINA

Local de Fabricação

5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA]

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

29/11/2010

Validade

24 meses

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda Sob Receita de Controle Especial

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada

Não

015930

Nº

13

Via de Administração

OLANZAPINA

Local de Fabricação

5 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) [ATIVA]

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

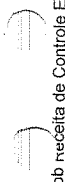
29/11/2010

Validade

24 meses

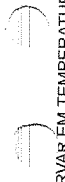
Princípio Ativo

OLANZAPINA



Complemento Diferencial da Apresentação	Venda Sob receita de Controle Especial										
Embalagem	Comercial										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) 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 Receita de Controle Especial										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	14	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL AL X 28 [ATIVA]	Registro	1023510060141	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) 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 Receita de Controle Especial										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL AL X 7 [ATIVA]	Registro	1023510060158	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) 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 Receita de Controle Especial										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha sob restrição										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	16	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL AL X 56 [ATIVA]	Registro	1023510060166	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) 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										

015940
B



OLANZAPINA

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

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 18

Apresentação 10 MG COM REV CT BL AL X 500 (EMB HOSP)

Registro 1023510060182

Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação 29/11/2010

Validade 24 meses

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 17

Apresentação 10 MG COM REV CT BL AL X 60

Registro 1023510060174

Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação 29/11/2010

Validade 24 meses

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 17

Apresentação 10 MG COM REV CT BL AL X 60

Registro 1023510060174

Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação 29/11/2010

Validade 24 meses

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 17

Apresentação 10 MG COM REV CT BL AL X 60

Registro 1023510060174

Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação 29/11/2010

Validade 24 meses

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 17

Apresentação 10 MG COM REV CT BL AL X 60

Registro 1023510060174

Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação 29/11/2010

Validade 24 meses

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

015941

19 10 MG COM REV CT BL AL 1023510060190 COMPRIMIDO REVESTIDO 29/11/2010 24 meses

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 20 2,5 MG COM REV CT BL AL 1023510060204 COMPRIMIDO REVESTIDO 29/11/2010 24 meses

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

Nº 21 5 MG COM REV CT BL AL 1023510060212 COMPRIMIDO REVESTIDO 29/11/2010 24 meses

Princípio Ativo OLANZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC)
- 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 Receita de Controle Especial

Destinação Comercial

Tarja Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada Não

015942



Nº	22	Apresentação	10 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	Registro	1023510060220	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA	Complemento Diferencial da Apresentação		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) 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 Receita de Controle Especial	Destinação	Comercial	Tarja	Vermelha sob restrição	Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo	OLANZAPINA	Complemento Diferencial da Apresentação	
Nº	23	Apresentação	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	Registro	1023510060239	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA	Complemento Diferencial da Apresentação		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) 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 Receita de Controle Especial	Destinação	Comercial	Tarja	Vermelha sob restrição	Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo	OLANZAPINA	Complemento Diferencial da Apresentação	

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)						
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial	Destinação	Comercial	Tarja	Vermelha sob restrição						
Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo	OLANZAPINA	Complemento Diferencial da Apresentação							
Nº	24	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	Registro	1023510060247	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/11/2010	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA	Complemento Diferencial da Apresentação		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) 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 Receita de Controle Especial	Destinação	Comercial	Tarja	Vermelha sob restrição	Apresentação fracionada	Não	Princípio Ativo	OLANZAPINA	Complemento Diferencial da Apresentação	

015943
B

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	10 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1023510060255	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) • 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 Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Detalhe do Produto: OLMESARTANA MEDOXOMILA + HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.711342/2014-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/06/2015
Nome Comercial	OLMESARTANA MEDOXOMILA + HIDROCLOROTIAZIDA	Registro	100431136	Vencimento do Registro	06/2025
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, OLMESARTANA MEDOXOMILA	Medicamento de referência		Medicamento de referência	Benicar HCT
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC		ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Parâcer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 [ATIVA]	1004311360015	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
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	-				
Destinação	Comercial				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 15 [ATIVA]	1004311360023	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
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	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1004311360031	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				

015945

Local de Fabricação	-	20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 90 ATIVA	1004311360058	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
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	20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 90 ATIVA	1004311360058	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA					
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	-					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	6	40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA	1004311360066	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA					
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	-					

Local de Fabricação	-	20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1004311360041	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
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	4	20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1004311360041	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA					
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	-					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº						
Apresentação						
Registro						
Forma Farmacéutica						
Data de Publicação						
Validade						

015946



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	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 [ATIVA]	Registro	1004311360090	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA										
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	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										



Destinação	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 15 [ATIVA]	Registro	1004311360074	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA										
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	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	Registro	1004311360082	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	29/06/2015	Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA										
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	-										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêut	Data de Publicação	Validade		
10	40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 90 [ATIVA]	1004311360104	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses		
	Princípio Ativo		OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
	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						
	Tarja						
	Apresentação fracionada		Não				
	Nº	12	40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 15 [ATIVA]	1004311360120	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
	Princípio Ativo		OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
	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						
	Tarja						
	Apresentação fracionada		Não				
	Nº	11	40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 [ATIVA]	1004311360112	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
	Princípio Ativo		OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
	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						
	Tarja						
	Apresentação fracionada		Não				
	Nº	13	40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 [ATIVA]	1004311360139	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
	Princípio Ativo		OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				

015948

B



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 90 [ATIVA]	1004311360155	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
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	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 [ATIVA]	1004311360147	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/06/2015	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
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	-				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 712

Detalhe do Produto: OLMECOR

Nome da Empresa Detentora do Registro	TORRENT DO BRASIL LTDA	CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização	1.00.525-3
Processo	25351.452142/2010-27	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/10/2013
Nome Comercial	OLMECOR	Registro	105250058	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA	Medicamento de referência	BENICAR		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	ATC			ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	1	Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL AL X 10 ATIVA	Registro	1052500580012	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/10/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			OLMESARTANA MEDOXOMILA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											

• Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

• Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
 Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia
 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	2
Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL AL X 20 ATIVA
Registro	1052500580020
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	21/10/2013
Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica

• Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

• Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
 Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia
 Etapa de Fabricação:

17/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	3
Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA
Registro	1052500580039
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	21/10/2013
Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia 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	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253514521422010277/numeroRegistro=105250058>

3/13

17/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	4
Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL AL X 40 ATIVA
Registro	1052500580047
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	21/10/2013
Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia 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	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	5
Apresentação	20 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA
Registro	1052500580055
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	21/10/2013
Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253514521422010277/numeroRegistro=105250058>

4/13

015951

10

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia
- 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

40 MG COM REV CT BL AL AL X 10 [ATIVA]

Registro

1052500580063

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

21/10/2013

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia
- 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

40 MG COM REV CT BL AL AL X 20 [ATIVA]

Registro

1052500580071

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

21/10/2013

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL

Administração

015952

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial
Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	40 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]	1052500580081	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/10/2013	24 meses

Princípio Ativo OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial
Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	40 MG COM REV CT BL AL AL X 40 [ATIVA]	1052500560098	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/10/2013	24 meses

Princípio Ativo OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - Índia
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração ORAL

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial
Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade

015954

17/12/2020

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

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)
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
12	20 MG COM REV CT BL AL AL X 100 ATIVA	1052500580128	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/10/2013	24 meses

Princípio Ativo

OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

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

17/12/2020

10 40 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA 21/10/2013 24 meses

Princípio Ativo

OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

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)
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
11	20 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1052500580111	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/10/2013	24 meses

Princípio Ativo

OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação



Destinação Comercial

Tarja Vermelha

Apresentação fracionada Não

Nº 14

Apresentação 40 MG COM REV CT BL AL AL X 100 **ATIVA**

Registro 1052500580144

Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação 21/10/2013

Validade 24 meses

Princípio Ativo OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - ÍNDIA
- 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

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

Apresentação 40 MG COM REV CT BL AL AL X 90 **ATIVA**

Registro 1052500580136

Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação 21/10/2013

Validade 24 meses

Princípio Ativo OLMESARTANA MEDOXOMILA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

- Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha de alumínio (0,025mm) e Folha de alumínio CFB (0,13mm))
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD
- Endereço: Indrad 382 721, Dist: Mehsana - ÍNDIA
- 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



16



17/12/2020

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhe do Produto: orlistate

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.405702/2016-01	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/01/2017
Nome Comercial	orlistate	Registro	105830851	Vencimento do Registro	01/2027
Princípio Ativo	ORLISTATE	Medicamento de referência	XENICAL		
Classe Terapêutica	MODULADORES DO METABOLISMO E DA DIGESTAO	ATC	ATC	MODULADORES DO METABOLISMO E DA DIGESTAO	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	120 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 21 ATIVA	1058308510019	CAPSULA GELATINOSA DURA	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo	ORLISTATE				
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"> 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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	120 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058308510027	CAPSULA GELATINOSA DURA	02/01/2017	24 meses

Princípio Ativo	ORLISTATE
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"> 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

015957

Nº	3	Apresentação	120 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 42	Registro	1058308510035	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	02/01/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ORLISTATE									
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"> 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		Proteger da luz e umidade									
Destinação		Comercial									
Tarja		Vermelha									
Apresentação fracionada		Não									
Nº	4	Apresentação	120 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60	Registro	1058308510043	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	02/01/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ORLISTATE									
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"> 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	Proteger da luz e umidade										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	5	Apresentação	120 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 84	Registro	1058308510051	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	02/01/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo		ORLISTATE									
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"> 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	Proteger da luz e umidade										

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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

Via de Administração

ORAL

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

AM - BRASIL

NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-

AM - BRASIL

BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO

CARTUCHO DE CARTOLINA

Apresentação

Diferencial da

Complemento

Princípio

Ativo

ORLISTATE

Não

Vermelha

Comercial

Venda sob Prescrição Médica

Proteger da luz e umidade

E 30°C)

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15

ORAL

Via de

Administração

BRASIL

SP -

HORTOLÂNDIA -

57.507.378/0003-65 -

MANAUS -

AM -

NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 12.424.020/0001-

AM -

BRASIL

BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO

CARTUCHO DE CARTOLINA

Primária -

Secundária -

Embalagem

Complemento

Diferencial da

Apresentação

Princípio

Ativo

ORLISTATE

BL AL PLAS OPC X 42

120 MG CAP DURA CT

1058308510035

Forma Farmacêutica

GELATINOSA DURA

CAPSULA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510035

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510043

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses

Validade

Data de Publicação

Registro

1058308510051

Forma Farmacêutica

CAPSULA

GELATINOSA DURA

Data de Publicação

02/01/2017

24

meses



Validade

Data de Publicação

Registro</

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	6	Apresentação	120 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OFC X 90	Registro	1058308510061	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Data de Publicação	02/01/2017	Validade	24 meses
Princípio Ativo	ORLISTATE										
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"> • 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										

Detalhe do Produto: oxcarbazepina

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.166352/2018-98	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	28/05/2018
Nome Comercial	oxcarbazepina	Registro	104971421	Vencimento do Registro	05/2028
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA	Medicamento de referência	TRILEPTAL		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	ATC	ANTICONVULSIVANTE		
Parâcer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1049714210011	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 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	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				
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				

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

2

300 MG COM REV CT
BL AL PLAS TRANS X
20 | ATIVA

1049714210021

COMPRIMIDO
REVESTIDO

28/05/2018

24
meses

Princípio Ativo

OXCARBAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- 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

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

Apresentação fracionada

Não

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Data de Publicação

Validade

015960

3 300 MG COM REV CT 1049714210038 COMPRIMIDO 28/05/2018 24 meses
 BL AL PLAS TRANS X REVESTIDO

Princípio Ativo
 OXCARBAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
 • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 • 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
 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

Apresentação fracionada
 Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

4 300 MG COM REV CT 1049714210046 COMPRIMIDO 28/05/2018 24 meses
 BL AL PLAS TRANS X REVESTIDO

Princípio Ativo
 OXCARBAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
 • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 • 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
 ORAL

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

Restrição de prescrição

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha

Apresentação fracionada
 Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

5 600 MG COM REV CT 1049714210054 COMPRIMIDO 28/05/2018 24 meses
 BL AL PLAS TRANS X REVESTIDO

Princípio Ativo
 OXCARBAZEPINA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
 • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
 • 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
 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

Apresentação fracionada		Não	
Nº	6	Apresentação	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA	Registro	1049714210062
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	28/05/2018
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	<ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - 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		
Tarja	Vermelha		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	7	Apresentação	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA	Registro	1049714210070
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	28/05/2018
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	<ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - 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		
Tarja	Vermelha		
Apresentação fracionada	Não		

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"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0007-03 - SANTA MARIA - DF - 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			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	8	Apresentação	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA	Registro	1049714210089	
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	28/05/2018	
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				
Via de Administração				
Conservação				

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

9 60 MG/ML SUS OR CT 1049714210097 SUSPENSAO ORAL 28/05/2018 24 meses

FR VD AMB X 100 ML + SER DOS ATIVA

OXCARBAZEPINA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- 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

