

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

227

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290035	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses

**Princípio Ativo** FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação** -

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290043	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses

**Princípio Ativo** FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>					2272
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					9
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
5	3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + COP <b>ATIVA</b>	1256801290051	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
6	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801290061	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>					

<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL	2273
<b>Via de Administração</b>	ORAL	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + COP <b>ATIVA</b>	1256801290078	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801290086	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO
<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290094	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + COP <b>ATIVA</b>	1256801290108	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				

2274

f



<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					2275
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
11	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290116	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
12	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 COP (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801290124	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					2276
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
13	3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOSAD <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290132	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
14	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290140	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
15	3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + SER DOSAD <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290159	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
16	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 SER DOSAD <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290167	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

2277

9

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
17	3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801290175	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
18	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801290183	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				



<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					2279
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
19	3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801290191	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b>	Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b>	Não					
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>	
20	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801290205	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses	
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b>	ORAL					

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
21	3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER DOS <b>ATIVA</b>	1256801290213	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
22	3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOSAD <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290221	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

2280

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

2281

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256801290231	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
------------------------	--------------------------------

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

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>
------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
----------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------

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

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

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

<b>Destinação</b>	Comercial
-------------------	-----------

<b>Apresentação fracionada</b>	Não
--------------------------------	-----

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801290248	SOLUÇÃO ORAL	12/08/2005	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
------------------------	--------------------------------

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

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>
------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
----------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------

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

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

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

<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	2282
<input type="button" value="Voltar"/>		



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: PREDCORT

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	30.222.814/0001-31	<b>Autorização</b>	1.00.392-3
<b>Processo</b>	25000.018528/9915	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	01/09/2000
<b>Nome do Produto</b>	PREDCORT	<b>Registro</b>	103920080	<b>Vencimento do registro</b>	01/09/2020
<b>Princípio Ativo</b>	PREDNISONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1039200800011	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2000	24 meses
2	20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1039200800028	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2000	24 meses
3	20 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10 <b>ATIVA</b>	1039200800036	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2000	24 meses
4	20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <b>ATIVA</b>	1039200800044	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2000	24 meses
5	5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1039200800052	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2000	24 meses

6	5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <b>ATIVA</b>	1039200800060	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2000	24 <del>meses</del> 84 meses
7	5,0 MG COM CT 25 BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1039200800079	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2000	24 meses
8	20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1039200800087	COMPRIMIDO SIMPLES	01/09/2000	24 meses

Voltar



ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA FORÇA VIVA HOMEOPATIA LTDA ME
ENDERECO: Avenida da Amencas 3555 Bloco I loja H
BAIRRO BARRA DA TIJUCA CEP 22631003 - RIO DE JANEIRO RJ
CNPJ 30.092.499/0001-21
PROCESSO 25351.71481/2017-88
AUTORIZ/MS: 117314-5

EMPRESA ZOE FARMACIA DE MANIPULACAO E HOMEOPATIA LTDA - ME
ENDERECO AV PRESIDENTE CASTELO BRANCO, 66, LOJA 101
BAIRRO Centro CEP 28800000 - RIO BONITO/RJ
CNPJ 17.951.145/0002-51
PROCESSO 25351.73184/2017-92
AUTORIZ/MS: 117350-0

ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 593, DE 8 DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - CNPJ: 18.676.762/0001-78 - AUTORIZ/MS: 1099877
ENDERECO: AL ALDO LUPO, Nº 1200
MUNICIPIO AMERICO BRASILEIRO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1850790/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis Comprimidos, Comprimidos Revestidos, Cápsulas

EMPRESA VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308754/17-1 - 1308754/17-5 1308776/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis, Elixíres, Emulsões, Soluções, Suspensões, Xampus, Xaropes

EMPRESA VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308754/17-5 - 1308754/17-1 1308776/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não esteréis, Cremes, Geis, Pomadas

EMPRESA VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 30.222.814/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1003923
ENDERECO: Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01
MUNICIPIO ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1308754/17-2 - 1308754/17-1 1308735/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis Comprimidos, Comprimidos Revestidos, Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE DELPHARM HUNINGUE SAS
ENDERECO: 26 RUE DE LA CHAPELLE 68330 HUNINGUE - PAIS: FRANÇA - CODIGO UNICO: A 0864
EMPRESA SOLICITANTE NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZ/MS: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 1968832/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis; Soluções, Suspensões Líquidos não esteréis (Hormônios) Soluções

RESOLUÇÃO-RE Nº 594, DE 8 DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA CIAMED - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 05.782.733/0001-49 - AUTORIZ/MS: 1057853 - AE: 1214995
ENDERECO: RUA SEVERINO AUGUSTO PRETTO, Nº 560
MUNICIPIO ENCANTADO - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1897555/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0006-49 - AUTORIZ/MS: AE: 1229741
ENDERECO AVENIDA TANNER DE MELO, 0, QD 10, LT 4, GALPAO A
MUNICIPIO APARECIDA DE GOIANIA - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1626892/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 595, DE 8 DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA SOMIA PR COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 00.656.468/0001-39 - AUTORIZ/MS: 1044460 - AE: 1103261
ENDERECO R AVISTA RIBAS, 410
MUNICIPIO CURITIBA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 1049091/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA COMED - PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 03.296.379/0001-17 - AUTORIZ/MS: 1054644 - AC: 1129454
ENDERECO RUA PAULINA MARIA MENDONÇA, 801
MUNICIPIO MACIEIO - UF: AL - EXPEDIENTE(S): 1862070/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA AMAZONIA DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 04.564.165/0001-17 - AUTORIZ/MS: 1123971 - AE: 1123985
ENDERECO AVENIDA PRESIDENTE MEDICE, 1034
MUNICIPIO TIMON - UF: MA - EXPEDIENTE(S): 1968759/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA FERNAMED LTDA - EPP - CNPJ: 04.759.433/0001-86 - AUTORIZ/MS: 1131625 - AE: 1211297
ENDERECO RUA CASSIANO JORGE FERNANDES, Nº 2058
MUNICIPIO CASCAVEL - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 2103640/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: A L. COMERCIO E SERVICOS LTDA - ME - CNPJ: 10.980.954/0001-61 - AUTORIZ/MS: 1136224 - AE: 1155053
ENDERECO: R MARIO COSTA, Nº 189
MUNICIPIO CASIMIRO DE ABREU - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 0897713/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA INVICTOS DISTRIBUIDORA EIRELI - EPP - CNPJ: 14.912.933/0001-60 - AUTORIZ/MS: 1123098 - AE: 1125100
ENDERECO: RUA LOURIVAL DE MENDES RAMOS, 17
MUNICIPIO CASIMIRO DE ABREU - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 0149601/15-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: DIOHL DISTRIBUIDORA HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 26.792.580/0001-90 - AUTORIZ/MS: 1117383 - AE: 1117370
ENDERECO: AV OITO DE ABRIL Nº 1610 - LOT 10, INDEPENDENCIA REGIAO OESTE
MUNICIPIO CUIABA - UF: MT - EXPEDIENTE(S): 557482/09-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: DENTAL CENTRO OESTE LTDA - CNPJ: 36.900.926/0001-80 - AUTORIZ/MS: 1064780 - AE: 1217195
ENDERECO: RUA PROFESSOR JOAO FELIX, Nº 635
MUNICIPIO CUIABA - UF: MT - EXPEDIENTE(S): 530445/09-8
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA LABORATORIOS LIBRA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 94.869.054/0001-31 - AUTORIZ/MS: 1020691
ENDERECO AVENIDA CAIRU, Nº 750
MUNICIPIO PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 0577828/13-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE DISTRIBUICAO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 596, DE 8 DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA IDB - INDUSTRIA BRASILEIRA DE FARMACOLÓGICOS S.A - CNPJ: 14.864.868/0001-44 - AUTORIZ/MS: 1130309
ENDERECO Avenida Jose Abbas Cassel, 376
MUNICIPIO SAO JOSE DO RIO PRETO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0637462/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Produtos esteréis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION
ENDERECO: 224 AVENUE DE LA DORDOGNE, 59640 DUNKERQUE - PAIS: FRANÇA - CODIGO UNICO: A 0318
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00
AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 1455903/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não esteréis Suspensões Azeosóis

EMPRESA FABRICANTE: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED
ENDERECO: PLOT Nº 457 & 458, VILLAGE MATODA BAVLA ROAD, TAL - SANAND - 382 210, DIST. AHMEDABAD, GUJARAT STATE - PAIS: INDIA - CODIGO UNICO: A 0318
EMPRESA SOLICITANTE: BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A - CNPJ: 05.161.069/0001-10
AUTORIZ/MS: 1055844 - EXPEDIENTE(S): 1914597/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRATICAS DE FABRICACAO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não esteréis. Comprimidos, Comprimidos Revestidos

344-146

2286

26/01/2018		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
Via de Administração	• BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A - ANAPOLIS - BRASIL		
IFA único	Fabricantes Internacionais		
Conservação	(sem dados cadastrados)		
Restrição de prescrição	ORAL 1		
Restrição de uso	Sim		
Destinação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrito a hospitais	Venda sob Prescrição Médica		
Tarja	Adulto e Pediátrico		
Medicamento referência	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> Ativa	Não		
Forma Farmacêutica	Vermeilha	Nº Apres.	12/12/2011
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	Não	3	
Validade	Não	Registro	1558400780037
Princípio Ativo	36 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação	PREDNISONA		
Embalagem	(sem dados cadastrados)		
	• Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
	• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
Via de Administração	• BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A - ANAPOLIS - BRASIL		
IFA único	Fabricantes Internacionais		
Conservação	(sem dados cadastrados)		
Restrição de prescrição	ORAL 1		
Restrição de uso	Sim		
Destinação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrito a hospitais	Venda sob Prescrição Médica		
Tarja	Adulto e Pediátrico		
Medicamento referência	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> Ativa	Não		
Forma Farmacêutica	Vermeilha	Nº Apres.	12/12/2011
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	Não	2	
Validade	36 meses	Registro	1558400780029
Princípio Ativo	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	• Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
	• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

26/01/2018		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Nome da Empresa	Detalhe do Produto: CORTICORTEN		
CNPJ	BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A		
Nome Comercial	05-161-069/0001-10	Autorização	1.05.5849
Classe Terapêutica	CORTICORTEN		
Registro	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES		
Processo	155840078		
Vencimento do Registro	2535156629/2011-61		
Apresentação <input type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	12/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558400780010
Princípio Ativo	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	• Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
	• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
Via de Administração	• BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A - ANAPOLIS - BRASIL		
IFA único	Fabricantes Internacionais		
Conservação	(sem dados cadastrados)		
Restrição de prescrição	ORAL		
Restrição de uso	Sim		
Destinação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrito a hospitais	Venda sob Prescrição Médica		
Tarja	Adulto e Pediátrico		
Medicamento referência	Comercial		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> Ativa	Não		
Forma Farmacêutica	Vermeilha	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	Não	2	12/12/2011
Validade	36 meses	Registro	1558400780029
Princípio Ativo	PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	• Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
	• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		



*[Handwritten mark]*

26/01/2018	Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária		1558400780045
Validade	36 meses	Registro	
Princípio Ativo	PRENIBESONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem óculos cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRUNNENFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem óculos cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Corja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX BLAL PLAS TRANS X 500 ( EMB HOSPI)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	12/12/2011
Validade	36 meses	Registro	1558400780053
Princípio Ativo	PRENIBESONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem óculos cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRUNNENFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem óculos cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Corja	Vermelha		

## Detalhe do Produto : Ranitidina

<b>Nome da Empresa:</b>	MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A		
<b>CNPJ:</b>	17.875.154/0001-20	<b>Autorização:</b>	1009178
<b>Nome Comercial:</b>	Ranitidina		
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE RANITIDINA		
<b>Categoria:</b>	ANTIULCEROSOS		
<b>Registro:</b>	109170075		
<b>Processo:</b>	25351.146083/2008-99		
<b>Vencimento do Registro:</b>	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	25/02/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1091700750011
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	25/02/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1091700750028
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	25/02/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1091700750036
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	25/02/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1091700750044
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

2289

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



*[Handwritten signature]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 148

2290

## Detalhe do Produto: BABYMED

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	1.04.381-0
<b>Processo</b>	25351.168204/2002-68	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	26/08/2002
<b>Nome do Produto</b>	BABYMED	<b>Registro</b>	143810079	<b>Vencimento do registro</b>	26/08/2017
<b>Princípio Ativo</b>	COLECALCIFEROL, PALMITATO DE RETINOL, ÓXIDO DE ZINCO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	EMOLIENTES E PROTETORES DA PELE E MUCOSAS			<b>ATC</b>	-
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG AL X 45 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100790011	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses
2	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG AL X 100 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100790028	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses
3	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CX 50 BG AL X 45 G <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1438100790036	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses



4	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG PLAS AL OPC X 45 G <b>ATIVA</b>	1438100790044	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses
5	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CT BG PLAS AL OPC X 100 G <b>ATIVA</b>	1438100790052	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses
6	5000 UI/G + 900 UI/G + 150 MG/G POM CX 50 BG PLAS AL OPC X 45 G <b>ATIVA</b>	1438100790060	POMADA DERMATOLOGICA	26/08/2002	24 meses

Voltar

349

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15/02/2017 Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: VIVERDAL	
CNPJ	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	Autenticação	1.00.497.2
Nome Comercial	90.645.981/0001-18		
Classe Terapêutica	VIVERDAL		
Registro	NEUROLEPTICOS		
Processo	104971134		
Vencimento do Registro	25/00.005/007/98-07		
	10/2018		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 IMC COM REV CT BL AL PLAS INC X	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	02/10/1998
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses			
<b>Princípio Ativo</b>	<b>resperidona</b>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
2 IMC COM REV CT BL AL PLAS INC X	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	02/10/1998
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses			
<b>Princípio Ativo</b>	<b>resperidona</b>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1049711340054