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

Apresentação fracionada

Comercial

Vermelha

Não

Local de Fabricação

- Fabricante: TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP
CNPJ: - 02.930.035/0001-55
- Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Compressão
- Fabricante: ATHOSFARMA INDUSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS LTDA.
CNPJ: - 18.747.650/0001-60
- Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Mistura
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Embalagem a granel

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**

Via de Administração ORAL

8 300 MG + 30 MG + 125 MG + 50 MG COM CT 1023505510086 Compartimido 02/09/2002 24 meses

BL AL PLAS PVC
TRANS X 100 (EMB FRAC) [ATIVA]

Princípio Ativo
PARACETAMOL
CAFEINA
CARISOPRODOL
DICLOFENACO SÓDICO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP
CNPJ: - 02.930.035/0001-55
- Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
- Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Compressão
- Fabricante: ATHOSFARMA INDUSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS LTDA.
CNPJ: - 18.747.650/0001-60
- Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Mistura
- Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
- Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
- Etapa de Fabricação: Embalagem a granel

015967

Conservação 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
9	300 MG + 30 MG + 125 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1023505510094	Comprimido	02/09/2002	24 meses

Princípio Ativo PARACETAMOL
CAFEINA
CARISOPRODOL
DICLOFENACO SÓDICO

Complemento Diferencial da Apresentação Embalagem
• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal)
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Local de Fabricação

• Fabricante: TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP
CNPJ: - 02.930.035/0001-55
Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária
• Fabricante: EMS S/A

CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

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

• Fabricante: ATHOSFARMA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS LTDA.
CNPJ: - 18.747.650/0001-60
Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

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

• Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
CNPJ: - 12.424.020/0001-79
Endereço: MANAUS - AM - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem a 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 Sim

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

10	300 MG + 30 MG + 125 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200 (EMB FRAC) [ATIVA]	1023505510108	Comprimido	02/09/2002	24 meses	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Princípio Ativo	PARACETAMOL CAFEÍNA CARISOPRODOL DICLOFENACO SÓDICO					Venda sob Prescrição Médica
Complemento Diferencial da Apresentação						Comercial Vermelha Sim
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP CNPJ: - 02.930.035/0001-55 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Compressão Fabricante: ATHOSFARMA INDÚSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS LTDA. CNPJ: - 18.747.650/0001-60 Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Mistura Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 					
Forma Farmacêutica						
Registro						
Apresentação						
Nº	11					
Princípio Ativo	PARACETAMOL CAFEÍNA CARISOPRODOL DICLOFENACO SÓDICO					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 					
Data de Publicação						02/09/2002
Validade						24 meses

Via de
Administração

ORAL

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

015969

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP CNPJ: - 02.930.035/0001-55 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Compressão Fabricante: ATHOSFARMA INDUSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS LTDA. CNPJ: - 18.747.650/0001-60 Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Mistura Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a 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	Sim		
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica
	ORAL		Validade
	Administração		Data de Publicação
	Conservação		Conservação
			CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

12	300 MG + 30 MG + 125 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4 [ATIVA]	1023505510124	Comprimido	02/09/2002	24 meses
Princípio Ativo	PARACETAMOL CAFEÍNA CARISOPRODOL DICLOFENACO SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Blister de alumínio/plástico pvc laminado cristal) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP CNPJ: - 02.930.035/0001-55 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem primária e secundária Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Compressão Fabricante: ATHOSFARMA INDUSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS LTDA. CNPJ: - 18.747.650/0001-60 Endereço: INDAIATUBA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem secundária Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Mistura Fabricante: NOVAMED FABRICAÇÃO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA CNPJ: - 12.424.020/0001-79 Endereço: MANAUS - AM - BRASIL Etapa de Fabricação: Embalagem a granel 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

B

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial



Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Detalhe do Produto: NEULEPTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.190083/2019-89	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/06/2019
Nome Comercial	NEULEPTIL	Registro	183260317	Vencimento do Registro	03/2027
Princípio Ativo	PERICIAZINA	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 INC X 20 ATIVA	Registro	1832603170018
Princípio Ativo	PERICIAZINA	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	03/06/2019
Complemento Diferencial da Apresentação	-			Validade	36 meses
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 - SUZANO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Nº	3	Apresentação	40 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML ATIVA	Registro	1832603170034
Princípio Ativo	PERICIAZINA	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO ORAL	Data de Publicação	03/06/2019
Complemento Diferencial da Apresentação	-			Validade	36 meses
Destinação	Comercial				

Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº 2

10 MG/ML SOL OR PED CT FR VD CGT X 20 ML ATIVA

1832603170026

SOLUÇÃO ORAL

03/06/2019

24 meses

Princípio Ativo PERICIAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

Embalagem

Local de Fabricação SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 - SUZANO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº 3

40 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML ATIVA

1832603170034

SOLUÇÃO ORAL

03/06/2019

36 meses

Princípio Ativo PERICIAZINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

Embalagem

Local de Fabricação SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 - SUZANO - 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

015971

Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA. - 10.588.595/0010-92 - SUZANO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

ITEM 743 e 745

Detalhe do Produto: NOOTRON

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.639.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.687979/2018-03	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/12/2018
Nome Comercial	NOOTRON	Registro	105730546	Vencimento do Registro	07/2025
Princípio Ativo	PIRACETAM	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	NEUROPSICOESTIMULANTES	ATC	NEUROPSICOESTIMULANTES		
Parecer Público	Bula Paciente 	Bula Profissional 			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1057305460012	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/12/2018	60 meses
Princípio Ativo	PIRACETAM				
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"> ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS 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				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	60 MG/ML SOL OR PED CT FR VD AMB X 110 ML + COP ATIVA	1057305460020	SOLUÇÃO ORAL	24/12/2018	24 meses
Princípio Ativo	PIRACETAM				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Accessório - COPO DOSADOR 1 Unidade(s) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHE 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)				
	PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

015974
18

14/04/2020



Consultas - Agência Nacional de Vigilância



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 744

Detalhe do Produto: NOOTROPIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.325-7
Processo	25351.627511/2019-32	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/02/2020
Nome Comercial	NOOTROPIL	Registro	183260420	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	PIRACETAM	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	NEUROPSICOESTIMULANTES	ATC			NEUROPSICOESTIMULAN
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	1	Apresentação	800 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	Registro	1832604200018	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	03/02/2020	Validade	24 meses
Princípio Ativo			PIRACETAM								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											

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

• Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.
 CNPJ: - 10.588.595/0010-92
 Endereço: SUZANO - 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
Destinação	Comercial
Tarifa	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	2	Apresentação	200 MG/ML SOL INJ CX 12 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	Registro	1832604200026	Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Data de Publicação	03/02/2020	Validade	36 meses
Princípio Ativo			PIRACETAM								

Complemento Diferencial da Apresentação

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA ()

Local de Fabricação

- Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.
 CNPJ: - 10.588.595/0010-92

Endereço: SUZANO - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração

INTRAVENOSA

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação



Comercial

015975

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

Tarja
Vermelha

Apresentação
fracionada
Não

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
TAKEDA PHARMA LTDA.		60.397.775/0001-74		1.00.639-8	
Processo	25982.000488/66	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	27/09/2001
Nome Comercial	ALBOCRESIL	Registro	106390084	Vencimento do Registro	10/2026
Princípio Ativo	POLICRESULENO, POLICRESULENO A 36%				
Classe Terapêutica	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTINFECICIOSOS TOPICOS SIMPLES				
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	360 MG/ ML SOL GINEC CONC CT FR VD AMB X 12 ML ATIVA	1063900840017	SOLUÇÃO GINECOLOGICA	27/09/2001	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	VAGINAL				

Conservação
E 30°C)
EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
-

Apresentação fracionada
Não

Nº
2

Apresentação
18 MG/G GEL CT BG AL X 50 G + APLIC ATIVA

Registro
1063900840025

Forma Farmacêutica
GEL

Data de Publicação
27/09/2001

Validade
18 meses

Princípio Ativo
POLICRESULENO A 36%

Complemento Diferencial da Apresentação
-

Embalagem

- Primária - BISPAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
-

Via de Administração
VAGINAL

Conservação
E 30°C)
EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
-

Apresentação fracionada
Não

015977



015978
R

Via de Administração	VAGINAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	4	Apresentação	90 MG OVL CT 01 ROT X 6 [ATIVA]	Registro	1063900840041	Forma Farmacêutica	OVULO	Data de Publicação	27/09/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO A 36%										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BALDE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	VAGINAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)										
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										

Nº	5	Apresentação	90 MG OVL CT 2 ROT X 3 [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1063900840038	Forma Farmacêutica	OVULO	Data de Publicação	27/09/2001	Validade	24 meses
Princípio Ativo	POLICRESULENO A 36%										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BALDE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA										
Local de Fabricação	-										

Detalhe do Produto: Fledoid

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Processo	25551.931232/2016-28	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	11/04/2016
Nome Comercial	Fledoid	Registro	103900188	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo				
Classe Terapêutica	ANTIVIRICOSOS TOPICOS	ATC	ANTIVIRICOSOS TOPICOS	Medicamento de referência	
Parcer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG/G GEL CT BG AL X 20 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001880013	GEL	11/04/2016	36 meses

Princípio Ativo POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA
- CNPJ: - 60.874.187/0001-84
- Endereço: BARUERI - SP - BRASIL
- Etapa 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 sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	3 MG/G GEL CT BG AL X 40 G <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1039001880021	Forma Farmacêutica	GEL	Data de Publicação	11/04/2016	Validade	36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo										

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA
- CNPJ: - 60.874.187/0001-84
- Endereço: BARUERI - SP - BRASIL
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração

Conservação

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	5 MG/G GEL CT BG AL X 20 G ATIVA	1039001880031	GEL	11/04/2016 36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo				
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: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 60.874.187/0001-84 Endereço: BARUERI - SP - BRASIL Etapa 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	5 MG/G GEL CT BG AL X 40 G ATIVA	1039001880048	GEL	11/04/2016 36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo				
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: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 60.874.187/0001-84 Endereço: BARUERI - SP - BRASIL Etapa 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	3 MG/G POM CT BG AL X 20 G ATIVA	1039001880056	POMADA DERMATOLOGICA	11/04/2016 36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo				
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: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 60.874.187/0001-84 Endereço: BARUERI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 										
Via de Administração	TOPICA										
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	6	Apresentação	3 MG/G POM CT BG AL X 40 G [ATIVA]	Registro	1039001890064	Forma Farmacéutica	POMADA DERMATOLÓGICA	Data de Publicação	11/04/2016	Validade	36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo										
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: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 60.874.187/0001-84 Endereço: BARUERI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 										
Via de Administração	TOPICA										
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										

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	-										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	7	Apresentação	5 MG/G POM CT BG AL X 20 G [ATIVA]	Registro	1039001880072	Forma Farmacéutica	POMADA DERMATOLÓGICA	Data de Publicação	11/04/2016	Validade	36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo										
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: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 60.874.187/0001-84 Endereço: BARUERI - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 										
Via de Administração	TOPICA										
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										

015982

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	5 MG/G POM CT BG AL X 40 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001880080	POMADA DERMATOLOGICA	11/04/2016	36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BISNAGA DE ALUMINIOSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDACNPJ: - 60.874.187/0001-84Endereço: BARUERI - SP - BRASILEtapas de Fabricação:				
Via de Administração	TOPICA				
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	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	5 MG/G POM CT BG AL X 90 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001880102	POMADA DERMATOLOGICA	11/04/2016	36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BISNAGA DE ALUMINIOSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDACNPJ: - 60.874.187/0001-84Endereço: BARUERI - SP - BRASILEtapas de Fabricação:				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	5 MG/G GEL CT BG AL X 90 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001880099	GEL	11/04/2016	36 meses
Princípio Ativo	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo				
Complemento Diferencial da Apresentação					

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA
- CNPJ: - 60.874.187/0001-84
- Endereço: BARUERI - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:

Via de Administração

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

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

10

5 MG/G POM CT BG
AL X 90 G ATIVA

1039001880102

POMADA
DERMATOLOGICA

11/04/2016

36
meses

Princípio Ativo

POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARIDEo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA
- CNPJ: - 60.874.187/0001-84
- Endereço: BARUERI - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação:

015983
R

Via de Administração	
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

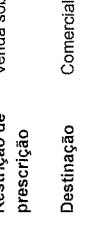
015984-B
16

Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15 [ATIVA]	1004313060035	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses
Princípio Ativo	PREGABALINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termoselante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor)Secundária - Cartucho (Cartolina)				
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 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
5	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 [ATIVA]	1004313060051	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses
Princípio Ativo	PREGABALINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termoeselante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
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 LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
6	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1004313060061	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses
Princípio Ativo	PREGABALINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termoeselante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
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 LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 7 ATIVA	1004313060078	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses
Princípio Ativo	PREGABALINA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termoeselante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
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 LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				