15/02/2017

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: VIVERDAL	
CNPJ	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	Autenticação	1.00.497.2
Nome Comercial	90.645.981/0001-18		
Classe Terapêutica	VIVERDAL		
Registro	NEUROLEPTICOS		
Processo	104971134		
Vencimento do Registro	25/00.005/007/98-07		
	10/2018		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 IMC COM REV CT BL AL PLAS INC X	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	02/10/1998
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses			
<b>Princípio Ativo</b>	<b>resperidona</b>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
2 IMC COM REV CT BL AL PLAS INC X	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	02/10/1998
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses			
<b>Princípio Ativo</b>	<b>resperidona</b>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

2292 316

## Detalhe do Produto: SULFATO DE SALBUTAMOL

<b>Nome da Empresa</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Nome Comercial</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Classe Terapêutica</b>	BRONCODILATADORES		
<b>Registro</b>	125680030		
<b>Processo</b>	25351.016085/01-25		
<b>Vencimento do Registro</b>	06/2021		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,48MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 100ML + CP MED	XAROPE	16	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300169
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		

f

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

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,48MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120ML + CP MED	XAROPE	17	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300177
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,48MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100ML + 50 COP MED	XAROPE	18	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300185
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		



2297

9

<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referêcia</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	1	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300010
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	2	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300029
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120 ML	XAROPE	3	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300037
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

9

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	4	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300045

Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

9

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	5	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300053
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

f

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	6	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300061
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO</li> </ul>		



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	7	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300071
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		

9

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	8	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300088
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>N° Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	9	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300096
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	10	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300101
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	11	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300118
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		



9

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120 ML + CP MED	XAROPE	12	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300126
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

*[Handwritten mark]*

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	13	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300134
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

2309  
9

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	14	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300142
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	15	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300150
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		



2311

Medicamento  
referência

Não

Apresentação  
fracionada

Não

Voltar

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 151

Detalhe do Produto: AEROGOLD

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

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

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

2314

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

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

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço  
CidadãoProfissional  
de SaúdeSetor  
Regulado

Detalhe do Produto: **SERINGA DESCARTÁVEL PARA INSULINA COM AGULHA SOLIDOR**

Nome da Empresa:	LAMEDID COMERCIAL E SERVICOS LTDA	Autorização:	1023758
CNPJ:	46.568.655/0001-61	SERINGA DESCARTÁVEL PARA INSULINA COM AGULHA SOLIDOR	
Produto:	Seringa 0,3 mL, Seringa 0,5 mL, Seringa 1,0 mL, Agulha 27G x 1/2", Agulha 29G x 1/2", Agulha 30G x 5/16", Agulha 30G x 1/2".		
Modelo Produto Médico:	Agulha: 26G x 1/2"		
Registro:	10237580055		
Processo:	25351.190075/2010-72		
Origem do Produto	FABRICANTE : ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA		
Vencimento do Registro:	17/05/2020		<< VOLTAR

Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Setor de Indústria e Abastecimento (SIA) - Trecho 5 - Área Especial 57 - Brasília (DF) - CEP 71205-050 - Tel: (61) 3462-6000 - Disque Saúde: 0 800 61 1997

Copyright © 2003 Anvisa

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Item 152 e 153

9

Detalhes do Produto

<b>Nome da Empresa</b>	SALDANHA RODRIGUES LTDA		
<b>CNPJ</b>	03.426.484/0001-23	<b>Autorização</b>	8.00.261-8
<b>Produto</b>	SERINGA PARA INSULINA COM AGULHA SR		

Modelo Produto Médico

Novos modelos: SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 0,5ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 8X0,30MM; SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 0,5ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 12,7X0,33MM; SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 0,5ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 12,7X0,30MM; SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 1ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 8X0,30MM; SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 1ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 12,7X0,33MM; SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 1ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 12,7X0,30MM; SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 1ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 6X0,25MM; SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 0,5ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 6X0,25MM; SERINGA HIPODERMICA ESTÉRIL DE USO UNICO PARA INSULINA 0,5ML - U100 CORPO ÚNICO COM AGULHA FIXA 8X0,25MM.

Seringa para Insulina SR 1ml (100 U.I.) com agulha fixa Seringa para Insulina SR 1 ml (100 U.I.) bico slip com agulha Seringa para Insulina SR 1 ml (100 U.I.) bico lock com agulha 13,0 x 0,45 mm, 13,0 x 0,40 mm, 12,7 x 0,30 mm, 12,7 x 0,33 mm, 8,0 x 0,30 mm, 6,0 x 0,30mm, 5,0 x 0,30 mm.

<b>Nome Técnico</b>	Seringas Descartaveis
<b>Registro</b>	80026180048
<b>Processo</b>	25351.659495/2013-88
<b>Origem do Produto</b>	• FABRICANTE: SALDANHA RODRIGUES LTDA - BRASIL
<b>Classificação de Risco</b>	II - MEDIO RISCO
<b>Vencimento do Registro</b>	VIGENTE

Voltar



## Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE SERTRALINA

<b>Nome da Empresa:</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
<b>CNPJ:</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização:</b>	1054232
<b>Nome Comercial:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Classe Terapêutica:</b>	ANTIDEPRESSIVOS		
<b>Registro:</b>	154230225		
<b>Processo:</b>	25351.092451/2012-15		
<b>Vencimento do Registro:</b>	02/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250010
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250029
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

<b>Restrição de prescrição:</b>	PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de uso:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Destinação:</b>	Adulto e Pediátrico acima de
<b>Restrito a hospitais:</b>	Comercial
<b>Tarja:</b>	Não
<b>Medicamento referência:</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

2318

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250037
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250045
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		

Apresentação fracionada: Não

2319

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250053
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250061
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250071
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		



2320

9

<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	ORAL
<b>IFA único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250088
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250096
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u>		

	[sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	ORAL
<b>IFA único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de
<b>Destinação:</b>	Hospitalar
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

2321

f

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250101
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250118
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		



Destinação:	Hospitalar	2322 9
Restrito a hospitais:	Não	
Tarja:	Vermelha sob restrição	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	29/02/2016
Validade:	24 meses	Registro:	1542302250126
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	29/02/2016
Validade:	24 meses	Registro:	1542302250223
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

			Data de
--	--	--	---------

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250231
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250241
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250258
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	ORAL
<b>IFA único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

2324

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250266
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso:</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não		
<b>Tarja:</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	29/02/2016
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542302250274
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		



IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

2325

9

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	29/02/2016
Validade:	24 meses	Registro:	1542302250282
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação:	Hospitalar		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	29	29/02/2016
Validade:	24 meses	Registro:	1542302250290
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		

Tarja:	Vermelha sob restrição	2326
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	30	29/02/2016
Validade:	24 meses	Registro:	1542302250304
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação:	Hospitalar		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	29/02/2016
Validade:	24 meses	Registro:	1542302250312
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação:	Hospitalar		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR



## CONSULTA PRODUTO CORRELATO

[Institucional](#)
[Anvisa Divulga](#)
[Serviços](#)
[Áreas de Atuação](#)
[Legislação](#)

Detalhe do Produto: SERINGA DE INSULINA DE USO ÚNICO COM AGULHA SR

**Nome da Empresa:** SALDANHA RODRIGUES LTDA  
**CNPJ:** 03.426.484/0001-23 **Autorização:** 8002618  
**Produto:** SERINGA DE INSULINA DE USO ÚNICO COM AGULHA SR  
**Modelo Produto:** Seringa de insulina de uso único com agulha SR, volumes: 0,3ml ou 30 U.I.; 0,5ml ou 50 U.I.; 1ml ou 100 U.I.  
**Nome Técnico:** Acessório Para Estética Dental  
**Registro:** 80026180028  
**Processo:** 25351.039187/2010-20  
**Origem do Produto:** FABRICANTE : SR PRODUCTOS PARA LA SALUD SOCIEDAD ANONIMA - PARAGUAI  
**Classificação de Risco:** II - MEDIO RISCO  
**Vencimento do Registro:** VIGENTE

[<< Voltar](#)

Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Setor de Indústria e Abastecimento (SIA) - Trecho 5 - Área Especial 57 - Brasília (DF) - CEP 71205-050 - Tel: (61) 3462-6000 - Disque Saúde: 0 800 61 1997  
 Copyright © 2003 Anvisa

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SERENATA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	TORRENT DO BRASIL LTDA	<b>CNPJ</b>	33.078.528/0001-32	<b>Autorização</b>	1.00.525-3
<b>Processo</b>	25351.016470/0136	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	03/05/2002
<b>Nome do Produto</b>	SERENATA	<b>Registro</b>	105250006	<b>Vencimento do registro</b>	03/05/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE SERTRALINA				
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDEPRESSIVOS				
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

[Expandir Todas](#)

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL AL X 20 <b>ATIVA</b>	1052500060019	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2002	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM REV CT 2 BL PVC X 10 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1052500060027	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2002	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

CNPJ 02.456.550/0018-83

Item 155 2329

Razão Social NATULAB LABORATÓRIO S.A

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
LÍQUIDO	SIMETICONA 75 MG (EMULSÃO)	LUFBEM	05/06/2017	05/06/2022	<u>Consultar</u>	Ativo
LÍQUIDO	SIMETICONA 75 MG (EMULSÃO)	LUFBEM	06/06/2017	06/06/2022	<u>Consultar</u>	Ativo

Ministério da Saúde


 Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Medicamentos de Notificação Simplificada

## Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 02.456.550/0018-83  
 Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A  
 Categoria: BAIXO RISCO  
 Medicamento: SIMETICONA 75 MG (EMULSÃO)

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtyd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco gotejador de plástico opaco	Caixa	10mL	simeticona 75mg/ml emul or cx 200 fr plas opc got x 10 ml ( bem hosp.)	24	<u>Embalagem primária HOSPITALAR.pdf</u>
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 156 e 157

2331

Detalhe do Produto: SINVASTON

<b>Nome da Empresa</b>	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	61.068.755/0001-12	<b>Autorização</b>	1.00.714-6
<b>Nome Comercial</b>	SINVASTON		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTILIPEMICOS		
<b>Registro</b>	107140175		
<b>Processo</b>	25000.002791/96-59		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2021		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10,0 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/11/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071401750021
<b>Princípio Ativo</b>	SINVASTATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10,0 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	29/11/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071401750031
<b>Princípio Ativo</b>	SINVASTATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	2333 9
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	<b>Não</b>	
Apresentação fracionada	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750099
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750102
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		





)  
)  
  
)  
)

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

02/10/2017 Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa: SANCOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LDA  
CNPJ: 61.286.647/0001-16  
Nome Comercial: SINASTACOR  
Classe Terapêutica: ANTILUPÊMICOS  
Registro: 100470270  
Processo: 25351.00624.4002/0  
Vencimento do Registro: 10/2020

1.00.0472

Detalhe do Produto SINASTACOR

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO  
Nº Apres.: 6  
Data de Publicação: 19/10/2000

Validade: 24 meses  
Princípio Ativo: SINASTATINA  
Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*

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

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
SANGOS DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LDA - CAMBÉ - BRASIL  
Fabricantes Internacionais: *(sem dados cadastrados)*

Via de Administração: ORAL 1  
IFA Único: Sim  
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de Prescrição: Venda sob Prescrição Médica  
Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*

Destinação: Comercial  
Restrito a hospitais: Não informado  
Terça: *(sem dados cadastrados)*

Medicamento referência: Não  
Apresentação fracionada: Não

Apresentação ativa: Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO  
Nº Apres.: 7  
Data de Publicação: 19/10/2000  
Validade: 24 meses  
Princípio Ativo: SINASTATINA  
Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

02/10/2017 Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Validade: 24 meses  
Princípio Ativo: SINASTATINA  
Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*

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

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
*(sem dados cadastrados)*  
Fabricantes Internacionais: *(sem dados cadastrados)*

Via de Administração: ORAL 1  
IFA Único: Sim  
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de Prescrição: Venda sob Prescrição Médica  
Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*

Destinação: Comercial  
Restrito a hospitais: Não informado  
Terça: *(sem dados cadastrados)*

Medicamento referência: Não  
Apresentação fracionada: Não

Apresentação ativa: Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO REVESTIDO  
Nº Apres.: 17  
Data de Publicação: 19/10/2000

Validade: 24 meses  
Princípio Ativo: SINASTATINA  
Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*

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

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
*(sem dados cadastrados)*  
Fabricantes Internacionais: *(sem dados cadastrados)*



ANEXO

Empresa: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, KM 08, Chacara Assaú	
Município: Monteolinda	UF: SP
CEP: 13186-901	Expediente(s): 0814410715-9
Autorização de Funcionamento: 1.00.735-1	Expediente(s): 0814410715-9
Linhas: Produtos estéreis cefalosporínicos, Produtos estéreis hormonais e Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos: inciso VI, § 3º do Art. 13, 18, 25, 130, 131, 136, 196, 209, 261, 263, 316, 402, 403, § 2º do Art. 411, 472, 512 e 513. E, em desacordo com a RE nº 899/2003, itens 2.1 e 2.1.3.	

Empresa Fabricante: Haupt Pharma Latina S.R.L.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Endereço: Borgo San Michele S.S. 136 Km. 47.600 - 04100 Latina (LT)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Wreth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1314128/16-7
Linhas: Produtos estéreis penicilínicos.	
Motivo: Em desacordo com o Art. 52 (inciso I) da Lei nº 6.360/1976 e Art. 252 da RDC nº 17/2010, alterado pela RDC nº 33/2013.	

Empresa: Laboratório Sintetapico Industrial Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 46.741.922/0001-50
Endereço: Rua Olegário Cunha Lobo, 177, Jardim Atibaia	
Município: Atibaia	UF: SP
CEP: 12940-000	Expediente(s): 1384254/16-4 e 1384306/16-1
Autorização de Funcionamento: 1.00.445-7	Expediente(s): 1384254/16-4 e 1384306/16-1
Linhas: Líquidos não estéreis e Sólidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 14 (§ 2º), 24, 25, 69, 70 (§ 4º), 71, 107, 110, 138, 139, 140, 145, 151, 159, 209, 213, 237 (parágrafo único), 238, 261, 263 (parágrafo único), 292, 293, 294, 303, 484 (inciso III), 485, 486, 487, 488, 500, 503, 562, 568 (inciso III) e 608.	