Tarja	Vermelha sob restrição	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15	1004313060094	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
8	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10	1004313060086	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses	
Princípio Ativo	PREGABALINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termosealante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-89 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)					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
9	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15	1004313060094	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses	
Princípio Ativo	PREGABALINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termosealante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-89 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)					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada	Não					

Tarja	Vermelha sob restrição	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10	1004313060086	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
8	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10	1004313060086	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses	
Princípio Ativo	PREGABALINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termosealante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A CNPJ: - 61.190.096/0008-89 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)					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
10	150 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20	1004313060108	Cápsula dura	20/04/2020	36 meses	
Princípio Ativo	PREGABALINA					
Complemento Diferencial da Apresentação						

R



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termosecante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
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 LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	11	Registro	1004313060116	Data de Publicação	20/04/2020
Princípio Ativo	PREGABALINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termosecante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
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 LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	12	Registro	1004313060124	Data de Publicação	20/04/2020
Princípio Ativo	PREGABALINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e plástico transparente (Estrutura alumínio duro 232mm com resina termosecante incolor no lado brilhante, primer no lado fosco e laca + filme de PVC cristal 246mm X 0,25mm incolor) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
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 				

Validade 36 meses

Forma Farmacêutica Cápsula dura





Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 766

Detalhe do Produto: SUSTRATE

Nome da Empresa	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Detentora do Registro	25351.351960/2011-67	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	24/10/2011
Nome Comercial	SUSTRATE	Registro	103900182	Vencimento do Registro	10/2026
Princípio Ativo	PROPATILNITRATO	Medicamento de referência	-	ATC	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES
Classe Terapêutica	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	1	Apresentação	10MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12	Registro	1039001820010	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	24/10/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo			PROPATILNITRATO								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											

• FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	2	Apresentação	10MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50	Registro	1039001820029	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	24/10/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo			PROPATILNITRATO								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação	Comercial										
Tarja											
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200	Registro	1039001820037	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	24/10/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo			PROPATILNITRATO								

015939

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	• FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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

ITEM:776

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto				
Nome da Empresa	DAHUER LABORATÓRIO LTDA			
Número do CNPJ da Empresa	82.914.334/0001-35			
Autorização	2015639			
Produto	ANASOL PROTETOR SOLAR GEL ALCOÓLICO FPS 30			
Categoria	PROTETOR SOLAR - GRAU 2			
Processo	25351.483141/2013-60			
Publicação do Registro	10/02/2014			
Vencimento do Registro	10/02/2029			
Situação do Produto	ATIVO			
Nº Apresentação	Registro	Tonalidade		
Q 1	BISNAGA DE PLÁSTICO - Primária	215630121.001-5	Não se aplica para essa categoria	
Petições				
Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 0539134/17-2	14/08/2017	5068472017	282 - REG. COSMÉTICOS - Substituição do Acondicionamento de Produto Registrado	Publicado deferimento
Q 1834195/17-1	30/10/2017	18646682017	289 - REG. COSMÉTICOS - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado	Publicado deferimento
Q 0231047/18-3	05/11/2018	3626562018	238 - REG. COSMÉTICOS - Revalidação de Registro	Publicado deferimento
				<input type="button" value="Voltar"/>



015991

B

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 786

Detalhe do Produto: NAPRIX

Nome da Empresa Detentora do Registro	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.230.314/0001-75	Autorização	1.00.033-3
Processo	25000.013796/9987	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/08/1999
Nome Comercial	NAPRIX	Registro	100330086	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	RAMIPRIL	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS	ATC			ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Nº	1	Apresentação	5 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	Registro	1003300860013
Princípio Ativo	RAMIPRIL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	19/10/2000
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

- Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 61.230.314/0005-07
- Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

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	2
Apresentação	2,5 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA
Registro	1003300860021
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	19/10/2000
Validade	24 meses
Princípio Ativo	RAMIPRIL
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

- Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 61.230.314/0005-07
- Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0

- Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 61.230.314/0005-07
- Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL
- Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo

Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE. • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0				
Local de Fabricação	• Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.230.314/0005-07 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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 sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	6	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Registro	1003300860064
Princípio Ativo	RAMIPRIL	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	19/03/2001
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 0				
Local de Fabricação	• Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.230.314/0005-07 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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 sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	7	Apresentação	2,5 MG COM CT BL AL AL X 20	Registro	1003300860072
Princípio Ativo	RAMIPRIL	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	09/08/1999
Complemento Diferencial da Apresentação					24 meses
Embalagem					
Local de Fabricação	• Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.230.314/0005-07 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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 sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

11/01/2021	Tarja Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2,5 MG COM CT BLAL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1003300860080	COMPRIMIDO SIMPLES	09/08/1999	24 meses
Princípio Ativo	RAMIPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.230.314/0005-07 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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 sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

11/01/2021	9	5 MG COM CT BLAL AL X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1003300860099	COMPRIMIDO SIMPLES	09/08/1999	24 meses
Princípio Ativo	RAMIPRIL					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 61.230.314/0005-07 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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 sob Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade	
10	5 MG COM CT BLAL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1003300860102	COMPRIMIDO SIMPLES	09/08/1999	24 meses	
Princípio Ativo	RAMIPRIL					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem						



015998

11/01/2021

Local de Fabricação
• Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 61.230.314/0005-07
Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração
ORAL

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

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Apresentação fracionada
Não

Nº
11

Apresentação
10 MG COM CT BL AL AL
X 20 ATIVA

Registro
1003300860110

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação
09/08/1999

Validade
24 meses

Princípio Ativo
RAMIPRIL

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação
• Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 61.230.314/0005-07
Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração
ORAL

11/01/2021

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

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Apresentação fracionada
Não

Nº
12

Apresentação
10 MG COM CT BL AL AL
X 30 ATIVA

Registro
1003300860129

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação
09/08/1999

Validade
24 meses

Princípio Ativo
RAMIPRIL

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação
• Fabricante: LIBBS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: - 61.230.314/0005-07
Endereço: EMBU DAS ARTES - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração
ORAL

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

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Local de Fabricação
 • Fabricante: LIBBBS FARMACÉUTICA LTDA
 CNPJ: - 61.230.314/0005-07
 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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 25°C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha

Apresentação fracionada
 Não

Nº
 17

Apresentação
 5 MG COM CT BL AL AL X 90 ATIVA

Registro
 1003300860171

Forma Farmacéutica
 COMPRIMIDO SIMPLES

Data de Publicação
 09/08/1999

Validade
 24 meses

Local de Fabricação
 • Fabricante: LIBBBS FARMACÉUTICA LTDA
 CNPJ: - 61.230.314/0005-07
 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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 25°C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
 Venda sob Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha

Apresentação fracionada
 Não

Nº
 16

Apresentação
 5 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA

Registro
 1003300860161

Forma Farmacéutica
 COMPRIMIDO SIMPLES



Data de Publicação
 09/08/1999

Validade
 24 meses

Princípio Ativo	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LIBBS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.230.314/0005-07 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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	Venda sob Prescrição Médica		
Tarja	Comercial		
Apresentação fracionada	Vermelha		
	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Nº	18		
Apresentação	10 MG COM CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	COMPRESSIDO SIMPLES
Registro	1003300860188	Data de Publicação	09/08/1999
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LIBBS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 61.230.314/0005-07 Endereço: EMBU DAS ARTES - 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	Venda sob Prescrição Médica		
Tarja	Comercial		
Apresentação fracionada	Vermelha		
	Não		

Nº	19		
Apresentação	10 MG COM CT BL AL AL X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	COMPRESSIDO SIMPLES
Registro	1003300860196	Data de Publicação	09/08/1999
Validade	24 meses		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		ITEM 804	
Detalhe do Produto: Entresto			
Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVARTIS BIOCINC/IAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30
Processo	25351.343805/2015-81	Categoria Regulatória	Novo
Nome Comercial	Entresto	Registro	100681141
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA		
Classe Terapêutica	AGENTES QUE ATUAM NO SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA	ATC	AGENTES QUE ATUAM NO SISTEMA RENINA-ANGIOTENSINA
Parecer Público		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL X 28 ATIVA
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (folha de alumínio revestida com filme de poliamida(PA) de um lado e filme de cloreto de polivinila (PVC) do outro lado como componente de formação + folha de alumínio com verniz de vedação térmica (resina vinil acrílica) como componente de revestimento) Secundária - Cartucho (Cartolina) 		
Nº	2	Apresentação	200 MG COM REV CT BL AL X 28 ATIVA
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (folha de alumínio revestida com filme de poliamida(PA) de um lado e filme de cloreto de polivinila (PVC) do outro lado como componente de formação + folha de alumínio com verniz de vedação térmica (resina vinil acrílica) como componente de revestimento) Secundária - Cartucho (Cartolina) 		

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVARTIS PHARMA STEIN AG Endereço: SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - SUÍÇA Etapa de Fabricação: Grael Fabricante: NOVARTIS FARMA S.P.A. Endereço: VIA PROVINCIALE SCHITO 131, TORRE ANNUNZIATA - NÁPOLI - ITÁLIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD. Endereço: 10 TUAS BAY LANE 637461 SINGAPORE - CINGAPURA, REPÚBLICA DA Etapa de Fabricação: Grael 		
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	2	Apresentação	200 MG COM REV CT BL AL X 28 ATIVA
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (folha de alumínio revestida com filme de poliamida(PA) de um lado e filme de cloreto de polivinila (PVC) do outro lado como componente de formação + folha de alumínio com verniz de vedação térmica (resina vinil acrílica) como componente de revestimento) Secundária - Cartucho (Cartolina) 		
Nº	1	Apresentação	50 MG COM REV CT BL AL X 28 ATIVA
Princípio Ativo	SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (folha de alumínio revestida com filme de poliamida(PA) de um lado e filme de cloreto de polivinila (PVC) do outro lado como componente de formação + folha de alumínio com verniz de vedação térmica (resina vinil acrílica) como componente de revestimento) Secundária - Cartucho (Cartolina) 		

16

<p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVARTIS PHARMA STEIN AG Endereço: SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - SUÍÇA Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: NOVARTIS FARMA S.P.A. Endereço: VIA PROVINCIALE SCHITO 131, TORRE ANNUNZIATA - NÁPOLI - ITÁLIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD. Endereço: 10 TUAS BAY LANE 637461 SINGAPORE - CINGAPURA, REPÚBLICA DA Etapa de Fabricação: Granel 	<p>Local de Fabricação</p> <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: NOVARTIS PHARMA STEIN AG Endereço: SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - SUÍÇA Etapa de Fabricação: Granel Fabricante: NOVARTIS FARMA S.P.A. Endereço: VIA PROVINCIALE SCHITO 131, TORRE ANNUNZIATA - NÁPOLI - ITÁLIA Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo Fabricante: NOVARTIS SINGAPORE PHARMACEUTICAL MANUFACTURING PTE. LTD. Endereço: 10 TUAS BAY LANE 637461 SINGAPORE - CINGAPURA, REPÚBLICA DA Etapa de Fabricação: Granel
<p>Via de Administração</p> <p>ORAL</p>	<p>Via de Administração</p> <p>ORAL</p>
<p>Conservação</p> <p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>PROTEGER DA UMIDADE</p>	<p>Conservação</p> <p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>PROTEGER DA UMIDADE</p>
<p>Restrição de prescrição</p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>	<p>Restrição de prescrição</p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>
<p>Destinação</p> <p>Comercial</p>	<p>Destinação</p> <p>Comercial</p>
<p>Tarja</p> <p>Vermelha</p>	<p>Tarja</p> <p>Vermelha</p>
<p>Apresentação fracionada</p> <p>Não</p>	<p>Apresentação fracionada</p> <p>Não</p>
<p>Nº</p> <p>5</p>	<p>Apresentação</p> <p>100 MG COM REV CT</p> <p>Registro</p> <p>1006811410050</p> <p>Forma Farmacéutica</p> <p>Comprimido Revestido</p> <p>Data de Publicação</p> <p>08/05/2017</p> <p>Validade</p> <p>36 meses</p>
<p>Princípio Ativo</p> <p>SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA</p>	<p>Princípio Ativo</p> <p>SACUBITRIL VALSARTANA SÓDICA HIDRATADA</p>
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p>	<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p>
<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - Bliстер de alumínio e alumínio (folha de alumínio revestida com filme de poliamida(PA) de um lado e filme de cloreto de polivinila (PVC) do outro lado como componente de formação + folha de alumínio com verniz de vedação térmica (resina vinil acrílica) como componente de revestimento) Secundária - Cartucho (Cartolina) 	<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - Bliстер de alumínio e alumínio (folha de alumínio revestida com filme de poliamida(PA) de um lado e filme de cloreto de polivinila (PVC) do outro lado como componente de formação + folha de alumínio com verniz de vedação térmica (resina vinil acrílica) como componente de revestimento) Secundária - Cartucho (Cartolina)