Empresa Fabricante: Meropack Ag	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Endereço: Industriestrasse, Briseck 4, 6144 Zell	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Merck S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 0578456/15-5 e 0678419/15-4
Linhas: Semissólidos não estéreis hormonais	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Pharmacia & Upjohn Company	CNPJ: 46.070.868/0036-29
Endereço: 7000 Postage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-29
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1051920/14-3
Linhas: Líquidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Pharmidex LLC	CNPJ: 01.371.702/0001-98
Endereço: Ruopscu iela 4, Olgaine, Olaine novads, LV-2114	
País: Letônia	
Empresa solicitante: Hales Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.371.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0243773/15-2
Linhas: Produtos estéreis citotóxicos, Produtos estéreis hormonais e Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre com as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 70 (§ 1º), 73, 80 (inciso V), 102, 103, 105, 107, 111, 117, 125, 136, 197 (§ 2º), 201, 283 (§ 2º), 315 (§ 2º) e 316.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.590, DE 17 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016062000040

ANEXO

Empresa: Altabia S.A. Indústria Farmacêutica	CNPJ: 48.344.725/0001-23
Endereço: Avenida Engenheiro Heitor Antonio Ferra Garcia, 2756 - Jardim Maria Luiza	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 05564-000	Expediente(s): 1346442/16-6
Autorização de Funcionamento: 1.03.517-5	Expediente(s): 1346442/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granul): cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.	

Empresa Fabricante: Anderson Brocon (UK) Limited	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Endereço: Unif 1, Talgarth business park, Treffeca road, Talgarth, Brecon, Powys LD3 0PQ	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0361876/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos, cápsulas (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 1017873/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions LLC	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Endereço: 2210 Lake Shore Drive, Woodstock, Illinois (IL) 60098	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 0934283/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (envase).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions LLC	CNPJ: 63.064.653/0001-54
Endereço: 2725 Scherer Drive North, St Petersburg, Florida (FL) 33716-1016	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Stiefel Ltda.	CNPJ: 63.064.653/0001-54
Autorização de Funcionamento: 1.00.675-1	Expediente(s): 1363870/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).	

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, Oregon (OR) 97124	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1057302/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granul) pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Germol Farmacêutica Ltda	CNPJ: 45.992.062/0009-12
Endereço: Estrada Municipal Jaquarina, 254 - Tanquinho Velho	
Município: Jaquarina	UF: SP
CEP: 13820-000	

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



Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3 Expediente(s): 1099029/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: genéricos; cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.

Empresa solicitante: Merck S/A CNPJ: 33.069.212/0001-84  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 1023937/15-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos esteréis (granel): pós liofilizados.

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH  
 Endereço: Emil-Baroll-Strasse 7, 79639, Grenzach-Wyhlen  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15  
 Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1124348/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnology GmbH  
 Endereço: Erwin Rentschler Strasse 21, D-88471 - Laupheim  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda CNPJ: 07.898.671/0001-60  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1082529/14-1 e 04790003/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos esteréis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Laboratorio Chile S.A.  
 Endereço: Camino a Melipilla n° 4978, Maipú, Santiago  
 País: Chile  
 Empresa solicitante: Procter & Gamble do Brasil S/A CNPJ: 59.476.770/0001-58  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.142-7 Expediente(s): 0723056/15-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Roy Contract Manufacturing S.L.  
 Endereço: Julián Camarillo, 35, 28037, Madrid  
 País: Espanha  
 Empresa solicitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 1028659/15-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

Empresa Laboratório Farmacêutico do Estado de Pernambuco - LA- FEPE CNPJ: 19.877.926/0001-13  
 Endereço: Largo de Dois Irmãos, 1.117, Dois Irmãos  
 Município: Recife UF: PE CEP: 52171-010  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.183-1 Expediente(s): 0914896/15-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: Schering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda CNPJ: 56.990.534/0001-67  
 Endereço: Rua Cançioneiro de Evora, 255, Santo Amaro  
 Município: São Paulo UF: SP CEP: 04708-010  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.020-8 Expediente(s): 1000147/15-6 e 1000193/15-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária): adesivos, comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Sólidos não esteréis: embalagem secundária.  
 Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health S.A.  
 Endereço: Route de l'Étraz, 1260 - Nyon  
 País: Suíça  
 Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1056018/15-6  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Semissólidos não esteréis: cremas e géis.

Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapies Inc.  
 Endereço: 205 Alewife Brook Parkway, Cambridge, Massachusetts (MA) 02138  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda CNPJ: 07.898.671/0001-60  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1082549/14-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfa1-galactosidase, alfa-fetoproteína e idursulfase.

Empresa Fabricante: Patheon Inc.  
 Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario L3N 7K9  
 País: Canadá  
 Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda CNPJ: 51.780.466/0001-87  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 1180765/16-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: comprimidos (granel) e embalagem primária.

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Limited  
 Endereço: Industrial Area 3, A.B. Road, Dewas 455 001, Madhya Pradesh  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Brasinfa Indústria Química e Farmacêutica S.A. CNPJ: 05.161.069/0001-10  
 Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9 Expediente(s): 1066577/15-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.  
 Sólidos não esteréis: cefalosporínicos: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Pfizer Ireland Pharmaceuticals  
 Endereço: Little Connell, Newbridge, Co. Kildare  
 País: Irlanda  
 Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15  
 Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1087461/15-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
 Endereço: Moosvielen 2, 88214, Ravensburg  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda CNPJ: 62.969.589/0001-98  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.151-0 Expediente(s): 9978869/15-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production  
 Endereço: Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn 64320 Idron  
 País: França

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda CNPJ: 55.820.448/0036-66  
 Endereço: Avenida Pedro Linhares Gomes, 4250, Horto  
 Município: Itatinga UF: MG CEP: 36160-291  
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 1809764/16-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Gases medicinais: oxigênio.



Natulab

158

9



Empresa Fabricante: Mundipharma GmbH  
 Endereço: Mundipharmastrasse 1, 65549 Limburg (Lahn)  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.  
 CNPJ: 15.127.898/0001-10  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.298-2  
 Expediente(s): 118952116-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Soluções não esteréis, comprimidos.

Empresa Fabricante: Natulab Laboratório S.A.  
 CNPJ: 02.350.955/0001-83  
 Endereço: Rua H, N.º 02, Galpão II, Ubatuba  
 Município: Santos Antônia De Jesus III, BA.  
 Autorização de Funcionamento: 1.03.847-3  
 Expediente(s): 1424857116-3, 1424909116-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Soluções não esteréis, emulsões, soluções aquosas, suspensões e xaropes orais, cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, e solúveis, não esteréis, xaropes, xarope e pomada.

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH  
 Endereço: Oettinger Str. 93, 79604, Wehr  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.  
 CNPJ: 13.651.943/0001-26  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.298-2  
 Expediente(s): 118952116-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Soluções não esteréis, injeção.

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie - Compagnie  
 Endereço: 56, Route de Chassy au Bag, Compagnie, 60305  
 País: França  
 Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.  
 CNPJ: 02.685.372/0001-57  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3  
 Expediente(s): 1189724116-6  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Soluções não esteréis, comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Schering-Plough (Brazil) Company  
 Endereço: 3000, Invasantim, Co., Celk  
 País: Itália  
 Empresa solicitante: Fundação Ovidio Cruz  
 CNPJ: 33.781.955/0001-55  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3  
 Expediente(s): 1158624116-9  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Soluções esteréis injetáveis, por injeção.

Empresa Fabricante: White Martins Gases Industriais Ltda.  
 Endereço: BR 262, Km 02 - Alto Lago  
 País: Uruguai  
 Empresa solicitante: White Martins Gases Industriais Ltda.  
 CNPJ: 33.820.438/0019-65  
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1  
 Expediente(s): 1128635116-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Gases medicinais, gases.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MORETINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/inter/inter/validar>, pelo código 50101016092600019

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

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

Empresa Fabricante: Bepiouro Jansen Farmacêutica Ltda.  
 Endereço: Rodovia Antônio Heil, S/N, Km 5, Povoado, B. Santa Inês, Japiranga  
 Município: Itajaí  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3  
 Expediente(s): 0785077116-3  
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MORETINHO

Empresa Fabricante: Laboratório Lago de Brasil S.A.  
 Endereço: Rodovia ES 352 S/N, Km 66, Baranilla  
 Município: Colatina  
 Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4  
 Expediente(s): 118952116-0  
 Livro(s), L. Injeções não esteréis, Soluções não esteréis e Produtos Sólidos.  
 Motivo: Em atendimento ao e. 2º do Art. 7º da RDC nº 29/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 41, da Resolução RDC nº 99, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MORETINHO


Empresa Fabricante: Packaging Coordinators, Inc.  
 Endereço: 3001 Red Lion Road, Philadelphia, Pennsylvania (PA) 19114  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.  
 CNPJ: 50.994.502/0001-00  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.062-5  
 Expediente(s): 1427862116-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Soluções não esteréis, cápsulas, embalagem primária, secundária.

EMPRESA: A. H. M. FRAIHA & CIA LTDA	EXPEDIR PRODUTOS DE HIGIENE
ENDERECO: AVENIDA MAGALHÃES BARATA, 1150 - ALA-MEDA ANÍSIA MEIRA Nº 79	EMPRESA: LA CAMPAGNA JUNIOR & CIA LTDA
BAIRRO: SÃO BRAS CEP: 6606281 - BELÉM/PA	ENDERECO: RUA PRESIDENTE DULFEM MOREIRA, 478
CNPJ: 07.160.786/0001-53	BAIRRO: VILA DR JAIR GARCIA CEP: 79112400 - CAMPO GRANDE/MS
PROCESSO: 25351.348466 2016-17	CNPJ: 06.298.377/0001-85
AUTORIZAÇÃO: 2.08896-4	PROCESSO: 25351.352480/2016-18
ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: COSMÉTICOS	AUTORIZAÇÃO: 2.08901-1
ARMAZENAR: PERFUMES	ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: COSMÉTICOS
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE	ARMAZENAR: PERFUMES
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS	ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: PERFUMES	DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE	DISTRIBUIR: PERFUMES
EXPEDIR: COSMÉTICOS	DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR: PERFUMES	EXPEDIR: COSMÉTICOS
	EXPEDIR: PERFUMES
	EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24.08.2001, sob o nº 50101016092600019

22 688 060 / 0001 - 81  
**DIHOSMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS - EIRELI-ME**  
 Av. São Paulo, 418  
 Centro - CEP 85485-000  
 TRÊS BARRAS DO PARANÁ - PR




 Ministério da Saúde


 Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

**Medicamentos de Notificação Simplificada**
**Detalhes de Medicamentos**
**CNPJ:** 02.456.550/0018-83

**Razão Social:** NATULAB LABORATÓRIO S.A

**Categoria:** BAIXO RISCO

**Medicamento:** SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	[Não informado]	[Não informado]	27,900g	Acondicionamento legado	24	
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
	02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo	

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

159

Detalhe do Produto: SULFAZINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	06.597.801/0001-62	<b>Autorização</b>	1.00.963-6
<b>Processo</b>	25991.000281/81	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	05/04/2001
<b>Nome do Produto</b>	SULFAZINA	<b>Registro</b>	109630033	<b>Vencimento do registro</b>	05/02/2023
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	SULFAS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

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

159

2340

2	500 MG COM CT ENV KRAFT X 250 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1096300330022	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE KRAFT</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	• THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM CT ENV KRAFT X 250 <b>ATIVA</b>	1096300330030	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE KRAFT</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	• THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				

<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
4	500 MG COM CT ENV KRAFT X 100 <b>ATIVA</b>	1096300330049	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE KRAFT</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• THEODORO F SOBRAL &amp; CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

2343  
f



<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não			
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
5	500 MG COM CX ENV KRAFT X 500 <b>ATIVA</b>	1096300330057	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE KRAFT</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			

<b>Local de Fabricação</b>	• THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
6	500 MG COM CX ENV KRAFT X 1000 <b>ATIVA</b>	1096300330065	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE KRAFT</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	• THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
7	500 MG COM CT ENV KRAFT X 100 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1096300330073	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA				



8	500 MG COM CT ENV KRAFT X 250 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1096300330081	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE KRAFT</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	• THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				

2348



<input type="button" value="Voltar"/>
---------------------------------------

2340  
P

2350

f

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

160

## Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA

<b>Nome da Empresa</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Nome Comercial</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFECIOSOS TOPICOS		
<b>Registro</b>	125680037		
<b>Processo</b>	25351.036068/01-69		
<b>Vencimento do Registro</b>	12/2021		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA 10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G	CREME	1	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370019
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/G CREM DERM CX 24 PT X 400 G (EMB HOSP)	CREME	2	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370027
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - POTE</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		

2352

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	TOPICO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
10 MG/G CREM DERM BG AL X 50 G	CREME	4	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370043
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
<b>Via de Administração</b>	TOPICA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
10 MG/G CREM DERM 50 BG AL X 50 G (EMB HOSP)	CREME	5	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370051
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		



2354

9

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	TOPICA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 120 G	CREME	8	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370086

<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	TOPICA
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<b>ATIVA</b>			

2356

10 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP)	CREME	10	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370108
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

2357

<b>Apresentação</b> <b>INATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS X 30 G	CREME	3	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370035
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		

2358

<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/G CREM DERM BG PLAS X 50 G	CREME	6	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370061
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		



2359

9

<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <b>INATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/G CREM DERM 50 BG PLAST X 50 G (EMB HOSP)	CREME	7	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370078
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		

9

<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <b>INATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS OPC X 120 G	CREME	9	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800370094
<b>Princípio Ativo</b>	SULFADIAZINA DE PRATA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		

2351  
7

<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>
<input type="button" value="Voltar"/>	

161

2362

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.222995/2002-89	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	27/05/2003
<b>Nome do Produto</b>	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA	<b>Registro</b>	103700410	<b>Vencimento do registro</b>	27/06/2023
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP <b>ATIVA</b>	1037004100012	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
2	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 COP <b>ATIVA</b>	1037004100020	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
3	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1037004100039	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				

7	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1037004100071	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
8	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR VD AMB X 50 ML + 100 COP <b>ATIVA</b>	1037004100081	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
9	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP <b>ATIVA</b>	1037004100098	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
10	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR PLAS AMB X 100 ML + 25 COP <b>ATIVA</b>	1037004100101	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
11	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP <b>ATIVA</b>	1037004100111	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
12	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 COP <b>ATIVA</b>	1037004100128	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>





Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos



Institucional Arvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

### Detalhe do Produto : sulfametoxazol + trimetoprima

<b>Nome da Empresa:</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização:</b>	1025685
<b>Nome Comercial:</b>	sulfametoxazol + trimetoprima		
<b>Categoria:</b>	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS		
<b>Registro:</b>	125680209		
<b>Processo:</b>	25351.000366/2008-95		
<b>Vencimento do Registro:</b>	06/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090013
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090021
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090031
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090048
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		

2365  
9

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090056
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090064
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090072
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090080
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/06/2009

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090099 2366
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090102
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090110
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090129
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090137
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	01/06/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256802090145
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

2367

f

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





Item 103

7

Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : DINAFLEX

Nome da Empresa:	ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A		
CNPJ:	55.980.684/0001-27	Autorização:	1022141
Nome Comercial:	DINAFLEX		
Categoria:	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO SISTEMA MUSCULO ESQUELETICO		
Registro:	122140031		
Processo:	25000.023426/98-11		
Vencimento do Registro:	09/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 G PO OR CT 15 SACH X 3,95 G	PO ORAL	9	04/09/2000
Validade:	36 meses	Registro:	1221400310091
Princípio Ativo:	SULFATO DE GLICOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	SACHIE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 G PO OR CT 30 SACH X 3,95 G	PO ORAL	10	04/09/2000
Validade:	36 meses	Registro:	1221400310105
Princípio Ativo:	SULFATO DE GLICOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	SACHIE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 G PO OR CT 7 SACH X 3,95 G	PO ORAL	11	04/09/2000
Validade:	36 meses	Registro:	1221400310113
Princípio Ativo:	SULFATO DE GLICOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	SACHIE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ZODIAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP GEL DURA CT 1BL AL PLAS INC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	04/09/2000
Validade:	36 meses	Registro:	1221400310016



9

Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
--------------------------------------------------------------

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT 2 (BL AL PLAS INC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	04/09/2000
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1221400310067
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFATO POLICRISTALINO DE GLICOSAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	DINAFLEX		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT 3 (BL AL PLAS INC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	04/09/2000
<b>Validade:</b>	21 meses	<b>Registro:</b>	1221400310075
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFATO POLICRISTALINO DE GLICOSAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	DINAFLEX		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT 6 (BL AL PLAS INC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	04/09/2000
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1221400310083
<b>Princípio Ativo:</b>	SULFATO POLICRISTALINO DE GLICOSAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	DINAFLEX		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

<b>VOLTAR</b>
---------------

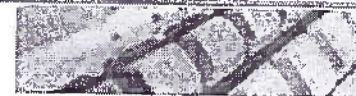


Ministério da Saúde

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos



CNPJ: 25.773.370/0018-83

Razão Social: PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: SULFATO FERROSO 40 MG (COMPRIMIDO REVESTIDO)

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Blister de alumínio e plástico transparente	Cartucho	40mg	40 mg comp rev ct bl al plas trans X 600 40 mg comp rev ct bl al plas trans X 1250	24	<a href="#">Material de embalagem.pdf</a>
	Local de Fabricação					
	Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação	
25773037000183 PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI		Produção Própria		Processo produtivo completo		

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Medicamentos de Notificação Simplificada

CNPJ 25.773.370/0018-83

Razão Social PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	SULFATO FERROSO 40 MG (COMPRIMIDO REVESTIDO)	ANEMIFER	22/10/2017	22/10/2022	<a href="#">Consultar</a>	Ativo
SÓLIDO	SULFATO FERROSO 40 MG (COMPRIMIDO REVESTIDO)	ANEMIFER	27/09/2017	27/09/2022	<a href="#">Consultar</a>	Ativo

Voltar



DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI  
CNPJ: 26.773.037/0001-83

Medicamentos Notificados

...continuação

Medicamento	
Categoria:	BAIXO RISCO
Linha de Produção:	SÓLIDO
Descrição:	SULFATO FERROSO 40 MG (COMPRIMIDO REVESTIDO)
Nome do Medicamento:	ANEMIFER
Data da Notificação:	27/09/2017
Vencimento da Notificação:	27/09/2022

Dados do Acondicionamento			
Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epípeto específico).

Os Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<http://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Petição Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 38280911052917 emitido em 28/09/2017 11:05:29

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.

# FICHA TÉCNICA

2375

PharmaScience  
Indústria Farmacêutica

**PRODUTO:** ANEMIFER® Sulfato Ferroso 122,97 mg/40 mg de Ferro Elementar

**SUBSTÂNCIA ATIVA:** Sulfato Ferroso

**DCB:** Sulfato Ferroso

**CLASSE TERAPÊUTICA:** Antianêmico simples

**NÚMERO DE REGISTRO:** Medicamento de Notificação Simplificada

## APRESENTAÇÕES:

### **ANEMIFER® SULFATO FERROSO 122,97 MG/40 MG DE FERRO ELEMENTAR C/ 600 COMPRIMIDOS REVESTIDOS**

**CÓDIGO DO PRODUTO:** 0174

**DESCRIÇÃO DO PRODUTO:** Sulfato Ferroso 122,97mg/40 mg de Ferro Elementar, comprimido revestido. Embalagem com 600 comprimidos revestidos.

**CONDIÇÕES DE ESTOCAGEM:** Conservar em temperatura ambiente, protegido da luz e umidade.

**VALIDADE:** 24 meses

**CÓDIGO DE BARRAS:** 789801456657-4

**PSICOTRÓPICO PORTARIA:** ( ) SIM ( X ) NÃO

**DIMENSÕES DO CARTUCHO:** 120 x 56 x 116 mm

**PESO DA UNIDADE:** 0,250 Kg

**Nº DA CAIXA DE EMBARQUE:** 1P

**DIMENSÕES DA CAIXA DE EMBARQUE:** 525 x 250 x 236 mm

**QUANTITATIVO DA CAIXA DE EMBARQUE:** 36 unidades

**PESO BRUTO:** 8,9 Kg

**CLASSIFICAÇÃO FISCAL:** 3004.90.99

**DECRETO LEI:** (X) POSITIVO ( ) NEGATIVO ( ) NEUTRO

### **ANEMIFER® SULFATO FERROSO 122,97 MG/40 MG DE FERRO ELEMENTAR C/ 1250 COMPRIMIDOS REVESTIDOS**

**CÓDIGO DO PRODUTO:** 0175

**DESCRIÇÃO DO PRODUTO:** Sulfato Ferroso 122,97mg/40 mg de Ferro Elementar, comprimido revestido. Embalagem com 1250 comprimidos revestidos.

**CONDIÇÕES DE ESTOCAGEM:** Conservar em temperatura ambiente, protegido da luz e umidade.

**VALIDADE:** 24 meses

**CÓDIGO DE BARRAS:** 789801456691-8

**PSICOTRÓPICO PORTARIA:** ( ) SIM ( X ) NÃO

**DIMENSÕES DO CARTUCHO:** 240 x 56 x 116 mm

**PESO DA UNIDADE:** 0,490 Kg

**Nº DA CAIXA DE EMBARQUE:** 1P

**DIMENSÕES DA CAIXA DE EMBARQUE:** 525 x 250 x 236 mm

**QUANTITATIVO DA CAIXA DE EMBARQUE:** 18 unidades

**PESO BRUTO:** 9,1 Kg

**CLASSIFICAÇÃO FISCAL:** 3004.90.99

**DECRETO LEI:** (X) POSITIVO ( ) NEGATIVO ( ) NEUTRO





9



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



**ANEMIFER<sup>®</sup>**  
 40mg de Ferro Elementar  
 comprimido revestido  
 Uso oral - USO ADULTO  
 \*Medicamento de Notificação Simplificada RDC 107  
 de 2016, AFE: 1.01717-3\*  
 SAC: 0800 037 5000



Altura do syrel: 140 mm  
 Largura do syrel: 156 mm  
 Formato do bloco de informações: 42,0mm x 42,0mm



			<b>Data de Publicação</b>
7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470095
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	10	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470109
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470117
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	12	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470125
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	13	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470133
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais		

9

<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	19	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470192
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT 10 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	20	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470206
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	21	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470214
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
7,5 MG COM CT 10 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	22	24/11/2003
<b>Validade:</b>	36 meses	<b>Registro:</b>	1039001470222
<b>Princípio Ativo:</b>	VARFARINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHIO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.
--------------------------------	--------------	-----------

2381

FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
-------------------------------------------------------------------------------------------

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PVC X 150	COMPRIMIDO SIMPLES	28	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470281
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

165 f

## Detalhe do Produto: FERSIL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Processo</b>	25001.000559/87	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	10/09/1990
<b>Nome do Produto</b>	FERSIL	<b>Registro</b>	113430039	<b>Vencimento do registro</b>	10/09/2020
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO FERROSO, SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIANEMICOS SIMPLES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG DRG CT FR VD AMB X 50 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1134300390013	DRAGEA SIMPLES	10/09/1990	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO FERROSO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

2394

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	25 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML <b>ATIVA</b>	1134300390064	SOLUÇÃO ORAL	10/09/1990	24 meses

**Princípio Ativo** SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Comercial

**Apresentação fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	25 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1134300390072	SOLUÇÃO ORAL	10/09/1990	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO				

Item 86 2395  
43  
166  
f



ANEXO

EMPRESA: BIOMED PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES EIRELI - EPP  
 ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO FREITAS, 1228  
 BAIRRO: VERMELHA CEP: 64019000 - TERESINA/PI  
 CNPJ: 06.881.482/0001-12  
 PROCESSO: 25351.06322/2014-21 AUTORIZ/MS: 1.01427.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: AURAMED FARMACEUTICA LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA SEGUNDA AVENIDA, QUADRA 1B, LOTE 46, CONDOMINIO EMPRESARIAL VILLAGE  
 BAIRRO: CIDADE VERA CRUZ CEP: 74934605 - ATARECIDA DE GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 19.442.196/0001-25  
 PROCESSO: 25351.987208/2016-73 AUTORIZ/MS: 1.15379.9  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
 EMPRESA: WA MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA 14, S/N, ESQUINA COM AVENIDA 01, QUADRA 15, LOTE MODULOS 36 E 37, TERREO

BAIRRO: POLO EMPRESARIAL GOIAS CEP: 74985220 - APA-RECIDA DE GOIÂNIA/GO  
 CNPJ: 17.715.064/0001-71  
 PROCESSO: 25351.028059/2014-83 AUTORIZ/MS: 1.23638.8  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA FERNANDO LAMARCA, 255  
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 36092030 - JUIZ DE FORA/MG  
 CNPJ: 17.875.154/0003-91  
 PROCESSO: 25351.824641/2016-85 AUTORIZ/MS: 1.15095.7  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EMBALAR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 FABRICAR: MEDICAMENTO  
 IMPORTAR: MEDICAMENTO  
 REEMBALAR: MEDICAMENTO

Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.686, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15º, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A  
 ENDEREÇO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.350  
 BAIRRO: SAO CRISTOVAO CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG  
 CNPJ: 60.665.981/0005-41  
 PROCESSO: 25351.00194001-62  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, encaminhado pela empresa não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes planejadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014

Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.687, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15º, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Cirúrgica Mais Produto Hospitalar Ltda.	CNPJ: 03.701.031/0001-90
Endereço: Av. Paulo VI 22, Pedrinópolis	
Município: Itanambi	UF: AM
Autorização de Funcionamento: 1.01.416-1	Expediente(s): 1405199/16-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.688, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15º, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca UK Limited	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, SK10 2NA	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.243-8	Expediente(s): 1388966/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (combinação primária e secundária).	
Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG	
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, A-1121 Vienna	
País: Áustria	
Empresa solicitante: Novartis Biofarmácias S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 0028316/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: betainterferona 1b (extração, fermentação e purificação do pool G-75).	
Empresa: Farmoquímicas S/A	CNPJ: 33.349.473/0003-10
Endereço: Rua Vivina Cláudia, 300, Jacaré	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6	Expediente(s): 1079426/13-3, 1079435/13-2 e 1079449/13-2

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/noticias/ckick.html>, pelo código 10102016070400024

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não esteréis: soluções, suspensões, emulsões, xaropes. Semi-sólidos não esteréis: cremes, géis e pomadas. Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós. Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Empresa Fabricante: Flect Laboratories Limited	
Endereço: 94 Rickmansworth Road, Watford, Hertfordshire, WD18 7JH	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Meick S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 170240/05-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semi-sólidos não esteréis hormonais: géis (terapêuticos).	

Empresa: Hypoforma - Instituto de Hipodermia e Estética Ltda.	CNPJ: 17.174.657/0001-78
Endereço: Rua Dr. Irineu Marcellini 303, São Geraldo	CEP: 33805-330
Município: Ribeirão das Neves	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.00.357-7	Expediente(s): 1022109/13-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)	
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana	
País: Índia	
Empresa solicitante: JC Pharma & Health Comércio, Expor. Incão e Indústria Ltda.	CNPJ: 01.662.176/0001-71
Autorização de Funcionamento: 1.08.758-0	Expediente(s): 1889039/16-3 e 0825739/13-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: pós liofilizados. Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

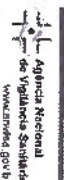
Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Sterile Product Division)	
Endereço: OPP IIM, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076	
País: Índia	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.02.764-8	Expediente(s): 1153556/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: pós (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals, Inc.	
Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Simofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.340-3	Expediente(s): 1145892/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granulados).	

Empresa: NovyGamma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 06.629.745/0001-09
Endereço: Avenida Brasil Norte, 1255, Cidade Jardim	CEP: 75080-240
Município: Anápolis	UF: GO
Autorização de Funcionamento: 1.01.402-4	Expediente(s): 0648026/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: pós (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos esteréis carbocarbônicos: pós (com preparação asséptica). Produtos esteréis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).	