Detalhe do Produto: STEATON

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.539631/2015-43	Categoria Regulatória	FitoTerápico	Data do registro	06/08/2018
Nome Comercial	STEATON	Registro	105730520	Vencimento do Registro	08/2028
Princípio Ativo	SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	COLAGOGOS, COLERETICOS E HEPATOPROTETORES	ATC	COLAGOGOS, COLERETICOS E HEPATOPROTETORES		
Parecer Público	-	Bula Paciente	Bula Profissional		
Nº	6	Apresentação	100 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30	Registro	1057305200061
Princípio Ativo	SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN	Forma Farmacêutica	CÁPSULA MOLE	Data de Publicação	06/08/2018
Complemento Diferencial da Apresentação	-			Validade	24 meses
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - 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	7	Apresentação	100 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 45	Registro	1057305200071
Princípio Ativo	SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN	Forma Farmacêutica	CÁPSULA MOLE	Data de Publicação	06/08/2018
Complemento Diferencial da Apresentação	-			Validade	24 meses
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - 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	8	Apresentação	100 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60	Registro	1057305200088
Princípio Ativo	SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN	Forma Farmacêutica	CÁPSULA MOLE	Data de Publicação	06/08/2018
				Validade	24 meses

016003

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"> • CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL 						
Local de Fabricação	ORAL						
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	9	Registro	1057305200096	Data de Publicação	06/08/2018	Validade	24 meses
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	CÁPSULA MOLE				
Princípio Ativo	SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN						
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"> • CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL 						

Tarja	Sem Tarja						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	10	Registro	1057305200101	Data de Publicação	06/08/2018	Validade	24 meses
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	CÁPSULA MOLE				
Princípio Ativo	SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN						
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"> • CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL 						
Local de Fabricação	ORAL						
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	12	Registro	1057305200126	Data de Publicação	06/08/2018	Validade	24 meses
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	CÁPSULA MOLE				
Princípio Ativo	SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN						

016004

Ka

Tarja Sem Tarja
 Apresentação Não
 fracionada

Nº 14
 Apresentação 200 MG CAP MOLE CT BL
 AL PLAS TRANS X 30
 [ATIVA]
 Silybium MARIANUM (L.) GAERTN

Registro 1057305200142
 Forma Farmacéutica CÁPSULA MOLE
 Data de Publicação 06/08/2018
 Validade 24 meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - 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 sem Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação Não fracionada

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - 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 sem Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja Sem Tarja

Apresentação Não fracionada

Nº 13
 Apresentação 200 MG CAP MOLE CT BL
 AL PLAS TRANS X 20
 [ATIVA]
 Silybium MARIANUM (L.) GAERTN

Registro 1057305200134
 Forma Farmacéutica CÁPSULA MOLE
 Data de Publicação 06/08/2018
 Validade 24 meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - 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 sem Prescrição Médica

Destinação Comercial

Nº 15
 Apresentação 200 MG CAP MOLE CT BL
 AL PLAS TRANS X 45
 [ATIVA]
 Silybium MARIANUM (L.) GAERTN

Registro 1057305200150
 Forma Farmacéutica CÁPSULA MOLE
 Data de Publicação 06/08/2018
 Validade 24 meses

Princípio Ativo

Nº 15
 Apresentação 200 MG CAP MOLE CT BL
 AL PLAS TRANS X 45
 [ATIVA]
 Silybium MARIANUM (L.) GAERTN

Registro 1057305200150
 Forma Farmacéutica CÁPSULA MOLE
 Data de Publicação 06/08/2018
 Validade 24 meses

Princípio Ativo

016005
 B

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - 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 sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Sem Tarja

Apresentação
fracionada

Não

Tarja

Sem Tarja

Apresentação
fracionada

Não

Nº

17

Apresentação

200 MG CAP MOLE CT BL
AL PLAS TRANS X 75

Registro

1057305200177

Forma Farmacéutica

CÁPSULA MOLE

Data de
Publicação

06/08/2018

Validade

24
meses

Princípio
Ativo

SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - INDAIATUBA - SP - BRASIL

Nº

16

Apresentação

200 MG CAP MOLE CT BL
AL PLAS TRANS X 60

Registro

1057305200169

Forma Farmacéutica

CÁPSULA MOLE

Data de
Publicação

06/08/2018

Validade

24
meses

Princípio
Ativo

SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN

Complemento
Diferencial da
Apresentação

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

Local de
Fabricação

CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - 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 sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Nº

18

Apresentação

200 MG CAP MOLE CT BL
AL PLAS TRANS X 90

Registro

1057305200185

Forma Farmacéutica

CÁPSULA MOLE

Data de
Publicação

06/08/2018

Validade

24
meses

Princípio
Ativo

SILYBUM MARIANUM (L.) GAERTN

016006

Complemento
Diferencial da
Apresentação

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

Embalagem

Local de
Fabricação

• CATALENT BRASIL LTDA. - 45.569.555/0007-82 - 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 sem Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Sem Tarja

Apresentação
fracionada

Não



Detalhe do Produto: MINILAX

Nome da Empresa Detentora do Registro: MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA.
 CNPJ: 14.806.008/0001-54
 Autorização: 1.09.427-2

Processo: 25351.038621/2017-42
 Categoria Regulatória: 08/2025
 Data do registro: 20/03/2017

Nome Comercial: MINILAX
 Registro: 194270058
 Vencimento do Registro: 08/2025

Princípio Ativo: LAURIL SULFATO DE SÓDIO, SORBITOL 70 %
 Classe Terapêutica: LAXANTES
 ATC: LAXANTES

Parecer Público: -
 Bula Paciente: 
 Bula Profissional: 

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

1 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 10 BG PLAS OPC X 6,5 G ATIVA 1942700580016 SOLUÇÃO RETAL 20/03/2017 24 meses

Princípio Ativo: SORBITOL 70 % LAURIL SULFATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem: • Primária - BSNAGA DE PLASTICO OPACO
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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

Via de Administração: RETAL

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 Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

2 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 25 BG PLAS OPC X 6,5 G ATIVA 1942700580024 SOLUÇÃO RETAL 20/03/2017 24 meses

Princípio Ativo: SORBITOL 70 % LAURIL SULFATO DE SÓDIO

Complemento Diferencial da Apresentação: -

Embalagem: • Primária - BSNAGA DE PLASTICO OPACO
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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

Via de Administração: RETAL

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 Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

016008

B

3	714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 7 BG PLAS OPC X 6,5 G ATIVA	1942700580032	SOLUÇÃO RETAL	20/03/2017	24 meses
Princípio Ativo	SORBITOL 70 % LAURIL SULFATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	• EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL				
Via de Administração	RETAL				
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	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
4	714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 5 BG PLAS OPC X 6,5 G ATIVA	1942700580040	SOLUÇÃO RETAL	20/03/2017	24 meses
Princípio Ativo	SORBITOL 70 % LAURIL SULFATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	• EUOFARMA LABORATÓRIOS S.A - 61.190.096/0008-69 - ITAPEVI - SP - BRASIL	
Via de Administração	RETAL	
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	

ITEM 820

Detalhe do Produto: succinato de sumatriptana

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB FARMA GNERICOS LTDA	CNPJ	33.150.764/0001-12	Autorização	1.00.1929
Processo	25351005664/2005-29	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/08/2005
Nome Comercial	succinato de sumatriptana	Registro	104920160	Vencimento do Registro	08/2025
Princípio Ativo	SUCCINATO DE SUMATRIPTANA	Medicamento de referência	IMIGRAN		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS CONTRA ENXAQUECA	ATC	ANALGESICOS CONTRA ENXAQUECA		
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG-COM REV CT BL AL/AL X 02 ATIVA	1049201600011	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO DE SUMATRIPTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ARROW PHARM LTD - HP62, Hal-Far industrial Estate - MALTA				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG-COM REV CT BL AL/AL X 02 ATIVA	1049201600021	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	SUCCINATO DE SUMATRIPTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ARROW PHARM LTD - HP62, Hal-Far industrial Estate - MALTA				
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				





R

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM: 826

Detalhe do Produto: SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.640382/2010-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/10/2011
Nome Comercial	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA	Registro	102351048	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA	Medicamento de referência	BACTRIM		
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS	ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS		
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1023510480017	SUSPENSÃO ORAL	31/10/2011	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				

Via de Administração	ORAL
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	
Apresentação fracionada	Não
Nº	2
Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML [CANCELADA OU CADUCA]
Registro	1023510480025
Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL
Data de Publicação	31/10/2011
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA

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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	

16

Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + CP MED [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1023510480033
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação	31/10/2011
Complemento Diferencial da Apresentação		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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1023510480041
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação	31/10/2011
Complemento Diferencial da Apresentação		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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP [CANCELADA OU CADUCA]	Registro	1023510480051
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação	31/10/2011
Complemento Diferencial da Apresentação		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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				

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

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

6

Apresentação

40 MG/ML + 8 MG/ML
SUS OR CT FR PLAS
AMB X 50 ML

Registro

1023510480068

Forma Farmacêutica

SUSPENSÃO ORAL

Data de Publicação

31/10/2011

Validade

24 meses

Princípio Ativo

SULFAMETOXAZOL
TRIMETOPRIMA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

-

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

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

7

Apresentação

40 MG/ML + 8 MG/ML
SUS OR CT FR PLAS
AMB X 100 ML + COP

Registro

1023510480076

Forma Farmacêutica

SUSPENSÃO ORAL

Data de Publicação

31/10/2011

Validade

24 meses

Princípio Ativo

SULFAMETOXAZOL
TRIMETOPRIMA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

-

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

-



Apresentação fracionada

Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510480084	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
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: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Detalhe do Produto: SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.640382/2010-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/10/2011
Nome Comercial	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA	Registro	102351048	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA		Medicamento de referência	BACTRIM	
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS		ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS	
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional	 		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1023510480017	SUSPENSÃO ORAL	31/10/2011	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1023510480025	SUSPENSÃO ORAL	31/10/2011	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				

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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				



Apresentação fracionada		Não	
Nº	3	Data de Publicação	31/10/2011
Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + CP MED [CANCELADA OU CADUCA]	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL
Registro	1023510480033	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja			
Apresentação fracionada	Não		
Nº	4	Data de Publicação	31/10/2011
Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED [CANCELADA OU CADUCA]	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL
Registro	1023510480041	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem			

Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
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: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: 		
Via de Administração	ORAL		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja			
Apresentação fracionada	Não		
Nº	5	Data de Publicação	31/10/2011
Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 50 ML + COP [CANCELADA OU CADUCA]	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL
Registro	1023510480051	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação			
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: 						
Via de Administração	ORAL						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	6	Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 50 ML	Data de Publicação	31/10/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		Registro	1023510480068	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL	
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
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: 						
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						



Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Tarja	-						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	7	Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP	Data de Publicação	31/10/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		Registro	1023510480076	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO ORAL	
Complemento Diferencial da Apresentação	-						
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: 						
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	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510480084	SUSPENSÃO ORAL	31/10/2011	24 meses
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					
Embalagem	-					
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	-					
Apresentação fracionada	Não					

ITEM 835

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATROPINA

Nome da Empresa	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA	CNPJ	43.426.626/0001-77	Autorização	1.00.147-8
Processo	25992.009382/76	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	18/09/1979
Nome Comercial	ATROPINA	Registro	101470091	Vencimento do Registro	08/2026
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA	Medicamento de referência	-	ATC	MIDRIATICOS
Classe Terapêutica	MIDRIATICOS	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	1 PCC SOL OFT CT 1 FR PLAS TRANS GOT X 3 ML	1014700910013	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	11/03/1996	24 meses
CANCELADA OU CAPUCA					

Princípio Ativo	ATROPINA 1%
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - 43.426.626/0009-24 - GUARULHOS - SP - BRASIL
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
Conservação	-

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS PEBD TRANS X 5 ML	1014700910021	Solução oftálmica	11/03/1996	24 meses
ATIVA					

Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA
Complemento Diferencial da Apresentação	OCULUM
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco gotejador de plástico transparente (Frasco transparente de plástico polietileno de baixa densidade (PEBD) - tipo NA-23) Secundária - Cartucho (Cartucho cartolina)
Local de Fabricação	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - 43.426.626/0009-24 - GUARULHOS - SP - BRASIL

Via de Administração	OFTÁLMICA
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





Tarja Vermelha
Apresentação Não
fracionada

016023
18

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 850

Nome da Empresa Detentora do Registro		LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA		CNPJ		05.044.984/0001-26		Autorização		1.06.773-8	
Processo		25351.658904/2010-32		Categoria Regulatória		Novo		Data do registro		04/07/2011	
Nome Comercial		BISMU-JET		Registro		167730344		Vencimento do Registro		06/2025	
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE PROCAÍNA, SULFATO DE NEOMICINA, TARTARATO DE BISMUTO E SÓDIO		Medicamento de referência		-		ATC		ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE	
Classe Terapêutica		ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE		Bula Paciente				Bula Profissional			