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/03/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Ministério da Saúde		Consulta de Produtos	
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária www.anvisa.gov.br		Institucional    Área Divisão    Serviços    Área de Atuação    Logística	
<b>Detalhe do Produto : VENLIFR 00</b>			
Nome da Empresa:	TORRENT DO BRASIL LTDA	Amostragem:	1005253
CNPJ:	33.078.528/0001-32	VENLIFR 00	
Nome Comercial:	COORDENATO DE VENLIFAMINA		
Princípio Ativo:	ANTIDEPRESSIVOS		
Categoria:	105250014		
Processo:	23351.214809/2002-20		
Vencimento do Registro:	05/2012		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
75 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	18/02/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140012
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados) TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
150 MG CAP GEL DURA BL AL PNC X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	19/09/2008
Validade:	35 meses	Registro:	1052500140020
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados) TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
75 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	22/02/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140039
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados) Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
150 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	22/02/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140047
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Fabricantes Internacionais Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
75 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	22/02/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140035
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados) Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
150 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	22/02/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140063
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados) Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
37,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÚCAR PROLONGADA	7	22/02/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1052500140071
Embalagem:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados) Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
37,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÚCAR PROLONGADA	8	22/02/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1052500140081
Embalagem:	(sem dados cadastrados)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados) Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
75 MG CAP GEL DURA CT BL AL AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	12/03/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500140089
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados) Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

108

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: cloridrato de venlafaxina

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.663.650/0001-90	<b>Autorização</b>	1.02.352-8
<b>Processo</b>	25351.021817/2007-47	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	08/08/2011
<b>Nome do Produto</b>	cloridrato de venlafaxina	<b>Registro</b>	123520205	<b>Vencimento do registro</b>	08/08/2021
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDEPRESSIVOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	37,5 MG COM CT BL AL AL X 7 <b>ATIVA</b>	1235202050018	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	37,5 MG COM CT BL AL AL X 14 <b>ATIVA</b>	1235202050026	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	37,5 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1235202050034	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	37,5 MG COM CT BL AL AL X 28 <b>ATIVA</b>	1235202050042	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses



2388

f

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	50 MG COM CT BL AL/AL X 60 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1235202050123	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	75 MG COM CT BL AL AL X 7 <b>ATIVA</b>	1235202050131	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	75 MG COM CT BL AL AL X 14 <b>ATIVA</b>	1235202050141	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	75 MG COM CT BL AL AL X 15 <b>ATIVA</b>	1235202050158	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	75 MG COM CT BL AL AL X 28 <b>ATIVA</b>	1235202050166	COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LIMITED. - ÍNDIA</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

## Detalhe do Produto : cloridrato de verapamil

<b>Nome da Empresa:</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização:</b>	1025685
<b>Nome Comercial:</b>	cloridrato de verapamil		
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
<b>Categoria:</b>	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
<b>Registro:</b>	125680193		
<b>Processo:</b>	25351.438289/2007-61		
<b>Vencimento do Registro:</b>	05/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/05/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256801930018
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/05/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256801930026
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	26/05/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256801930034
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

**TERMO DE ABERTURA DE VIII VOLUME DO PROCESSO LICITATÓRIO  
PREGÃO PRESENCIAL N° 021/2018**

Aos 17 de abril de 2018, é aberto o VIII Volume do Processo Licitatório PREGÃO PRESENCIAL N° 021/2018, de 19 de março de 2018, que tem como a primeira folha a de n°2390, ficando o VII Volume com páginas de 2055 a 2389, que corresponde a este termo.

---

HELLEN MARINA PRUNZEL  
Presidente da Comissão de Licitações

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

JEM 72390  
9

## Detalhe do Produto: FOLINAC

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR	<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Detentora do Registro</b>	FARMACEUTICA LTDA				
<b>Processo</b>	25000.000881/9911	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	09/08/1999
<b>Nome do Produto</b>	FOLINAC	<b>Registro</b>	113430072	<b>Vencimento do registro</b>	09/08/2019
<b>Princípio Ativo</b>	FOLINATO DE CÁLCIO			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDOTOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	15 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 10 <b>ATIVA</b>	1134300720013	COMPRIMIDO SIMPLES	09/08/1999	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOLINATO DE CÁLCIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	15 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1134300720021	COMPRIMIDO SIMPLES	09/08/1999	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	FOLINATO DE CÁLCIO				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>				

Local de Fabricação • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - 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

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	15 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1134300720031	COMPRIMIDO SIMPLES	09/08/1999	24 meses

Princípio Ativo FOLINATO DE CÁLCIO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

Local de Fabricação • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - 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

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	3 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD INC X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1134300720048	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses

Princípio Ativo FOLINATO DE CÁLCIO

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

Local de Fabricação • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Via de Administração INTRAMUSCULAR



2392

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	3 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB. HOSP.) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">CANCELADA OU CADUCA</span>	1134300720056	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses

**Princípio Ativo** FOLINATO DE CÁLCIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

**Local de Fabricação**

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

**Via de Administração**

INTRAMUSCULAR

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Comercial

**Apresentação fracionada**

Não

Voltar

08

2393

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: ALBENDAZOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.025917/0177	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	24/07/2002
<b>Nome do Produto</b>	ALBENDAZOL	<b>Registro</b>	125680052	<b>Vencimento do registro</b>	24/07/2022
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

N°	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 1 <b>ATIVA</b>	1256800520010	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256800520029	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses

**Princípio Ativo** ALBENDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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**

Institucional  
Comercial

**Apresentação fracionada**

Sim

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

3	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 80 <b>ATIVA</b>	1256800520037	COMPRIMIDO  MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

f

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 2 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520045	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Institucional  
Comercial

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 12 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520053	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses

**Princípio Ativo** ALBENDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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** Institucional  
Comercial

**Apresentação fracionada** Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 50 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520061	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520071	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520088	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	institucional Hospitalar				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520096	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 12 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520101	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

f

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 50 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520118	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses

**Princípio Ativo** ALBENDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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  
Institucional

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520126	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses

**Princípio Ativo** ALBENDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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**

Institucional  
Comercial

**Apresentação fracionada**

Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520134	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses



<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

f

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520142	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1256800520150	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade <sup>2400</sup>
16	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 3 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1256800520169	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 5 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1256800520177	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	-				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
19	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 1 <b>ATIVA</b>	1256800520193	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	-				
<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 80 <b>ATIVA</b>	1256800520207	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	-				
<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100 <b>ATIVA</b>	1256800520215	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	-				



<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1256800520223	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	24/07/2002	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	-				
<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				



## Detalhe do Produto : ALBENDAZOL

<b>Nome da Empresa:</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização:</b>	1025685
<b>Nome Comercial:</b>	ALBENDAZOL		
<b>Classe Terapêutica:</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTROINTESTINAL		
<b>Registro:</b>	125680029		
<b>Processo:</b>	25351.008804/01-34		
<b>Vencimento do Registro:</b>	06/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 10 ML	SUSPENSAO ORAL	1	04/06/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256800290015
<b>Princípio Ativo:</b>	ALBENDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Institucional		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	2	04/06/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256800290023
<b>Princípio Ativo:</b>	ALBENDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

	CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 10 ML	SUSPENSAO ORAL	3	04/06/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256800290031
<b>Princípio Ativo:</b>	ALBENDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	4	04/06/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256800290041
<b>Princípio Ativo:</b>	ALBENDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		



Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	5	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800290058
Princípio Ativo:	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	6	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800290066
Princípio Ativo:	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

2411

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



9



9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALOPURINOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.369211/2007-90	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	10/03/2008
<b>Nome do Produto</b>	ALOPURINOL	<b>Registro</b>	125680191	<b>Vencimento do registro</b>	10/03/2023
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIGOTOSOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>	1256801910017	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

9

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Institucional  
 Comercial

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801910025	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801910033	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>	1256801910041	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
5	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801910051	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Hospitalar				

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801910068	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Hospitalar

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910076	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL



**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Hospitalar  
 Institucional  
 Comercial

**Apresentação fracionada**

Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910084	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial  
Hospitalar  
Institucional

**Apresentação fracionada** Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910092	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial Hospitalar				

Apresentação  
fracionada

Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910106	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial Hospitalar Institucional				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910114	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				

f

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LOCAL FRESCO</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	<p>Institucional</p> <p>Comercial</p> <p>Hospitalar</p>
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	<p>300 MG COM CT BL</p> <p>AL PLAS TRANS X</p> <p>120 (EMB FRAC)</p> <p><b>ATIVA</b></p>	1256801910122	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

f

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Institucional  
 Hospitalar  
 Comercial

**Apresentação fracionada** Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910130	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial  
 Hospitalar  
 Institucional



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALBENDAZOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.008804/0134	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	04/06/2001
<b>Nome do Produto</b>	ALBENDAZOL	<b>Registro</b>	125680029	<b>Vencimento do registro</b>	04/06/2021
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTESTINAL			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 10 ML <b>ATIVA</b>	1256800290015	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses

**Princípio Ativo** ALBENDAZOL**Complemento Diferencial da Apresentação** -**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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  
Institucional**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	40 MG/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800290023	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses

**Princípio Ativo** ALBENDAZOL**Complemento Diferencial da Apresentação** -

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	40 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 10 ML <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1256800290031	SUSPENSÃO ORAL	04/06/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	40 MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	1256800290041	SUSPENSÃO ORAL	04/06/2001	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	ALBENDAZOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	40 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800290058	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses

**Princípio Ativo** ALBENDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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  
Hospitalar  
Institucional

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	40 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256800290066	SUSPENSAO ORAL	04/06/2001	24 meses

**Princípio Ativo** ALBENDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação**

13/04/2018

**Embalagem**

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

**Local de  
Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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  
Institucional  
Hospitalar

**Apresentação  
fracionada**

Não

2425

7

Voltar

2426  
10  
f



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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with columns for Empresa Fabricante, Endereço, CNPJ, and Autorização de Funcionamento. Includes entries for C.B. Plast Company, Inc. and IMEC - Indústria de Medicamentos do Custódia Ltda.

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

Table with columns for Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, and Autorização de Funcionamento. Includes entry for Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.

Table with columns for Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, and Autorização de Funcionamento. Includes entry for Kreas Farmacêutica Ltda.

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA GERÊNCIA-GERAL DE REGULAMENTAÇÃO E BOAS PRÁTICAS REGULATORIAS GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

RESOLUÇÃO - RE Nº 661, DE 1º DE MARÇO DE 2017

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.387, de 8 de julho de 2016, aludida no disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:  
Art. 1º Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(S)

Table listing companies like ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA and SUPRA - FIO DE SUTURA FABRICANTE, along with their product codes and registration details.

Table listing companies like ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA and SUPRA - FIO DE SUTURA FABRICANTE, along with their product codes and registration details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/uniao/indicul>, pelo código 1010201703060025.

Table listing product codes: PG44MP15, PG57MR15, PG07UR35, etc.

CLASSE IV - MATERIAL - Alteração do nome comercial e/ou denominação do código/modelo comercial do produto em registro  
ADAPT PRODUTOS OFTALMOLOGICOS LTDA  
8.01026-4  
Solução Para Uso Oftalmológico 25351.56512/2009-88  
BIO DECALIN  
FABRICANTE: BioTech Ophthalmics Pvt. LTD. - ÍNDIA  
CLASSE: II 80192910900  
80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ALIGN TECHNOLOGY DO BRASIL LTDA 8.01947-5  
Aparelho Para Movimentações de Dentes  
25351.001240/2012-31  
ALINHADORES DENTÁRIOS REMOVÍVEIS  
FABRICANTE: ALIGN TECHNOLOGY INC. - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA  
Invisalign Full  
Invisalign 17  
Invisalign Lite  
Invisalign Retainers Novo modelo: Invisalign Go.  
Invisalign Teen  
CLASSE: I 80194750002  
80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ANGELUS INDUSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A 1.03494-5  
Selantes Para Fissuras/Fissuras 25351.711746/2008-59  
DEFENSE CHROMA  
FABRICANTE: ANGELUS INDUSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A - BRASIL  
871 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (matizado), 1 seringa de 3 g de Acido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras, 872 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante 2,5 g (matizado) e 1 ponta aplicadora. 873 - DEFENSE-CHROMA® - Mini Kit - Embalagem com 2 seringas de selante com 2,5 g (matizado) e 1 seringa de 3 g de Acido Fosfórico. 874 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 2 seringas de selante com 2,5 g (matizado) 8710 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (termocrômico), 1 seringa de 2,5 g de Acido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras e 6 coberturas para seringa. 8720 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante 2,5 g (termocrômico), 1 ponta aplicadora e 1 cobertura para seringa. 8730 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (matizado), 1 seringa de 2,5 g de Acido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras e 6 coberturas para seringa. 8740 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante de 2,5 g (matizado), 1 ponta aplicadora e 1 cobertura para seringa  
CLASSE II 03049450050  
80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ASFER INDUSTRIA QUÍMICA LTDA 8.01179-2  
Material P/Desinfecção e Obtenção Canal Radicular  
1025351.094609/2010-16  
TRICRESOLFORMALINA  
FABRICANTE: ASFER INDUSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL  
Tricresolformalina

CLASSE IV 80117920013  
8037 - Cancelamento de Registro no Cadastro Nacional de MATERIAL DE USO MÉDICO  
AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. 1.03490-0  
Ventilador Pressão e Volume 25351.151828/2015-95  
Sistema de Ventilação Puritan Bennett 980  
FABRICANTE: COVIDIEN Ilc - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

980X1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Básica; 980X2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Básica Pendant; 980X3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Básica Compressor; 980S1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Adulto/Pediátrico; 980S2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Adulto/Pediátrico Pendant; 980S3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Adulto/Pediátrico Compressor; 980N1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Neonatal; 980N2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Neonatal Pendant; 980N3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Neonatal Compressor; 980U1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Universal; 980U2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Universal Pendant; 980U3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett 980, Configuração Universal Compressor  
CLASSE - III 1034900483  
80016 - EQUIPAMENTO - Alteração Técnica  
8064 - EQUIPAMENTO - Alteração do Nome Comercial, Denominação do Código (Part Number) ou Modelo Comercial  
80025 - EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Partes e Acessórios  
8073 - EQUIPAMENTO - Alteração por Acréscimo de Equipamento em Registro de Família de Equipamentos de Médio e Pequeno Porte