Nº	1	Apresentação	25 MG/ML + 25MG/ML + 15 MG/ML SUS OR FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	Registro	1677303440017	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação	04/07/2011	Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE NEOMICINA TARTARATO DE BISMUTO E SÓDIO CLORIDRATO DE PROCAÍNA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEIADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 										
Local de Fabricação	-										
Via de Administração	ORAL										

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 852

Detalhe do Produto: OTOSPORIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.06.390-6
Processo	25351.016356/2004-18	Categoria Regulatória		Data do registro	17/03/2004
Nome Comercial	OTOSPORIN	Registro	103900154	Vencimento do Registro	04/2024
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA, SULFATO DE NEOMICINA, SULFATO DE POLIMIXINA B				
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
ATC	ATC				
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
I	SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1039001540018	AEROSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	OTOLOGICA				
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML ATIVA	1039001540026	AEROSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	OTOLOGICA				
Via de Administração	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	SUSP OTO CT FR VTD AMB X 5 ML ATIVA	1039001540034	AEROSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	OTOLOGICA				
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

Via de
Administração

OTOLÓGICA

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

016025
B





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">• GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - 33.247.743/0001-10 - RIO DE JANEIRO - RJ - 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
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 864

Detalhe do Produto: EQUILID

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.627096/2019-17	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/02/2020
Nome Comercial	EQUILID	Registro	183260427	Vencimento do registro	10/2026
Princípio Ativo	SULPIRIDA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	ATC			NEUROLEPTICOS
Parer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	1	Apresentação	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	Registro	1832604270016	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	17/02/2020	Validade	24 meses
Princípio Ativo			ATIVA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											

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

• Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.
 CNPJ: - 10.588.595/0010-92
 Endereço: SUZANO - SP - BRASIL
 Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo

Via de Administração
 ORAL

Conservação
 28/12/2020
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição
 Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
 Não

Nº
 2

Apresentação
 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 **ATIVA**

Registro
 1832604270024

Forma Farmacéutica
 Cápsula dura

Data de Publicação
 17/02/2020

Validade
 24 meses

Princípio Ativo
 SULPIRIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação

• Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA.
 CNPJ: - 10.588.595/0010-92
 Endereço: SUZANO - 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 com retenção de receita

Destinação
 Comercial

Tarja
 Vermelha sob restrição

Apresentação fracionada
 Não

016028
 B



Nº	3	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832604270032	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/2020	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA					
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"> Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA. CNPJ: - 10.588.595/0010-92 Endereço: SUZANO - 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					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	4	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
		50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832604270040	Cápsula dura	17/02/2020	24 meses
Princípio Ativo	SULPIRIDA					

Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem						
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA. CNPJ: - 10.588.595/0010-92 Endereço: SUZANO - 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					
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha sob restrição					
Apresentação fracionada	Não					

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 866

Detalhe do Produto: ATOBACH

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.077320/2017-55	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/08/2018
Nome Comercial	ATOBACH	Registro	105830934	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	tacrolimo monoidratado	Medicamento de referência	Protopic		
Classe Terapêutica	AGENTES ANTINEOPLÁSICOS E IMUNOMODULADORES	ATC	AGENTES ANTINEOPLÁSICOS E IMUNOMODULADORES		
Parecer Público		Bula do Paciente		Bula do Profissional	
Nº	1	Apresentação	0,3 MG/G POM DERM CT BG AL X 10 G [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Pomada
Princípio Ativo	tacrolimo monoidratado	Registro	1058309340011	Data de Publicação	20/08/2018
Complemento Diferencial da Apresentação				Validade	24 meses
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bismaga de alumínio (M9) Secundária - Cartucho (Carlolina) 				
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 				

DERMATOLÓGICA

Via de Administração

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Registro	1058309340028	Data de Publicação	20/08/2018
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Forma Farmacêutica	Pomada	Validade	24 meses
Destinação	Comercial	Apresentação	0,3 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G [ATIVA]		
Tarja	Vermelha	Princípio Ativo	tacrolimo monoidratado		
Apresentação fracionada	Não	Complemento Diferencial da Apresentação			
Nº	2	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bismaga de alumínio (M9) Secundária - Cartucho (Carlolina) Fabricante: EMS S/A CNPJ: - 57.507.378/0003-65 Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 		
Via de Administração	DERMATOLÓGICA	Local de Fabricação			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
Tarja	Vermelha		20/08/2018	24 meses
Apresentação fracionada	Não			
Nº		Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
3		1058309340036	Pomada	20/08/2018
Princípio Ativo	1 MG/G POM DERM CT BG AL X 10 G <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA tacrolimo monodratado			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bsnaga de alumínio (M9) Secundária - Cartucho (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	DERMATOLÓGICA			
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
4	1 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	1058309340044	Pomada	20/08/2018	24 meses
Princípio Ativo	tacrolimo monodratado				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bsnaga de alumínio (M9) Secundária - Cartucho (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	DERMATOLÓGICA				
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 867

Detalhe do Produto: TADALAFILA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.005.583-3
Processo	25351.019725/2014-91	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/05/2016
Nome Comercial	TADALAFILA	Registro	105830788	Vencimento do Registro	05/2021
Princípio Ativo	TADALAFILA			Medicamento de referência	CIALIS
Classe Terapêutica	VASODILATADORES	ATC			
Parceiro Público	Bula Paciente	Bula Profissional			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	1058307880017	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ORAL				
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				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Destinação Comercial

Apresentação Não

Fracionada

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	1058307880025	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ORAL				
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				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação Comercial					
Apresentação Não					
Fracionada					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	1058307880033	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/05/2016	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA				

Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	4	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA						
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	5	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA						
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	6	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA						
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ						

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	5	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA						
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	6	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA						
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Comercial						
Apresentação fracionada	Não						
Nº	6	Apresentação	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) ATIVA	Data de Publicação	30/05/2016	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TADALAFILA						
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ						

TADALAFILA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- 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)

CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Sim

Nº

7

Apresentação

20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1 [ATIVA]

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

30/05/2016

Validade

24 meses

Princípio Ativo

TADALAFILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- 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)

CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

8

Apresentação

20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2 [ATIVA]

Registro

1058307880084

Data de Publicação

30/05/2016

Validade

24 meses

Princípio Ativo

TADALAFILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- 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)

CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

9

Apresentação

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

Publicação

30/05/2016 24 meses

20 MG COM REV CT BL
AL PLAS OPC X 8 **ATIVA**
TADALAFILA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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)

CONSERVAR EM LUGAR SECO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

10

20 MG COM REV CT BL
AL PLAS OPC X 8 **ATIVA**
TADALAFILA1058307880106
ATIVACOMPRIMIDO
REVESTIDO

30/05/2016 24 meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

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

Via de Administração

ORAL

30°C
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

Destinação

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

11

20 MG COM REV CT BL
AL PLAS OPC X 12
ATIVA
TADALAFILA1058307880114
REVESTIDOCOMPRIMIDO
REVESTIDO

30/05/2016 24 meses

Princípio Ativo

TADALAFILA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO 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)
CONSERVAR EM LUGAR SECO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição

Comercial

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

016035

016036
16

07/11/2019

Consultas - Agência Nacional de Vigilância S

30/05/2016 21 meses

1058307880122 COMPRIMIDO
REVESTIDO

30 MG COM REV CT BL
AL PLAS OPC X 90 EMB
FRAC) **ATIVA**

Princípio Ativo
TADALAFILA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
• 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)
CONSERVAR EM LUGAR SECO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Apresentação fracionada
Sim

Detalhe do Produto: Bramicar HCT

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS SIGMA PHARMA LTDA	CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Processo	25351.069420/2014-51	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	04/06/2018
Nome Comercial	Bramicar HCT	Registro	135690729	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, TELMISARTANA	Medicamento de referência	Micardis HCT®		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(40,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 10 ATIVA	1356907290019	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA TELMISARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	(40,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1356907290027	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				

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

016037

B

Nº	3	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		(40,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1356907290035	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo		TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 				
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica				
Destinação		Comercial				
Tarja		Vermelha				
Apresentação fracionada		Não				
Nº	4	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		(40,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1356907290043	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo		TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 				
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica				
Destinação		Comercial				
Tarja		Vermelha				
Apresentação fracionada		Não				

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 				
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica				
Destinação		Comercial				
Tarja		Vermelha				
Apresentação fracionada		Não				
Nº	5	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		(40,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1356907290051	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo		TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 				
Via de Administração		ORAL				
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	7				
Apresentação	(40,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 200	1356907290078	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação		EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo			
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	8				
Apresentação	(80,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 10	1356907290086	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	6				
Apresentação	(40,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 100	1356907290061	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação		EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo			
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº					
Apresentação					
Forma Farmacéutica					
Data de Publicação					
Validade					

R

016040

Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
9	(80,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1356907290094	Comprimido	04/06/2018
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
9	(80,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1356907290094	Comprimido	04/06/2018
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
9	(80,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1356907290094	Comprimido	04/06/2018
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			

Local de Fabricação	• EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
10	(80,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1356907290108	Comprimido	04/06/2018
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
10	(80,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1356907290108	Comprimido	04/06/2018
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
11	(80,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1356907290116	Comprimido	04/06/2018
Validade	24 meses			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			



Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	16	Apresentação	(80,0 + 25,0) MG COM CT BL AL AL X 20	Registro	1356907290167	Forma Farmacéutica	Comprimido	Data de Publicação	04/06/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">ATIVA</div> TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 										
Via de Administração	ORAL										

016042
Ro



Nº	14	Apresentação	(80,0 + 12,5) MG COM CT BL AL AL X 200	Registro	1356907290140	Forma Farmacéutica	Comprimido	Data de Publicação	04/06/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">ATIVA</div> TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 										
Via de Administração	ORAL										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Hospitalar										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	15	Apresentação	(80,0 + 25,0) MG COM CT BL AL AL X 10	Registro	1356907290159	Forma Farmacéutica	Comprimido	Data de Publicação	04/06/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">ATIVA</div> TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	(80,0 + 25,0) MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1356907290183	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	(80,0 + 25,0) MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1356907290175	Comprimido	04/06/2018	24 meses
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
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

17

(80,0 + 25,0) MG COM
CT BL AL AL X 30
ATIVA

1356907290175

Comprimido

04/06/2018

24 meses

Princípio Ativo

TELMISARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

18

(80,0 + 25,0) MG COM
CT BL AL AL X 60
ATIVA

1356907290183

Comprimido

04/06/2018

24 meses

Princípio Ativo

TELMISARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm)
- Secundária - Cartucho (Cartolina)

Local de Fabricação

- EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo

Via de Administração

ORAL

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacêutica

Data de Publicação

Validade

19

(80,0 + 25,0) MG COM
CT BL AL AL X 90
(EMB FRAC) **ATIVA**

1356907290191

Comprimido

04/06/2018

24 meses

Princípio Ativo

TELMISARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

-



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Sim			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
20	(80,0 + 25,0) MG COM CT BL AL AL X 100	1356907290205	Comprimido	04/06/2018
Princípio Ativo	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">ATIVA</div> TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			



Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
21	(80,0 + 25,0) MG COM CT BL AL AL X 200	1356907290213	Comprimido	04/06/2018
Princípio Ativo	<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">ATIVA</div> TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister de alumínio liso 0,021mm x105mm + Alumínio 0,125mm x 110mm) Secundária - Cartucho (Cartolina) 			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 57.507.378/0003-65 - HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL - Processo produtivo completo 			
Via de Administração	ORAL			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Hospitalar			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			

016044
B

016045
ka



Detalhe do Produto: TAPAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25361.002069/2004-51	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	19/04/2005
Nome Comercial	TAPAZOL	Registro	109740193	Vencimento do Registro	04/2025
Princípio Ativo	TIAMAZOL	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTITIREOIDEANOS	ATC	ATC		ANTITIREOIDEANOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 ATIVA	1097401930015	COMPRIMIDO SIMPLES	19/04/2005	24 meses
Princípio Ativo	TIAMAZOL				
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"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - 49.475.833/0001-06 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1097401930023	COMPRIMIDO SIMPLES	19/04/2005	24 meses
Princípio Ativo	TIAMAZOL				
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"> ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA. - 48.344.725/0001-23 - SÃO PAULO - SP - BRASIL BIOLAB SANUS 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) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	3	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50	Registro	1097401930031	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLÉS	Data de Publicação	19/04/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			TIAMAZOL								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											
Nº	4	Apresentação	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100	Registro	1097401930041	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLÉS	Data de Publicação	19/04/2005	Validade	24 meses
Princípio Ativo			TIAMAZOL								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											

16

Nome da Empresa Detentora do Registro		UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A		CNPJ		60.665.981/0001-18		Autorização		1.00.497-7	
Processo		25351.035356/2003-55		Categoria Regulatória		Similar		Data do registro		22/07/2003	
Nome Comercial		TOBRACORT		Registro		104971305		Vencimento do Registro		02/2026	
Princípio Ativo		DEXAMETASONA, TOBRAMICINA		Medicamento de referência							
Classe Terapêutica		GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA		ATC		GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA					
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional							