BACE COMERCIO INTERNACIONAL LTDA 8.01703-1  
Corativo 25351.034907/2007-06  
PERMAFOAM CAVITY  
FABRICANTE: PAUL HARTMANN AG - ALEMANHA  
CLASSE: III 80170310008  
8033 - MATERIAL - Revitalização de Registro  
Corativo 25351.034931/2007-57  
PERMAFOAM COMFORT  
FABRICANTE: PAUL HARTMANN AG - ALEMANHA  
Permafoam Comfort, 8 X 8 cm, 11 X 11 cm, 19 X 10 cm, 10 X 20 cm, 13 X 15 cm, 20 X 20 cm  
Permafoam concave, 16,5 X 18 cm  
Permafoam sacral, 15 X 18 cm, 22 X 22 cm  
CLASSE: III 80170310010  
8032 - MATERIAL - Revitalização de Registro de Família

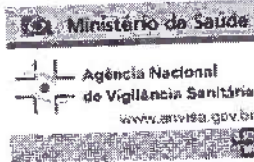
BARD BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA A SAUDE LTDA 8.06890-9  
ENDOPROTESE (VASCULAR) 25351.000794/2015-67  
Stent Vascular FLUENCY PLUS  
FABRICANTE: ANGIOMED GMBH & CO KG - ALEMANHA  
FVM 05020 5 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05030 5 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05040 5 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05060 5 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05080 5 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05100 5 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05120 5 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06020 6 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06030 6 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06040 6 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06060 6 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06080 6 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06100 6 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06120 6 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07020 7 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07080 7 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07100 7 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07120 7 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 08020 8 mm 20 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08030 8 mm 30 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08040 8 mm 40 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08060 8 mm 60 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08080 8 mm 80 mm 9 Fr 80 cm



2427

05

9



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : DORMEC

Nome da Empresa:	IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA		
CNPJ:	08.055.634/0001-53	Autorização:	1042590
Nome Comercial:	DORMEC		
Classe Terapêutica:	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro:	142590006		
Processo:	25000.032855/99-61		
Vencimento do Registro:	01/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060014
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 20 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060022
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT FR PLAS OPC X 120	COMPRIMIDO SIMPLES	3	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060030
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 50 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	22/01/2001
Validade:	12 meses	Registro:	1425900060049
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 50 BL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	22/01/2001
Validade:	12 meses	Registro:	1425900060057
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

2429

9

<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração:</b>	ORAL
<b>IFA único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrição de uso:</b>	Pediátrico
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 20 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	22/01/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1425900060065
<b>Princípio Ativo:</b>	ACIDO ACETILSALICILICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso:</b>	Pediátrico		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 20 BL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	22/01/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1425900060073
<b>Princípio Ativo:</b>	ACIDO ACETILSALICILICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso:</b>	Pediátrico		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		



2430

f

Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 50 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060081
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 50 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060091
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 100 STR AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	22/01/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1425900060103
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

2431

9

	<i>[sem dados cadastrados]</i>
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Não
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso:	Pediátrico
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060111
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 150 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060121
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	STRIP DE ALUMÍNIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		



9

Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 150 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060138
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 20 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	14	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060146
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 20 BL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	15	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060154
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

2433

9

	<i>[sem dados cadastrados]</i>
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 50 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	16	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060162
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 50 BL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	17	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060170
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência:	Não		

2434

Apresentação fracionada:		Não	
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM CT FR PLAS OP X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	18	22/01/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1425900060189
<b>Princípio Ativo:</b>	ACIDO ACETILSALICILICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM CT FR PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	19	22/01/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1425900060197
<b>Princípio Ativo:</b>	ACIDO ACETILSALICILICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM CX 50 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	22/01/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1425900060200
<b>Princípio Ativo:</b>	ACIDO ACETILSALICILICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	STRIP DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		



Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 50 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060219
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060227
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

9

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	22/01/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1425900060235
<b>Princípio Ativo:</b>	ACIDO ACETILSALICILICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	STRIP DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



item 10

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : OSTEOFAR

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA		
CNPJ:	83.874.628/0001-43	Autorização:	1003851
Nome Comercial:	OSTEOFAR		
Categoria:	SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA		
Registro:	103850111		
Processo:	25351.571047/2012-40		
Vencimento do Registro:	03/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT ENV AL E POLIET X 2	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/03/2015
Validade:	36 meses	Registro:	1038501110014
Princípio Ativo:	alendronato de sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação:	OSTEOFAR		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small> Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT ENV AL E POLIET X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/03/2015
Validade:	36 meses	Registro:	1038501110022
Princípio Ativo:	alendronato de sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação:	OSTEOFAR		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small> Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT ENV AL E POLIET X 8	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/03/2015
Validade:	36 meses	Registro:	1038501110030
Princípio Ativo:	alendronato de sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação:	OSTEOFAR		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

9

atom L. 10. 148



ANEXO

EMPRESA: E.SILVA DOS SANTOS - EPP - CNPJ: 04.378.807/0001-67 - AUTORIZ/MS: 1162235 - AE: 1169281

ENDERECO: av domingos jorge velho 292 - SALA 103

MUNICIPIO: MANAUS - UF: AM - EXPEDIENTE(S): 1794676/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: SULMEDIC COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 09.944.371/0001-04 - AUTORIZ/MS: 1100881 - AE: 1226762

ENDERECO: AVENIDA SANTOS DUMONT, Nº 1355

MUNICIPIO: JOINVILLE - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1849889/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: ANDREI CARLOS BARROSO MUNIZ BIRELI - EPP - CNPJ: 22.636.233/0001-18 - AUTORIZ/MS: 1171543

ENDERECO: TRAVESSA MACIEIRO, 265 - SALA 01

MUNICIPIO: MANAUS - UF: AM - EXPEDIENTE(S): 232327/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

EMPRESA: Técnica Demanda e Distribuição Hospitalar Ltda. - ME - CNPJ: 11.928.476/0001-03 - AUTORIZ/MS: 1094008 - AE: 1150410

ENDERECO: Rua Pedro Américo, nº 1109

MUNICIPIO: MACIÓ - UF: AL - EXPEDIENTE(S): 2269226/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 507, DE 1º DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1003851

ENDERECO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67

MUNICIPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1914629/17-9 - 1914607/17-8 - 1914622/17-1

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

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1003851

ENDERECO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67

MUNICIPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1914607/17-8 - 1914622/17-1 - 1914629/17-9

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

EMPRESA: LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA - CNPJ: 83.874.628/0001-43 - AUTORIZ/MS: 1003851

ENDERECO: RUA TEREZA CRISTINA, Nº 67

MUNICIPIO: FLORIANÓPOLIS - UF: SC - EXPEDIENTE(S): 1914622/17-1 - 1914607/17-8 - 1914629/17-9

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

RESOLUÇÃO-RE Nº 508, DE 1º DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: ativos farmaceutica ltda - CNPJ: 64.088.172/0003-03 - AUTORIZ/MS: 1018611

ENDERECO: rua fonte mecia, 2050

MUNICIPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0214733/17-0

ASSUNTO: 7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de medicamentos em relação aos artigos 13 (inciso VI), 99, 107, 111, 117, 120, 145, 156, 164, 165, 178, 184, 185, 200, 209 (parágrafo único), 227 (inciso III), 231, 258, 261, 283 (§ 2º), 293, 316, 408 e 464 (incisos III e IV).

EMPRESA: ativos farmaceutica ltda - CNPJ: 64.088.172/0003-03 - AUTORIZ/MS: 1018611

ENDERECO: rua fonte mecia, 2050

MUNICIPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0214709/17-2

ASSUNTO: 7328 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de medicamentos em relação aos artigos 13 (inciso VI), 99, 107, 111, 117, 120, 145, 156, 164, 165, 178, 184, 185, 200, 209 (parágrafo único), 227 (inciso III), 231, 258, 261, 283 (§ 2º), 293, 316, 408 e 464 (incisos III e IV).

EMPRESA: ativos farmaceutica ltda - CNPJ: 64.088.172/0003-03 - AUTORIZ/MS: 1018611

ENDERECO: rua fonte mecia, 2050

MUNICIPIO: VALINHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0214754/17-8

ASSUNTO: 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de medicamentos em relação aos artigos 13 (inciso VI), 99, 107, 111, 117, 120, 145, 156, 164, 165, 178, 184, 185, 200, 209 (parágrafo único), 227 (inciso III), 231, 258, 261, 283 (§ 2º), 293, 316, 408 e 464 (incisos III e IV).

EMPRESA FABRICANTE: ASPEN SVP

ENDERECO: 88 GIBAUD ROAD, KORSTEN, PORT ELIZABETH, 6620 - PAÍS: ÁFRICA DO SUL, REPÚBLICA DA - CÓDIGO ÚNICO: A.1163

EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20

AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 0962023/17-1

ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre com as Boas Práticas de Fabricação de medicamentos em relação aos Artigos 263 e 302.

EMPRESA FABRICANTE: BRISTOL-MYERS SQUIBB S.R.L

ENDERECO: LOC. FONTANA DEL CERASO - 03012, ANAGNI (FR) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0126

EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 00.318.797/0001-00

AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 2089978/17-5

ASSUNTO: 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL

MOTIVO DE INDEFERIMENTO: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

RESOLUÇÃO-RE Nº 509, DE 1º DE MARÇO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: BRASIL FARMA LTDA ME

ENDERECO: RUA ENERSTO GEISEL N 1408

BAIRRO: BACURI CEP: 65900000 - IMPERATRIZ/MA

CNPJ: 27.178.007/0001-54

PROCESSO: 25351.711569/2017-00

AUTORIZ/MS: 7.35968-1

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO: CORRELATOS

COMÉRCIO: COSMÉTICOS

COMÉRCIO: PERFUMES

COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:

PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS:

EMPRESA: COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS BRAIR LTDA

ENDERECO: AV VISCONDE DO RIO GRANDE 1504

BAIRRO: CENTRO CEP: 96790000 - BARRA DO ARBEIROS/RS

CNPJ: 88.212.113/0686-77

PROCESSO: 23351.708675/2017-06

AUTORIZ/MS: 7.55948-2

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO: CORRELATOS

COMÉRCIO: COSMÉTICOS

COMÉRCIO: PERFUMES

COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:

PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS:

EMPRESA: EMPREENDEIMENTOS PAGUE MENOS S/A

ENDERECO: AV DOUTOR ANTONIO GOUVEIA,1185

BAIRRO: PAUCARA CEP: 57930170 - MACHUCAL

CNPJ: 06.626.253/1690-80

PROCESSO: 25351.708682/2017-08

AUTORIZ/MS: 7.55955-6

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO: CORRELATOS

COMÉRCIO: COSMÉTICOS

COMÉRCIO: PERFUMES

COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:

PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS:

EMPRESA: FARMA LESTE ITAM LTDA - ME

ENDERECO: RUA CAPITAO CIRILO Nº 169

BAIRRO: ALTO ALEGRE CEP: 37795000 - ANDRADAS/MS

CNPJ: 28.428.933/0001-01

PROCESSO: 25351.708689/2017-11

AUTORIZ/MS: 7.55981-5

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO: CORRELATOS

COMÉRCIO: COSMÉTICOS

COMÉRCIO: PERFUMES

COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:

PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS:

EMPRESA: PEPHARMA FARMACIA E MANIPULACAO LTDA

243  
Item JJ

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALOPURINOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.369211/2007-90	Categoria Regulatória		Data do registro	10/03/2008
Nome do Produto	ALOPURINOL	Registro	125680191	Vencimento do registro	10/03/2023
Princípio Ativo	ALOPURINOL			Medicamento de referência	
Classe Terapêutica	ANTIGOTOSOS			ATC	
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>	1256801910017	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses
	Princípio Ativo: ALOPURINOL				
	Complemento Diferencial da Apresentação				
	Embalagem				
	Local de Fabricação				
	Via de Administração				
	Conservação				
	Restrição de prescrição				
	Destinação				
	Apresentação fracionada				

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

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

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

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

2440

f

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801910033	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Hospitalar

**Apresentação fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 <b>ATIVA</b>	1256801910041	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL**Complemento Diferencial da Apresentação**



9

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração** ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Institucional  
Comercial

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801910051	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração** ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Hospitalar

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801910068	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL

**Complemento Diferencial da Apresentação**



<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

f

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910076	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Hospitalar  
 Institucional  
 Comercial

**Apresentação fracionada**

Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910084	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL**Complemento Diferencial da Apresentação** -

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial Hospitalar Institucional
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim

2413

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910092	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

Princípio Ativo ALOPURINOL

Complemento Diferencial da Apresentação

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Institucional  
 Comercial  
 Hospitalar

**Apresentação fracionada**

Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910106	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

Princípio Ativo ALOPURINOL

2444

**Complemento Diferencial da Apresentação****Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Comercial  
 Hospitalar  
 Institucional

**Apresentação fracionada**

Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910114	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo**

ALOPURINOL

**Complemento Diferencial da Apresentação****Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Institucional  
 Comercial  
 Hospitalar

**Apresentação fracionada**

Sim

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

12

300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X  
120 (EMB FRAC) **ATIVA**

1256801910122 COMPRIMIDO SIMPLES

10/03/2008 24 meses 2415

**Princípio Ativo** ALOPURINOL**Complemento  
Diferencial da  
Apresentação** -**Embalagem**

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

**Local de  
Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de  
Administração** ORAL**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ**Restrição de  
prescrição** Venda sob Prescrição Médica**Destinação** Institucional  
Hospitalar  
Comercial**Apresentação  
fracionada** Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801910130	COMPRIMIDO SIMPLES	10/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** ALOPURINOL**Complemento  
Diferencial da  
Apresentação** -**Embalagem**

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

**Local de  
Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de  
Administração** ORAL**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ**Restrição de  
prescrição** Venda sob Prescrição Médica**Destinação** Comercial  
Hospitalar  
Institucional**Apresentação  
fracionada** Sim