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		2			
Apresentação		3 MG/G + 1 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G [ATIVA]		Registro	
Princípio Ativo		TOBRAMICINA DEXAMETASONA		Forma Farmacéutica	
Complemento Diferencial da Apresentação				Data de Publicação	
Embalagem				22/07/2003	
Local de Fabricação				24 meses	
Via de Administração		OFTALMOLOGICA			
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		1			
Apresentação		3 MG/ML + 1 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML [ATIVA]		Registro	
Princípio Ativo		TOBRAMICINA DEXAMETASONA		Forma Farmacéutica	
Complemento Diferencial da Apresentação				Data de Publicação	
Embalagem				22/07/2003	
Local de Fabricação				24 meses	
Via de Administração		OFTALMOLOGICA			
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			

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> 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	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
3	3 MG/ML + 1 MG/ML SUS OFT CT STR 5 FLAC X 0,5 ML (TD) [CANCELADA OU CADUCA]	1049713050037	SUSPENSÃO OFTALMICA	22/07/2003	24 meses
	Princípio Ativo		TOBRAMICINA DEXAMETASONA		
	Complemento Diferencial da Apresentação		TOBRACORT TD		
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FLACONETE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
	Local de Fabricação		UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0001-18 - - - - BRASIL		
	Via de Administração		OFTALMOLOGICA		
	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		
4	3 MG/ML + 1 MG/ML SUS OFT CT STR 10 FLAC X 0,5 ML (TD) [CANCELADA OU CADUCA]	1049713050045	SUSPENSÃO OFTALMICA	22/07/2003	24 meses
	Princípio Ativo		TOBRAMICINA DEXAMETASONA		
	Complemento Diferencial da Apresentação		TOBRACORT TD		

Embalagem

- Primária - FLACONETE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - 60.665.981/0001-18 - - - - BRASIL

Via de Administração

OFTALMOLOGICA

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Comercial

Tarja

-

Apresentação fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de Publicação

Validade

3

3 MG/ML + 1 MG/ML SUS
OFT CT STR 5 FLAC X
0,5 ML (TD)
[CANCELADA OU CADUCA]

1049713050037

SUSPENSÃO
OFTALMICA

22/07/2003

24
meses

Princípio Ativo




TOBRAMICINA
DEXAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

TOBRACORT TD

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 899

Nome da Empresa Detentora do Registro		EMS SIGMA PHARMA LTDA		CNPJ		00.923.140/0001-31		Autorização		1.03.569-5	
Processo		25351.132683/2017-61		Categoria Regulatória		Similar		Data do registro		17/09/2018	
Nome Comercial		BRASART HCT		Registro		135690732		Vencimento do Registro		09/2028	
Princípio Ativo		HIDROCLOROTIAZIDA, VALSARTANA		Medicamento de referência		DIOVAN HCT					
Classe Terapêutica		ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		ATC		ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS					
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional		 					
											
Nº		Apresentação		Registro		Forma Farmacêutica		Data de Publicação		Validade	
1		80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA		1356907320015		COMPRIMIDO REVESTIDO		17/09/2018		24 meses	
Princípio Ativo		VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA									
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"> 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/ALUMINIO 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
E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
-
Apresentação fracionada
Não

Nº
2

Apresentação
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA

Registro
1356907320023

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação
17/09/2018

Validade
24 meses

Princípio Ativo
VALSARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação
-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- 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
E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

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	6			
Apresentação	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Registro	1356907320066	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	7			
Apresentação	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	Registro	1356907320074	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	8			
Apresentação	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90	Registro	1356907320082	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	6			
Apresentação	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Registro	1356907320066	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	7			
Apresentação	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	Registro	1356907320074	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja				
Apresentação fracionada	Não			
Nº	8			
Apresentação	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90	Registro	1356907320082	Forma Farmacêutica
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem				

016052

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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1356907320090	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018	24 meses

Princípio Ativo

VALSARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- 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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
10	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1356907320104	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018	24 meses

Princípio Ativo

VALSARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- 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 Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
11	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1356907320112	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/09/2018	24 meses

Princípio Ativo

VALSARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- 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

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- 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

Conservação

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Nº

16

1356907320163

17/09/2018

24 meses

Forma Farmacêutica

Apresentação

Registro

Data de Publicação

Validade

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- 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

Nº

14

1356907320147

17/09/2018

24 meses

Forma Farmacêutica

Apresentação

Registro

Data de Publicação

Validade

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- 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

Conservação

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Nº

15

1356907320155

17/09/2018

24 meses

Forma Farmacêutica

Apresentação

Registro

Data de Publicação

Validade

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- 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

Conservação

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Restrição de prescrição

Destinação

Tarja

Apresentação fracionada

Nº

15

1356907320155

17/09/2018

24 meses

Forma Farmacêutica

Apresentação

Registro

Data de Publicação

Validade

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- 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

016055

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Tarja

Apresentação fracionada Não

Nº 17 Apresentação 320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15 [ATIVA] Registro 1356907320171 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO Data de Publicação 17/09/2018 Validade 24 meses

Princípio Ativo HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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 18 Apresentação 320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA] Registro 1356907320181 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO Data de Publicação 17/09/2018 Validade 24 meses

Princípio Ativo VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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 19 Apresentação 320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 [ATIVA] Registro 1356907320198 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO Data de Publicação 17/09/2018 Validade 24 meses

Princípio Ativo VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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 - HORTOLÁNDIA - 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

20

Apresentação

320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA

Registro

1356907320201

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

17/09/2018

Validade

24 meses

Princípio Ativo

VALSARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

-

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 - HORTOLÁNDIA - 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 900

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização		1.00.043-8	
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		61.190.096/0001-92					
Processo	25351.419768/2012-40	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/10/2013		
Nome Comercial	VARTAZ	Registro	100431091	Vencimento do registro	10/2028		
Princípio Ativo	VALSARTANA	Medicamento de referência	DIOVAN				
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES	ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES				
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional			
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade		
1	80 MG COM REV CT BL AL AL X 15 [ATIVA]	1004310910011	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/10/2013	24 meses		
Princípio Ativo	VALSARTANA						
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistet de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 						
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)						
Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE						
Destinação	Venda sob Prescrição Médica						
Tarja	Vermelha						

Conservação
E 30°C)
PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Apresentação fracionada
Não

Nº
2

Apresentação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 30 [ATIVA]

Registro
1004310910021

Forma Farmacêutica
COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação
21/10/2013

Validade
24 meses

Princípio Ativo
VALSARTANA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração
ORAL

Conservação
E 30°C)
PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Destinação
Comercial

Tarja
Vermelha

Via de Administração
ORAL

Apresentação fracionada		Não		VALSARTANA	
Nº	3	Apresentação	80 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	Registro	1004310910038
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/10/2013
		Validade	24 meses		
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				
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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Apresentação	80 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	Registro	1004310910046
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/10/2013
		Validade	24 meses		
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 				

Princípio Ativo		VALSARTANA	
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 		
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		
Destinação	Comercial		
Tarja	Vermelha		
Apresentação fracionada	Não		
Nº	5	Apresentação	160 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA
		Registro	1004310910054
		Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
		Data de Publicação	21/10/2013
		Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) 		



Local de Fabricação

- 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

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº

6

Apresentação

160 MG COM REV CT
BL AL AL X 30 [ATIVA]

Registro

1004310910062

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

21/10/2013

Validade

24 meses

Princípio Ativo

VALSARTANA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- 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

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº

7

Apresentação

160 MG COM REV CT
BL AL AL X 60 [ATIVA]

Registro

1004310910070

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

21/10/2013

Validade

24 meses

Princípio Ativo

VALSARTANA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

- Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.)
- Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)

Local de Fabricação

- 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

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

016060
R

Nº	8	Apresentação	160 MG COM REV CT BL AL X 90 ATIVA	Registro	1004310910089	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/10/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			VALSARTANA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											
Nº	11	Apresentação	320 MG COM REV CT BL AL X 30 ATIVA	Registro	1004310910119	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/10/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			VALSARTANA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											

Nº	10	Apresentação	320 MG COM REV CT BL AL X 15 ATIVA	Registro	1004310910100	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/10/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			VALSARTANA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Via de Administração											
Conservação											
Restrição de prescrição											
Destinação											
Tarja											
Apresentação fracionada											
Nº	11	Apresentação	320 MG COM REV CT BL AL X 30 ATIVA	Registro	1004310910119	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	21/10/2013	Validade	24 meses
Princípio Ativo			VALSARTANA								
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem											
Local de Fabricação											

016061

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	12
Apresentação	320 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA
Registro	1004310910127
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	21/10/2013
Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)
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) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial

Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não
Nº	13
Apresentação	320 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA
Registro	1004310910135
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	21/10/2013
Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Alumínio duro Resina universal para selagem em PVC e PVDC 105 mm + Alumínio OPA/ALU/PVC 25/45/100 (alumínio de formação) 110 mm.) Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)
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) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Detalhe do Produto: BRAVAN HCT

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Processo	25351.338376/2011-13	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/04/2018
Nome Comercial	BRAVAN HCT	Registro	105730514	Vencimento do Registro	04/2028
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA, VALSARTANA				
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
Parecer Público	Bula Paciente	Bula Profissional			

Nº	1	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA	Registro	1057305140018	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 										
Local de Fabricação	ORAL										
Via de Administração	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	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 ATIVA	Registro	1057305140026	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										
Complemento Diferencial da Apresentação	-										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina) ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL 										
Local de Fabricação	ORAL										
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	3	Apresentação	80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28 ATIVA	Registro	1057305140034	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido	Data de Publicação	23/04/2018	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA										

016063
16

Re

Complemento Diferencial da Apresentação	Tarja	Vermelha						
Embalagem	Apresentação fracionada	Não						
Local de Fabricação	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade		
Via de Administração	8	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	1057305140085	Comprimido Revestido	23/04/2018	24 meses		
Conservação	Princípio Ativo	ATIVA						
Restrição de prescrição		HIDROCLOROTIAZIDA						
Destinação	Complemento Diferencial da Apresentação	VALSARTANA						
Tarja		-						
Apresentação fracionada	Embalagem							
		• Primária - Blistar de alumínio e alumínio						
		• Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)						
	Local de Fabricação							
		• ACHÉ LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL						
Nº	Via de Administração	ORAL						
Apresentação	Conservação							
Registro		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Forma Farmacêutica	Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE						
Data de Publicação		Venda sob Prescrição Médica						
Validade	Destinação	Comercial						
	Tarja	Vermelha						
	Apresentação fracionada	Não						
	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade		
	9	160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	1057305140093	Comprimido Revestido	23/04/2018	24 meses		
	Princípio Ativo	ATIVA						
		HIDROCLOROTIAZIDA						
	Complemento Diferencial da Apresentação	VALSARTANA						
		-						
	Restrição de prescrição							
	Destinação	Comercial						

Complemento Diferencial da Apresentação								
Embalagem								
Local de Fabricação	Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade		
Via de Administração	7	160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28	1057305140077	Comprimido Revestido	23/04/2018	24 meses		
Conservação	Princípio Ativo	ATIVA						
Restrição de prescrição		HIDROCLOROTIAZIDA						
Destinação	Complemento Diferencial da Apresentação	VALSARTANA						
Tarja		-						
Apresentação fracionada	Embalagem							
		• Primária - Blistar de alumínio e alumínio						
		• Secundária - Cartucho (Cartucho de cartolina)						
	Local de Fabricação							
		• ACHÉ LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - 60.659.463/0001-91 - GUARULHOS - SP - BRASIL						
Nº	Via de Administração	ORAL						
Apresentação	Conservação							
Registro		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Forma Farmacêutica	Restrição de prescrição	PROTEGER DA UMIDADE						
Data de Publicação		Venda sob Prescrição Médica						
Validade	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 Vermelha

Apresentação fracionada Não fracionada



016067

10

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

ITEM 903

Detalhe do Produto: MAREVAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Processo	25351.062021/2003-11	Categoria Regulatória	MAREVAN	Data do registro	24/11/2003
Nome Comercial	MAREVAN	Registro	103900147	Vencimento do Registro	10/2024
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES	ATC			
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	
Nº	1	Apresentação	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 [ATIVA]	Registro	1039001470011
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ORAL				
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				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	Apresentação	5 MG COM CT BL AL/AL X 30	Registro	1039001470038
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Data de Publicação	24/11/2003	Validade	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	ORAL				
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				

016068

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

• FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de
Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação
fracionada

Não

Nº

4

Apresentação

1 MG COM CT BL AL
PLAS INC X 10 [ATIVA]

Registro

1039001470044

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO
SIMPLES

Data de
Publicação

24/11/2003

Validade

36
meses

Princípio
Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

• FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de
Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação
fracionada