Lote 01 itens 12 e 13

2447

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMBROXOL

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	MARIOL INDUSTRIAL LTDA	<b>CNPJ</b>	04.656.253/0001-79	<b>Autorização</b>	1.06.241-0
<b>Processo</b>	25351.443856/2006-11	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	16/07/2007
<b>Nome do Produto</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL	<b>Registro</b>	162410002	<b>Vencimento do registro</b>	16/07/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1624100020012	XAROPE	16/07/2007	24 meses
2	3 MG/ML XPE CX 48 FR PET AMB X 120 ML + 48 CP MED <b>ATIVA</b>	1624100020020	XAROPE	16/07/2007	24 meses
3	6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1624100020039	XAROPE	16/07/2007	24 meses
4	6 MG/ML XPE CX 48 FR PET AMB X 120 ML + 48 CP MED <b>ATIVA</b>	1624100020047	XAROPE	16/07/2007	24 meses



5	3 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 100 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1624100020055	XAROPE	16/07/2007	24 <sup>24</sup> 18 meses
6	3 MG/ML XPE CX 48 FR PET AMB X 100 ML + 48 CP MED <b>ATIVA</b>	1624100020063	XAROPE	16/07/2007	24 meses
7	6 MG/ML XPE CT FR PET AMB X 100 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1624100020071	XAROPE	16/07/2007	24 meses
8	6 MG/ML XPE CX 48 FR PET AMB X 100 ML + 48 CP MED <b>ATIVA</b>	1624100020081	XAROPE	16/07/2007	24 meses
<b>Voltar</b>					

12

2448

f



CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos, Comprimidos Revestidos, Capsulas, Granulados; Pós, Supositórios, Ovos; Sólidos não estéreis (Embalagem primária, Embalagem secundária); Capsulas Moles

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZ/MS: 1066398
ENDEREÇO: RODOVIA SP 340, S/Nº, KM 133+500
MUNICÍPIO: JAGUARUNA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1162468/16-0 - 1162463/16-9 - 1162415/16-9 - 1162436/16-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZ/MS: 1066398
ENDEREÇO: RODOVIA SP 340, S/Nº, KM 133+500
MUNICÍPIO: JAGUARUNA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1162468/16-0 - 1162415/16-9 - 1162436/16-1 - 1162468/16-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes
Líquidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/9005-41 - AUTORIZ/MS: 1099695
ENDEREÇO: AV. PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1255015/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções Acrósicas, Suspensões Acrósicas

EMPRESA FABRICANTE: ANDERSONBRECON INC.
ENDEREÇO: 4545 ASSEMBLY DRIVE - ROCKFORD, IL 61109 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0933

EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - mc - CNPJ: 25.210.465/0091-09
AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413663/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária): Granulados
Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Granulados

EMPRESA FABRICANTE: ASTELLAS IRELAND CO LTD
ENDEREÇO: KILBOURLIN, CO. KERRY - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0042

EMPRESA SOLICITANTE: ASTELLAS FARMA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 07.768.134/0001-04
AUTORIZ/MS: 1077171 - EXPEDIENTE(S): 0052359/17-0

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

EMPRESA FABRICANTE: GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A.
ENDEREÇO: STRADA PROVINCIALE ASOLANA Nº 90 (LOC SAN POLO), 43055 - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0276

EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20
AUTORIZ/MS: 1057948 - EXPEDIENTE(S): 1075421/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporinas) Pós Liofilizados; Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FACTA FARMACEUTICI S.P.A.
ENDEREÇO: NUCLEO INDUSTRIALE S. AITO (LOC. S. NICOLA A TORDINO), 64020 TERAMO (TE) - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0218

EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.218.797/0001-00
AUTORIZ/MS: 1016184 - EXPEDIENTE(S): 0180886/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporinas) Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FROSST IBERICA S.A.
ENDEREÇO: VIA COMPLUTENSE 140, 28805 ALCALA DE HENARES MADRID - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.8257

EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - mc - CNPJ: 25.210.463/0091-09
AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413668/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária): Granulados
Sólidos não estéreis (Embalagem secundária)

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO KG
ENDEREÇO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4. 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626

EMPRESA SOLICITANTE: BIOMARIN BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 08.002.360/0001-34
AUTORIZ/MS: 1073354 - EXPEDIENTE(S): 0084210/17-9

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

EMPRESA FABRICANTE: LABESFAL LABORATÓRIO ALMIRO S.A.
ENDEREÇO: ZONA INDUSTRIAL DO LAGEDO, SANTIAGO DE BESTEIRO, 3465-157 - PAÍS: PORTUGAL - CÓDIGO ÚNICO: A.0538

EMPRESA SOLICITANTE: FRESenius KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0001-04
AUTORIZ/MS: 1000410 - EXPEDIENTE(S): 2306442/16-1

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

EMPRESA FABRICANTE: LABORATORIOS LEON FARMA, S.A.
ENDEREÇO: C/ LA VALIINA S/N. POLIGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, 24008 VILVAQUILAMBRE - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.6355

EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20
AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 0207922/17-4

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

EMPRESA FABRICANTE: LEO LABORATORIES LTD
ENDEREÇO: CASHEL ROAD, CRUMLIN, DUBLIN 12 - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0169

EMPRESA SOLICITANTE: LEO PHARMA LTDA - CNPJ: 11.324.477/0001-10
AUTORIZ/MS: 1085697 - EXPEDIENTE(S): 0405062/17-1

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

EMPRESA FABRICANTE: SHENZHEN SALUBRIS PHARMACEUTICALS CO. LTD
ENDEREÇO: NO.1 FENGHUANGGANG (HUABAO INDUSTRIAL DISTRICT, XIYIANG, BAOAN DISTRICT) - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1082

EMPRESA SOLICITANTE: Multifarma Produtos Farmacêuticos Ltda - CNPJ: 13.863.981/0001-84
AUTORIZ/MS: 1157948 - EXPEDIENTE(S): 1516388/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporinas) Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES LIMITED
ENDEREÇO: PLOT NO 20 & 21, PHARMEZ THE PHARMACEUTICAL SPECIAL ECONOMIC ZONE, SARKHEJ - BAYLA N. H. NO. 8A - MATODA, AHMEDABAD - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0920

EMPRESA SOLICITANTE: FBM INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.869.549/0001-65
AUTORIZ/MS: 0906231 - 1064931 - EXPEDIENTE(S): 0432542/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos
Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos, Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG
ENDEREÇO: BIRKENDORFER STR. 65, 88397 - BIBERACH A.D.R. - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0116

EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57
AUTORIZ/MS: 1012003 - EXPEDIENTE(S): 119382/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Capsulas

EMPRESA FABRICANTE: UNITHER LIQUID MANUFACTURING
ENDEREÇO: 1-3 ALLÉE DE LA NESTE, Z.I. D'EN SIGAL 51770 COLOMIERS - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.1108

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76
AUTORIZ/MS: 1004221 - 1017387 - EXPEDIENTE(S): 1055043/15-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.268, DE 24 DE AGOSTO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 935, de 14 de junho de 2017, aludido ao disposto no art. 5º, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 3 de fevereiro de 2010.

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC Nº 29, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

MARIANGELA TORCIIA DO NASCIMENTO
ANEXO

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1062410
ENDEREÇO: AVENIDA MARIO DE OLIVEIRA, Nº 605
MUNICÍPIO: BARRETOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0105121/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções: Suspensões, Xaropes

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1062410
ENDEREÇO: AVENIDA MARIO DE OLIVEIRA, Nº 605
MUNICÍPIO: BARRETOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0105121/17-0

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

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE S.A.
ENDEREÇO: VIA CANTONALE ZONA SERTA, CH-6814, LAMONE - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0310

EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA S.A - CNPJ: 64.711.500/0001-14
AUTORIZ/MS: 1025619 - EXPEDIENTE(S): 0533298/17-5

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

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME CORP.
ENDEREÇO: 2778 SOUTH EAST SIDE HIGHWAY, ELKTON, VIRGINIA 22827 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1040

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0188903/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Carbapenênicos) (Granel) Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A. DE C.V.
ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.55370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0416

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308266/17-1

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

Produtos estéreis: Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A. DE C.V.
ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.55370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0416

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308327/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos Revestidos
Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHENON PHARMACEUTICALS INC
ENDEREÇO: 2110 EAST GALBRAITH ROAD, CINCINNATI-OHIO, 45237 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0480

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 44.563.661/0001-57
AUTORIZ/MS: 1016130 - EXPEDIENTE(S): 0208798/17-7

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

10/11/2015

Consulta de Produto

FARMACE BIOCISTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BRASIL

Características Informacionais  
(sem dados controlados)

VOLTAR

SUA, Trecho S. Área Especial 37, Bloco B, Terceiro andar - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Ampla - 0800-642-0782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

2452

7

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

item 15

Detalhe do Produto: AMIORON

Nome da Empresa	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Nome Comercial	AMIORON		
Classe Terapêutica	ANTIARRITMICOS		
Registro	154230002		
Processo	25351.221106/2002-66		
Vencimento do Registro	01/2023		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	23/01/2003
Validade	24 meses	Registro	1542300020018
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 ( EMB HOSP )	COMPRIMIDO SIMPLES	2	23/01/2003
Validade	24 meses	Registro	1542300020026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



15 2456



ANEXO

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MO: 1025685

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS. Líquidos não estéreis, Colutorios, Eléctros, Emulsões, Soluções, Suspensões, Xampus, Xampus

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MO: 1025685

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS. Sólidos não estéreis (Penicilínicos) Comprimidos, Cápsulas Pós Sólidos não estéreis, Comprimidos, Comprimidos Revestidos, Cápsulas, Granelados, Pós

EMPRESA: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ: 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MO: 1025685

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS Semissólidos não estéreis: Cremes, Géis, Pomadas

RESOLUÇÃO-RE Nº 428, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016:

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 1.938, de 19 de julho de 2017, no Diário Oficial da União nº 140, de 24 de julho de 2017, Seção I, pag. 40 e suplemento da Seção I, pag. 28, conforme expediente nº 1784466/17-5.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Best Theratronics Limited Endereço: 413 March Road - Ottawa, ON K2K 0E4 - Canadá

Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Motivo: A empresa Eckart & Ziegler Brasil Comercial Ltda justifica que a solicitação do cancelamento do CBPF deve-se ao término de contrato comercial com o fabricante Best Theratronics Ltd

RESOLUÇÃO-RE Nº 429, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016:

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

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Amotech Trading Ltda CNPJ: 01.297.189/0001-50 Endereço: Avenida João Gualberto, 1673, Conjuntos III e III-2 - Alto da Glória, Curitiba -PR CEP: 80030-001

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:

Produtos para Saúde

Empresa: D M C Distribuidora de Materiais Cirúrgicos Ltda CNPJ: 07.418.786/0001-00 Endereço: Avenida Santos Dumont, 2828-B Sala 707, Alcoba, Fortaleza - CE CEP: 80930-001

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem Produtos para Saúde

Empresa: DVN Comercio de Óstios e Próteses Ltda CNPJ: 16.888.191/0001-00 Endereço: C 01, Lote 1/12, Sala 218, Edifício Taguatinga Trade Center, Taguatinga, Brasília -DF CEP: 72019-010

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem: Produtos para Saúde

Empresa: Faceparts Comercio de Materiais Cirúrgicos Ltda - EPP CNPJ: 19.871.422/0001-60 Endereço: Av. dos Manacatis 835, Salas 204 e 205, Bairro Taguaçu, Rio de Janeiro - RJ CEP: 22720-400

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos para Saúde

Empresa: Médica Comercio de Produtos Hospitalares Ltda CNPJ: 12.518.517/0003-18 Endereço: Rua Benedito, 223, Anexo 229 - Mourão Deus, Porto Alegre - RS CEP: 90110-200

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem: Produtos para Saúde

Empresa: Mediculife Comercio de Produtos Médicos LTDA - EPP CNPJ: 12.035.062/0001-18 Endereço: Rua Rio Grande, 679, salas 1, 2 e 3, Centro, Estácio - RS CEP: 93265-051

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem: Produtos para Saúde

Empresa: Zullit Medical - Produtos Médicos Ltda CNPJ: 07.479.296/0001-53 Endereço: Avenida das Américas nº 7.800, Bloco 02, Salas 308, 309, 310, 311, 312, 313, 314, 315 e 316 - Barra Da Tijuca, Rio de Janeiro - RJ CEP: 22793-081

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem: Produtos para Saúde

RESOLUÇÃO-RE Nº 430, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016:

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

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Biotech SAS Endereço: 178 Avenue du Serpolet Zi Adolphe 2, 13600, La Clouet - França

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Máscara de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Bionatlant S.A. Endereço: 5 Rue Edouard Belin, ZA Les Quatre Nations, Vigneux de Bretagne 44360 - França

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: MDT Indústria Comercio Importação e Exportação de Implantes SA CNPJ: 01.925.974/0001-92

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Carbon Medical Technologies, INC. Endereço: 1290 Hammond Road, Saint Paul, MN, 55110 - Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Ferris MFG Corp. Endereço: 5135 Northeast Parkway, Fort Worth, TX 76106 - Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Inmoco Inc. Endereço: 3130 Gateway Drive, Norcross, GA 30071 - Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Medcanium Inc. Endereço: Parker, Suite 150 - Irvine, CA 92618 - Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Adapt Produtos Oftalmológicos Ltda - EPP CNPJ: 96.382.429/0001-60

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: MIPM Mammendorfer Institut Fuer Physik und Medizin GmbH Endereço: Oskar-von-Müller-Strasse 6, 82291, Mammendorf - Bavaria - Alemanha

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Optimed Medizinische Instrumente GmbH Endereço: Ferdinand-Porsche-Strasse 11 - Erlangen, 76275 - Alemanha

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Orthomed SAS Endereço: Zac de St Esteve, 06640, ST Jannet - França

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Fabricante: Orthomed SAS Empresa Solicitante: Ortoarc - Ortopedia e Cirurgia Ltda CNPJ: 60.856.937/0001-05

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Empresa: REM Indústria e Comercio Ltda CNPJ: 47.334.701/0006-25