Não

Apresentação

1 MG COM CT BL AL
PLAS INC X 30 [ATIVA]

Registro

1039001470052

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO
SIMPLES

Data de
Publicação

24/11/2003

Validade

36
meses

Nº

5

Princípio
Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

-

Embalagem

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

Local de
Fabricação

• FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de
Administração

ORAL
ORAL 1

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

6

Princípio
Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento
Diferencial da
Apresentação

-

016059

Embalagem

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

Local de Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
7	2.5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 [ATIVA]	1039001470079	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses

Princípio Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
8	7.5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 [ATIVA]	1039001470087	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses

Princípio Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
9	7.5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 [ATIVA]	1039001470095	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses

Princípio Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação • FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração ORAL 1

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

Apresentação fracionada Não

Nº 10 Apresentação 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 [ATIVA] Registro 1039001470109 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES Data de Publicação 24/11/2003 Validade 36 meses

Princípio Ativo VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

Local de Fabricação • FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração ORAL 1

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

Apresentação fracionada Não

Apresentação 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 [ATIVA] Registro 1039001470117 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES Data de Publicação 24/11/2003 Validade 36 meses

Princípio Ativo VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

Local de Fabricação • FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração ORAL 1

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

Apresentação fracionada Não

Nº 12 Apresentação 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 [ATIVA] Registro 1039001470125 Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES Data de Publicação 24/11/2003 Validade 36 meses

Princípio Ativo VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação -

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

Local de Fabricação • FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração	ORAL ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				15
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA VARFARINA SÓDICA	1039001470133	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	ORAL ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				15
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	1,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA VARFARINA SÓDICA	1039001470151	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				

Via de Administração	ORAL ORAL 1				
Conservação	1,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA VARFARINA SÓDICA				14
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	1,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA VARFARINA SÓDICA	1039001470151	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	ORAL ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				14
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	1,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA VARFARINA SÓDICA	1039001470141	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				

Via de
Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação
fracionada
Não

Nº
16

Apresentação
2 MG COM CT BL AL
PLAS INC X 10
CANCELADA OU CADUCA
VARFARINA SÓDICA

Registro
1039001470168

Forma
Farmacéutica
COMPRIMIDO
SIMPLES

Data de
Publicação
24/11/2003

Validade
36
meses

Princípio
Ativo

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-56 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de
Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação
fracionada
Não

Apresentação

2 MG COM CT 3 BL AL
PLAS INC X 10
CANCELADA OU CADUCA
VARFARINA SÓDICA

Registro
1039001470176

Forma
Farmacéutica
COMPRIMIDO
SIMPLES

Data de
Publicação
24/11/2003

Validade
36
meses

Princípio
Ativo

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de
Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação
fracionada

Não

Nº

Apresentação
2,5 MG COM CT BL AL
PLAS INC X 10
CANCELADA OU CADUCA
VARFARINA SÓDICA

Registro
1039001470184

Data de
Publicação
24/11/2003

Validade
36
meses

Princípio
Ativo

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação • FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração	ORAL ORAL 1
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
Apresentação fracionada	Não
Nº	19
Apresentação	2,5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1039001470192
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	24/11/2003
Validade	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Via de Administração	ORAL ORAL 1
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
Apresentação fracionada	Não
Nº	20
Apresentação	5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1039001470206
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	24/11/2003
Validade	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Via de Administração	ORAL ORAL 1
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
Apresentação fracionada	Não
Nº	21
Apresentação	5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1039001470214
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	24/11/2003
Validade	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Nº	20
Apresentação	5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1039001470206
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	24/11/2003
Validade	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL
Via de Administração	ORAL ORAL 1
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
Apresentação fracionada	Não
Nº	21
Apresentação	5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA
Registro	1039001470214
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Data de Publicação	24/11/2003
Validade	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação fracionada

Não

Nº

22

Apresentação

7,5 MG COM CT BL AL
PLAS INC X 10

Registro

1039001470222

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO
SIMPLES

Data de Publicação

24/11/2003

Validade

36 meses

Princípio Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação fracionada

Não

Nº

23

Apresentação

7,5 MG COM CT 3 BL AL
PLAS INC X 10

Registro

1039001470230

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO
SIMPLES

Data de Publicação

24/11/2003

Validade

36 meses

Princípio Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

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

Apresentação fracionada

Não

Nº

24

Apresentação

10,0 MG COM CT BL AL
PLAS INC X 10

Registro

1039001470249

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO
SIMPLES

Data de Publicação

24/11/2003

Validade

36 meses

Princípio Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

016075

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	ORAL ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				15
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
25	10,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELAÇÃO OU CADUCA	1039001470257	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	ORAL ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				15
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
26	2,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1039001470265	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL				
Via de Administração	ORAL ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				15
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
27	2,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA	1039001470273	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

016076

Embalagem

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

Local de Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - RIO DE JANEIRO - RJ - BRASIL

Via de Administração

ORAL
ORAL 1

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Destinação

Hospitalar

Apresentação fracionada

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	5 MG COM CT BL AL PVC X 150 ATIVA	1039001470281	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses

Princípio Ativo

VARFARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- FARMOQUÍMICA S/A - 33.349.473/0001-58 - 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

Hospitalar

Apresentação fracionada

Não

Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	Apresentação	500 MG COM EFEV CT STR AL X 100 ATIVA	Registro	1832604570036
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCORBICO	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO EFERVESCENTE	Data de Publicação	11/05/2020
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	18 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 02.685.377/0008-23 Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Apresentação	1 G COM EFEV CT STR AL X 10 (LARANJA) ATIVA	Registro	1832604570044
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCORBICO	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO EFERVESCENTE	Data de Publicação	11/05/2020
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	18 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Princípio Ativo	ÁCIDO ASCORBICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 02.685.377/0008-23 Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja					
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	Apresentação	1 G COM EFEV CT STR AL X 100 (LARANJA) ATIVA	Registro	1832604570052
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCORBICO	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO EFERVESCENTE	Data de Publicação	11/05/2020
Complemento Diferencial da Apresentação	-	Validade	18 meses		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Local de Fabricação
 • Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA
 CNPJ: - 02.685.377/0008-23
 Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja

Apresentação fracionada
 Não

Nº
 Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

6 200 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 20 ML ATIVA 1832604570060 SOLUÇÃO ORAL 11/05/2020 18 meses

Princípio Ativo
 ÁCIDO ASCÓRBICO

Complemento Diferencial da Apresentação

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

Local de Fabricação
 • Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA
 CNPJ: - 02.685.377/0008-23
 Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja

Apresentação fracionada
 Não

Nº Apresentação Registro Forma Farmacéutica Data de Publicação Validade

7 500 MG COM LIB PROL CT BL AL AL X ATIVA 1832604570079 COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA 11/05/2020 24 meses

Princípio Ativo
 ÁCIDO ASCÓRBICO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação
 • Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA
 CNPJ: - 02.685.377/0008-23

Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica

Destinação
 Comercial

Tarja

016080

02/02/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

02/02/2021	9	500 MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 14 [ATIVA]	1832604570095	COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA	11/05/2020	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO					
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"> • Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 02.685.377/0008-23 Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
10	500 MG COM EFEV CT STR AL X 7 [ATIVA]	1832604570109	COMPRIMIDO EFERVESCENTE	11/05/2020	18 meses	
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253516274882019867?nomeProduto=CEWIN>

02/02/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

02/02/2021	8	500 MG COM LIB PROL CT BL AL AL X 7 [ATIVA]	1832604570087	COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA	11/05/2020	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO					
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"> • Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA CNPJ: - 02.685.377/0008-23 Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica					
Destinação	Comercial					
Tarja	-					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade	
7712	Apresentação fracionada	1832604570087	COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA	11/05/2020	24 meses	
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO					
Complemento Diferencial da Apresentação	-					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253516274882019867?nomeProduto=CEWIN>

02/02/2021

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

02/02/2021		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
14	200 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1832604570141	11/05/2020
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISPAGA DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 02.685.377/0008-23 Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica		
Destinação	Comercial		
Tarja	-		
Apresentação fracionada	Não		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	1 G COM EFEV CT STR ALX 30 (LARANJA) ATIVA	1832604570133	COMPRIMIDO EFERVESCENTE	11/05/2020	18 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 02.685.377/0008-23 Endereço: SUZANO - SP - BRASIL Etapas 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	200 MG/ML SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1832604570141	SOLUÇÃO ORAL	11/05/2020	24 meses
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISPAGA DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 02.685.377/0008-23 Endereço: SUZANO - 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 sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351627488201986/?nomeProduto=CEWIN

11/12

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351627488201986/?nomeProduto=CEWIN

016083

R

016084
K


Local de Fabricação

- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Pesagem
- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Envase
- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Preparo de solução
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Filtração
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária
- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Filtração
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Filtração
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Preparo de solução
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Pesagem
- Fabricante: EMS S/A
CNPJ: - 57.507.378/0003-65
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Envase
- Fabricante: Nova Química Farmacéutica S/A
CNPJ: - 72.593.791/0005-45
Endereço: HORTOLÂNDIA - SP - BRASIL
Etapa de Fabricação: Embalagem secundária

Via de Administração
OFTALMOLOGICA

ITEM 881

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização		1.00.583-3	
GERMED FARMACEUTICA LTDA		45.992.062/0001-65					
Processo		25351.469/11/2016-70		Data do registro		02/01/2017	
Nome Comercial		tobramicina		Vencimento do registro		01/2027	
Princípio Ativo		TOBRAMICINA		Medicamento de referência			
Classe Terapêutica		ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO		ATC		ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO	
Parâmetro Público		Bula Paciente		Bula Profissional			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML ATIVA	1058308520014	SOLUCAO OFTALMICA	02/01/2017	24 meses
Princípio Ativo		TOBRAMICINA			



Complemento Diferencial da Apresentação

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

Embalagem

Conservação	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
2	3 MG/ML SOL.OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1058308520022	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	02/01/2017 24 meses
Princípio Ativo	TOBRAMICINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	-			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO COM GOTEJADOR • 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	OFTALMOLOGICA			
Conservação	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: TRIANCINOLONA ACETONIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.194969/2004-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/01/2005
Nome Comercial	TRIANCINOLONA ACETONIDA	Registro	105830393	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA ACETONIDA	Medicamento de referência	OMCILON - A ORABASE		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.	ATC	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		
Parâcer Público	Bula Paciente 	Bula Profissional 			


Conservação 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	1 MG/G PAST CT BG AL X 20 G 	1058303930028	Pasta	19/01/2005	24 meses

Princípio Ativo TRIANCINOLONA ACETONIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Bismaga de alumínio (BISNAGA DE ALUMÍNIO COM TAMPA MATERIAL PEAD)
- Secundária - Cartucho (CARTUCHO DE CARTOLINA dimensões 33 x 23 x 14 mm)

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

TOPICO

Conservação 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

016086

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	1 MG/G PAST CT BG AL X 30 G ATIVA	1058303930036	Pasta	19/01/2005	24 meses

Princípio Ativo TRIANCINOLONA ACETONIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - Biscnaga de alumínio (BISNAGA DE ALUMÍNIO COM TAMPA MATERIAL PEAD)
- Secundária - Cartucho (CARTUCHO DE CARTOLINA dimensões 43 x 32 x 185 mm)

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

TOPICO

Conservação 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

016087

Consultas / Medicamentos / Medicamentos ITEM 888

Detalhe do Produto: TRIANCIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Processo	25000.005211/9784	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	05/02/1998
Nome Comercial	TRIANCIL	Registro	101180140	Vencimento do Registro	02/2028
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS	ATC	ANTINFLAMATORIOS		
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML ATIVA	1011801400016	SUSPENSAO INJETAVEL	05/02/1998	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica) Secundária - Cartucho (de cartolina) APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Local de Fabricação	INTRAARTICULAR				
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	20 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 1 ML ATIVA	1011801400024	SUSPENSAO INJETAVEL	05/02/1998	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica) Secundária - Cartucho (de cartolina) APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 				
Local de Fabricação	INTRAARTICULAR				
Via de Administração	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

016083

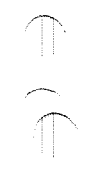


Apresentação fracionada		Não	
Nº	6	Apresentação	5 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 5 ML
Registro	1011801400067	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO INJETÁVEL
Data de Publicação	05/02/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 		
Via de Administração	INTRAARTICULAR		
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	7	Apresentação	5 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 1 ML
Registro	1011801400075	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO INJETÁVEL
Data de Publicação	05/02/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA		

Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Frasco-ampola de vidro transparente • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 		
Via de Administração	INTRAARTICULAR		
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	8	Apresentação	5 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 5 ML
Registro	1011801400083	Forma Farmacéutica	SUSPENSÃO INJETÁVEL
Data de Publicação	05/02/1998	Validade	24 meses
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	-		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • APSEN FARMACEUTICA S/A - 62.462.015/0001-29 - SÃO PAULO - SP - BRASIL 		
Via de Administração	INTRAARTICULAR		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		



016030
12

016091
R



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

Detalhe do Produto: TORVAL CR

Nome da Empresa Detentora do Registro	TORRENT DO BRASIL LTDA	CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização	1.00.525-3
Processo	25351.003244/2003-46	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/10/2003
Nome Comercial	TORVAL CR	Registro	105250018	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO				
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO	ATC	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO		
Parâcer Público	Bula Paciente	Bula Profissional	 		

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM LIB PROL CT 3 BL AL/AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1052500180000	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
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: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: - INDIA Etapa de Fabricação: 				

Via de Administração	ORAL 1
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	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG COM LIB PROL CT 3 BL AL/AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1052500189999	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
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: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD Endereço: - INDIA Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL 1
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	-

016092



Apresentação fracionada	Não				
Nº	3	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/PVC X 20 [ATIVA]	1052500180022	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPROÍCO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
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				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/PVC X 30 [ATIVA]	1052500180081	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPROÍCO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPROÍCO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA Etapa de Fabricação: 				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL 1				
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				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/PVC X 20 [ATIVA]	1052500180065	20/10/2003	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPROÍCO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				

80

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
- Endereço: Indrad - INDIA
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL 1

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

Apresentação fracionada

Não

Nº

6

Apresentação

300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X

Registro

1052500180014

Forma Farmacêutica

Comprimido Revestido de Liberação Prolongada

Data de Publicação

20/10/2003

Validade

36 meses

Princípio Ativo

ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
- Endereço: Indrad - INDIA
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL 1

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

010

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

Apresentação fracionada

Não

Nº

7

Apresentação

300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X

Registro

1052500180030

Forma Farmacêutica

Comprimido Revestido de Liberação Prolongada

Data de Publicação

20/10/2003

Validade

36 meses

Princípio Ativo

ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio

Complemento Diferencial da Apresentação

-

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
- Endereço: Indrad - INDIA
- Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL 1

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

016094

Apresentação fracionada	Não				
Nº	8	Apresentação	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/PVC X 30 ATIVA	Registro	1052500180049
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	20/10/2003
Complemento Diferencial da Apresentação		Validade			36 meses
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	9	Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30 ATIVA	Registro	1052500180073
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	20/10/2003
Complemento Diferencial da Apresentação		Validade			36 meses
Embalagem					

Princípio Ativo	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação					
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	10	Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 20 ATIVA	Registro	1052500180057
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Data de Publicação	20/10/2003
Complemento Diferencial da Apresentação		Validade			36 meses
Embalagem					

010

80

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA
- Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Bacci Endereço: Village: Bhud & Makhu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA
- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - INDIA

PROTEGER DA UMIDADE

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Comercial

Vermelha

Não

30 **ATIVA**

30 **ATIVA**

80

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
Endereço: Intrad - INDIA
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi
Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA
Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL 1

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

Apresentação fracionada

Não

Nº

13

Apresentação

500 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL/AL X
100 ATIVA

Registro

1052500180138

Forma Farmacêutica

Comprimido Revestido de Liberação Prolongada

Data de Publicação

20/10/2003

Validade

36 meses

Princípio Ativo

ÁCIDO VALPROÍCO
VALPROATO DE sódio

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
Endereço: Intrad - INDIA
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi
Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA
Etapa de Fabricação:

90

Via de Administração

ORAL 1

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

Hospitalar

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº

14

Apresentação

300 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL/AL X
10 ATIVA

Registro

1052500180146

Forma Farmacêutica

Comprimido Revestido de Liberação Prolongada

Data de Publicação

20/10/2003

Validade

36 meses

Princípio Ativo

VALPROATO DE sódio
ÁCIDO VALPROÍCO

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
Endereço: Intrad - INDIA
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi
Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - INDIA
Etapa de Fabricação:

Via de Administração

ORAL 1

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

016096

2

Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	15	Registro	1052500180154	Data de Publicação	20/10/2003
Apresentação	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 10 [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Validade	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
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: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - Índia Etapa de Fabricação: Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - Índia 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	<ul style="list-style-type: none"> 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				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	16	Registro	1052500180162	Data de Publicação	20/10/2003
Apresentação	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 60 [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Validade	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				
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: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. Endereço: Indrad - Índia Etapa de Fabricação: Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi Endereço: Village: Bhud & Makhu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - Índia Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	<ul style="list-style-type: none"> 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				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	17	Registro	1052500180170	Data de Publicação	20/10/2003
Apresentação	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 90 [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Validade	36 meses
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio ÁCIDO VALPRÓICO				

016097

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

Local de
Fabricação

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
Endereço: Indrad - Índia
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi
Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - Índia
Etapa de Fabricação:

Via de
Administração

Conservação

Restrição de
prescrição

Destinação

Tarja
Apresentação
fracionada

ORAL 1

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

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Comercial
Vermelha
Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de
Publicação

Validade

18

500 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL/AL X
60 [ATIVA]

1052500180189

Comprimido Revestido
de Liberação
Prolongada

20/10/2003

36
meses

Princípio
Ativo

VALPROATO DE sódio
ÁCIDO VALPRÓICO

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi
Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - Índia
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
Endereço: Indrad - Índia
Etapa de Fabricação:

Via de
Administração

ORAL 1

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
Vermelha

Apresentação
fracionada

Não

Nº

Apresentação

Registro

Forma Farmacéutica

Data de
Publicação

Validade

19

500 MG COM REV LIB
PROL CT BL AL/AL X
90 [ATIVA]

1052500180197

Comprimido Revestido
de Liberação
Prolongada

20/10/2003

36
meses

Princípio
Ativo

VALPROATO DE sódio
ÁCIDO VALPRÓICO

Complemento
Diferencial da
Apresentação

Embalagem

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

Local de
Fabricação

- Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi
Endereço: Village: Bhud & Makhnu Majra, The: Nalagarh, Dist.: Solan (HP) - Índia
Etapa de Fabricação:
- Fabricante: TORRENT PHARMACEUTICALS LTD.
Endereço: Indrad - Índia
Etapa de Fabricação:

016098
15/8

010

50

ORAL 1

Via de Administração

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

Apresentação fracionada Não

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	3	Registro	1006810820034	Data de Publicação	19/11/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - Suíça - Embalagem primária e secundária NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÈS, BARCELONA - ESPANHA - 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	4	Registro	1006810820042	Data de Publicação	19/11/2012
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - Suíça - Embalagem primária e secundária NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÈS, BARCELONA - ESPANHA - 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				

P

30

210

Apresentação fracionada	Não				
Nº	5	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schifflhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÀ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA - 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Apresentação	Não				
Nº	6	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schifflhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÀ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA - 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				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

016102

Data de Publicação 19/11/2012 24 meses

Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Registro 1006810820077

Apresentação (160,00+25,00+5,00) MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA

Nº 7

Data de Publicação 19/11/2012 24 meses

Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO

Registro 1006810820077

Apresentação (160,00+25,00+5,00) MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA

Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÀ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA - 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										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	9	Apresentação	(160,00+25,00+5,00) MG COM REV CT BL AL AL X 28	Registro	1006810820093	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	19/11/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO										
Complemento Diferencial da Apresentação											
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 										
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÀ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA - 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										
Destinação	Comercial										
Tarja	Vermelha										
Apresentação fracionada	Não										
Nº	8	Apresentação	(160,00+25,00+5,00) MG COM REV CT BL AL AL X 14	Registro	1006810820085	Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	19/11/2012	Validade	24 meses
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO										
Complemento Diferencial da Apresentação											

016103

6

Local de Fabricação

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária
- NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária
- NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA - 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

Destinação

Comercial

Tarja

Vermelha

Apresentação fracionada

Não

Nº

10

Apresentação

(160,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL AL AL X 7 **ATIVA**

Registro

1006810820107

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

19/11/2012

Validade

24 meses

Princípio Ativo

VALSARTANA
HIDROCLOROTIAZIDA
BESILATO DE ANLODIPINO

Complemento Diferencial da Apresentação

- Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).)
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()

Embalagem

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária
- NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária
- NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA - Processo produtivo completo

Local de Fabricação

SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária

010

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

11

Apresentação

(160,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL AL AL X 14 **ATIVA**

Registro

1006810820115

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Data de Publicação

19/11/2012

Validade

24 meses

Via de Administração

ORAL

Local de Fabricação

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária
- NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária
- NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÁ DEL VALLÉS, BARCELONA - ESPANHA - Processo produtivo completo

Conservação

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

016104

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	13	Apresentação	1006810820131	Forma Farmacéutica
Princípio Ativo	(320,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA	VALSARTANA	19/11/2012	Forma Farmacéutica
Complemento Diferencial da Apresentação	HIDROCLOROTIAZIDA			
Embalagem	BESILATO DE ANLODIPINO			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
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			

016105
R

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Tarja	Vermelha			
Apresentação fracionada	Não			
Nº	12	Apresentação	1006810820123	Forma Farmacéutica
Princípio Ativo	(160,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA	VALSARTANA	19/11/2012	Forma Farmacéutica
Complemento Diferencial da Apresentação	HIDROCLOROTIAZIDA			
Embalagem	BESILATO DE ANLODIPINO			
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 			
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			

016106

Nº	14	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		(320,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL AL AL X 14 [ATIVA]	1006810820141	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012	24 meses
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO VALSARTANA					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).)• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária• NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária• NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÀ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA - 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					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					
Nº	15	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
		(320,00+25,00+10,00) MG COM REV CT BL AL AL X 28 [ATIVA]	1006810820158	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/11/2012	24 meses

Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA BESILATO DE ANLODIPINO					
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - Blister de alumínio e alumínio (Folha moldada: Folha de PA/AL/PVC - Folha de alumínio (AL) revestida de um lado com filme de poliamida (PA) (exterior) e do outro lado com filme de cloreto polivinílico (PVC) (interior). E Folha de vedação: Folha de alumínio com laca de vedação a quente - Folha de alumínio com laca de vedação a quente (baseada em resina Vinil/Acrílica).)• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()					
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - 19.426.695/0001-04 - TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL - Embalagem secundária• NOVARTIS PHARMA STEIN AG. - Schiffhauserstrasse - SUÍÇA - Embalagem primária e secundária• NOVARTIS FARMACÉUTICA S.A. - RONDA DE SANTA MARIA, 158, 08210, BARBERÀ DEL VALLES, BARCELONA - ESPANHA - 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					
Destinação	Comercial					
Tarja	Vermelha					
Apresentação fracionada	Não					

016107
18

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

Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF

Declaração

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

Dados do Fornecedor

CNPJ: 10.448.145/0001-03 DUNS®: 899678230
Razão Social: GRAMS & GRAMS LTDA.
Nome Fantasia: GRAMS & GRAMS
Situação do Fornecedor: Credenciado Data de Vencimento do Cadastro: 05/08/2021
Forma Jurídica: SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA
MEI: Não
Porte da Empresa: Micro Empresa

Ocorrências e Impedimentos

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

Níveis cadastrados:

Documento(s) assinalado(s) com "*" está(ão) com prazo(s) vencido(s).

Fornecedor possui alguma pendência no Nível de Cadastramento indicado. Verifique mais informações sobre pendências nas funcionalidades de consulta.

I - Credenciamento

II - Habilitação Jurídica

III - Regularidade Fiscal e Trabalhista Federal

Receita Federal e PGFN Validade: 06/07/2021
FGTS Validade: 27/01/2021
Trabalhista (<http://www.tst.jus.br/certidao>) Validade: 05/07/2021

IV - Regularidade Fiscal Estadual/Distrital e Municipal

Receita Estadual/Distrital Validade: 07/04/2021
Receita Municipal Validade: 07/03/2021

V - Qualificação Técnica

VI - Qualificação Econômico-Financeira (Possui Pendência)

Validade: 31/05/2019 (*)

Emitido em: 18/01/2021 13:05

1 de 1

CPF: 064.270.929-79 Nome: MARCOS JOSE BRANDOLI DE LIMA

Ass: _____



Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica

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

Consulta realizada em: 18/01/2021 14:04:12

Informações da Pessoa Jurídica:

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

Resultados da Consulta Eletrônica:

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

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

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

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

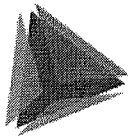
Órgão Gestor: **Portal da Transparência**
Cadastro: **Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas**
Resultado da consulta: **Nada Consta**

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

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

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

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

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

Consultar restrições ao direito de contratar com a Administração Pública

[Voltar](#)[Incluir Impedimento](#)

Pesquisa de restrições

Fornecedor	
Tipo documento	CNPJ <input type="checkbox"/> Número documento
	10448145000103
Nome	GRAMS
Tipo de Sanção	Todos <input type="checkbox"/> *obrigatório
Período publicação : de	<input type="text"/> até <input type="text"/>
Data de Início Impedimento: de	<input type="text"/> até <input type="text"/>
Data de Fim Impedimento: de	<input type="text"/> até <input type="text"/>
Situação:	Todas <input type="checkbox"/>
Links úteis:	Consulta TCU / Consulta CADIN PR

[Pesquisar](#)[Imprimir](#)

NENHUM ITEM ENCONTRADO!