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: AMIORON

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Processo</b>	25351.221106/2002-66	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	23/01/2003
<b>Nome do Produto</b>	AMIORON	<b>Registro</b>	154230002	<b>Vencimento do registro</b>	23/01/2023
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIARRITMICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1542300020018	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 ( EMB HOSP ) <b>ATIVA</b>	1542300020026	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
3	200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 <b>ATIVA</b>	1542300020034	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
4	200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 ( EMB HOSP ) <b>ATIVA</b>	1542300020042	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
5	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542300020050	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses

6	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542300020069	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542300020077	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <b>ATIVA</b>	1542300020085	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
9	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <b>ATIVA</b>	1542300020093	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses
10	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1542300020107	COMPRIMIDO SIMPLES	23/01/2003	24 meses

2461

Voltar

2452  
16



Empresa Fabricante: Hunzler Farmaceuticas Ltda	
Endereço: Janga's Lda 13, 31780 - Hunzler	
Pais: Alemanha	
Empresa fabricante: Shire Pharmaceuticals Brasil Ltda	CNPJ: 07.898.671/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.05.079-1	Resolução nº: 225262/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados sob o processo de registro: nome e quantidade (se for o caso)	

Empresa Fabricante: Wyeth Indústria S.A.	
Endereço: Via Franco Curioni, Zona Industrial 95300, Capim (CT)	
Pais: Itália	
Empresa fabricante: Laboratórios Wyeth Ltda	CNPJ: 06.976.903/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.05.079-1	Resolução nº: 228349/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados por formulações e soluções parenterais de pequeno volume (com prescrição específica)	

Empresa Fabricante: Holograf Merck-Sunshine GmbH	
Endereço: Bismarckstrasse 18, 74420 - Sulzbach-Landau	
Pais: Alemanha	
Empresa fabricante: Oyam Representações Internacionais	CNPJ: 38.909.584/0001-37
Autorização de Funcionamento: 1.04.726-7	Resolução nº: 073809/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos Em desenvolvimento com o Art. 7º da RDC nº 30/2013 e em desenvolvimento com o Art. 11 (classos) da Lei nº 120.183, 335 e 509 (compr.) e 2ª da RDC nº 17/2014 e sob o processo de registro nº 235222/16-1	

Empresa Fabricante: L'Oréal Cosméticos Sociedade Técnica Cosméticos S.A	
Endereço: Estrada Cosméticos Indústria nº 69-B, Quilom do Bateio, 27204-055, Ruyana	
Pais: Portugal	
Empresa fabricante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 21.730.166/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.231-1	Resolução nº: 245262/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados sob o processo de registro: nome e quantidade (se for o caso)	

Empresa Fabricante: Wyeth Indústria S.A.	
Endereço: Via Franco Curioni, Zona Industrial 95300, Capim (CT)	
Pais: Itália	
Empresa fabricante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 01.072.903/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Resolução nº: 228349/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados por formulações e soluções parenterais de pequeno volume (com prescrição específica)	

Empresa Fabricante: Novo Farma S.A.S.	
Endereço: Novo Nordisk Park 2765, Odense	
Pais: Alemanha	
Empresa fabricante: Basco Medicines Brasil Comercio e Distribuidora de Medicamentos Ltda	CNPJ: 11.002.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.04.750-3	Resolução nº: 064925/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos Em desenvolvimento com o Art. 7º da RDC nº 30/2013 e em desenvolvimento com o Art. 11 (classos) da Lei nº 120.183, 179, 201, 203 (compr.) VI do § 1º IV do § 1º, incisos I e II da 2ª e incisos I e II do § 3º, 2º, 2º e 3º (classos) I a VIII da RDC nº 17/2014 e sob o processo de registro nº 121007/16-7	

Empresa Fabricante: Max Zeller Sólidos AL	
Endereço: Sombriete, s/nº 4, 8200, Romanelos	
Pais: Suíça	
Empresa fabricante: Adeo Laboratórios Farmacêuticos CNPJ: 04.639.463/0001-91 S.A.	
Autorização de Funcionamento: 1.01.727-9	Resolução nº: 034522/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados sob o processo de registro: nome e quantidade (se for o caso)	

Empresa Fabricante: Zentiva Solutio Druglan San. y. Fm. S.A.S.	
Endereço: Eusebio Curioni Malhada, Malhada, s/nº 223 A, 99700, Itapicaciara (P) - Itapicaciara - Curitiba	
Pais: Suíça	
Empresa fabricante: Medley Farmacêutica Ltda	CNPJ: 10.988.493/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.02.336-7	Resolução nº: 226245/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados sob o processo de registro: nome e quantidade (se for o caso)	

Empresa Fabricante: Quimica Dharma S.A.	
Endereço: General Vilhotes 1540 - São João, Prata, Minas Gerais	
Pais: Argentina	
Empresa fabricante: Delli Distribuidora S.A.	CNPJ: 06.711.884/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.01.231-1	Resolução nº: 011184/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos Em desenvolvimento com o Art. 7º da RDC nº 30/2013	

Empresa Fabricante: Medley Farmacêutica S.A.	
Endereço: 244-245, Kiamaram Industrial Zone, Kiamaram, Cingapura	
Pais: Índia	
Empresa fabricante: Medley Farmacêutica Ltda	CNPJ: 44.703.621/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.04.033-5	Resolução nº: 227336/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados sob o processo de registro: nome e quantidade (se for o caso)	

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

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

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

Art. 1º Indefinir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constancie(m) no ANEXO

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Piqui Farmacêutica Produção CNPJ 21	
Endereço: 50, Rua Maria de Moraes 64300, Jitoma	
Pais: Espanha	
Empresa fabricante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 31.988.498/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.231-1	Resolução nº: 217510/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados sob o processo de registro: nome e quantidade (se for o caso)	

Empresa Fabricante: Biogérmica S.A.	
Endereço: Imã, 1570, Foz de Iguaçu	
Pais: Argentina	
Empresa fabricante: Laboratório Bayer do Brasil S.A	CNPJ: 04.248.181/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.05.026-5	Resolução nº: 040294/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos Em desenvolvimento com o Art. 7º da RDC nº 30/2013	

Empresa: Winte Martins Neves Indústria Lda		CNPJ: 35.820.446/0001-84
Endereço: Lote 1145 NIA, Taguaí, RJ, NIA S/A		
Pais: Brasil		
Empresa fabricante: Medley Farmacêutica Ltda	CNPJ: 44.703.621/0001-57	
Autorização de Funcionamento: 2.20.040-0	Resolução nº: 112896/16-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Produtos Em desenvolvimento com o Art. 6º da RDC nº 30/2013 e em desenvolvimento com o RDC nº 105/2016 sob o processo de Boas Práticas de Fabricação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação ao item 5.1. do seu Anexo		

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: RJB - CONTROLE DE PRAGAS LTDA - ME	
ENDEREÇO: AV ATAÍDE TEIVE, Nº 1551 - SALA A BAIRRO: CENTRAL MUNICÍPIO: MACAPÁ UF: AP CEP: 68.900-695 CNPJ: 24.395.236/0001-32 PROCESSO: 25762.152931/2017-83 (EXP: 04573847-03) AUTORIZAÇÕES: 9.07918-1	
ÁREA: PAF	
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinfestação em destinação de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, posto de fronteiras e recintos alfandegados.	
EMPRESA: M BEZERRA DEDETIZAÇÕES E SERVIÇOS - ME	
ENDEREÇO: R DOS IMIGRANTES (CJ A POTENGI) Nº 815 - LOTE 01, QUADRA B BAIRRO: PAJUÇARA	

Empresa Fabricante: Sam Pharmaceutical Industries GmbH	
Endereço: Industrial Zone, N. 3 A D, Road, Davao 454, 694, Mactan, Cebu (PH)	
Pais: Índia	
Empresa fabricante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.978.523/0001-82
Autorização de Funcionamento: 1.01.231-1	Resolução nº: 316499/17-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados sob o processo de registro: nome e quantidade (se for o caso)	

Empresa Fabricante: Farmacêutica Farmipar S de S	
Endereço: Via de Vitória, 2-21500, Cuiçã, RJ	
Pais: Itália	
Empresa fabricante: Samina Biosciences BR Farmacêutica CNPJ	21.563.776/0001-88
Autorização de Funcionamento: 1.15.021-0	Resolução nº: 247833/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos Em desenvolvimento com o Art. 7º da RDC nº 30/2013	

Empresa Fabricante: Takeda Service Co., Ltd	
Endereço: 507, Saitama, Himeji, 664-8604, Himeji	
Pais: Japão	
Empresa fabricante: Genonid D - Brasil Farmacêutica S.A	CNPJ: 11.635.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.04.010-7	Resolução nº: 211765/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos autorizados sob o processo de registro: nome e quantidade (se for o caso)	

Empresa Fabricante: Holograf Merck-Sunshine GmbH	
Endereço: Bismarckstrasse 18, 74420 - Sulzbach-Landau	
Pais: Alemanha	
Empresa fabricante: Class Farmacêutica Ltda	CNPJ: 04.365.632/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.01.019-1	Resolução nº: 062732/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos Em desenvolvimento com o Art. 7º da RDC nº 30/2013 e em desenvolvimento com o Art. 11 (classos) da Lei nº 120.183, 183, 184, 185 e 509 (compr.) e 2ª da RDC nº 17/2014 e sob o processo de registro nº 121007/16-7	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.gov.br/brasil2016>, pelo código 101026170403000154

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/02/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Item 17 - 63



**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:**  
Materiais de uso médico das classes III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2015.

Empresa Fabricante: **EX2 International Inc**  
Endereço: 4200 Nathan Lane North - 55147 - Plymouth - MN  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solícitante: **Auto Nature do Brasil Ltda** CNPJ: 01.643.409/0001-28  
Autorização de Funcionamento: 1.03.3904-1 Expediente(s): 0608200/15-5  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:**  
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2015.

Empresa: **Examed Equipamentos Ltda-PP** CNPJ: 09.135.326/0001-09  
Endereço: Rua Germiano Costa, 2063 - Jardim Brasil  
Município: São Carlos - UF: SP CEP: 13560-510  
Autorização de Funcionamento: 8.07.432-3 Expediente(s): 0942929/15-0  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:**  
Materiais de uso médico das classes III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2015.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.043, DE 20 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: **Anton Hun GmbH**  
Endereço: Amsterdams 251, Fridtjofen - Alemanha 78567  
País: Alemanha  
Empresa Solícitante: **Focuss Medical Equipamentos Médicos Eireli** CNPJ: 07.746.040/01-64  
Autorização de Funcionamento: 8.03.447-1 Expediente(s): 1024757/15-2  
**Objetos Materiais**  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC 16/2013, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos itens 2.2.3, 2.2.1, 2.3.2, 4.1.10, 6.4.1, 6.4.1.1, 6.4.1.2, 6.4.1.3, 6.4.1.4, 6.4.1.5, 6.4.1.6, 6.4.1.7, 6.4.1.8, 6.4.1.9, 6.4.1.10, 6.4.1.11, 6.4.1.12, 6.4.1.13, 6.4.1.14, 6.4.1.15, 6.4.1.16, 6.4.1.17, 6.4.1.18, 6.4.1.19, 6.4.1.20, 6.4.1.21, 6.4.1.22, 6.4.1.23, 6.4.1.24, 6.4.1.25, 6.4.1.26, 6.4.1.27, 6.4.1.28, 6.4.1.29, 6.4.1.30, 6.4.1.31, 6.4.1.32, 6.4.1.33, 6.4.1.34, 6.4.1.35, 6.4.1.36, 6.4.1.37, 6.4.1.38, 6.4.1.39, 6.4.1.40, 6.4.1.41, 6.4.1.42, 6.4.1.43, 6.4.1.44, 6.4.1.45, 6.4.1.46, 6.4.1.47, 6.4.1.48, 6.4.1.49, 6.4.1.50, 6.4.1.51, 6.4.1.52, 6.4.1.53, 6.4.1.54, 6.4.1.55, 6.4.1.56, 6.4.1.57, 6.4.1.58, 6.4.1.59, 6.4.1.60, 6.4.1.61, 6.4.1.62, 6.4.1.63, 6.4.1.64, 6.4.1.65, 6.4.1.66, 6.4.1.67, 6.4.1.68, 6.4.1.69, 6.4.1.70, 6.4.1.71, 6.4.1.72, 6.4.1.73, 6.4.1.74, 6.4.1.75, 6.4.1.76, 6.4.1.77, 6.4.1.78, 6.4.1.79, 6.4.1.80, 6.4.1.81, 6.4.1.82, 6.4.1.83, 6.4.1.84, 6.4.1.85, 6.4.1.86, 6.4.1.87, 6.4.1.88, 6.4.1.89, 6.4.1.90, 6.4.1.91, 6.4.1.92, 6.4.1.93, 6.4.1.94, 6.4.1.95, 6.4.1.96, 6.4.1.97, 6.4.1.98, 6.4.1.99, 6.4.1.100, 6.4.1.101, 6.4.1.102, 6.4.1.103, 6.4.1.104, 6.4.1.105, 6.4.1.106, 6.4.1.107, 6.4.1.108, 6.4.1.109, 6.4.1.110, 6.4.1.111, 6.4.1.112, 6.4.1.113, 6.4.1.114, 6.4.1.115, 6.4.1.116, 6.4.1.117, 6.4.1.118, 6.4.1.119, 6.4.1.120, 6.4.1.121, 6.4.1.122, 6.4.1.123, 6.4.1.124, 6.4.1.125, 6.4.1.126, 6.4.1.127, 6.4.1.128, 6.4.1.129, 6.4.1.130, 6.4.1.131, 6.4.1.132, 6.4.1.133, 6.4.1.134, 6.4.1.135, 6.4.1.136, 6.4.1.137, 6.4.1.138, 6.4.1.139, 6.4.1.140, 6.4.1.141, 6.4.1.142, 6.4.1.143, 6.4.1.144, 6.4.1.145, 6.4.1.146, 6.4.1.147, 6.4.1.148, 6.4.1.149, 6.4.1.150, 6.4.1.151, 6.4.1.152, 6.4.1.153, 6.4.1.154, 6.4.1.155, 6.4.1.156, 6.4.1.157, 6.4.1.158, 6.4.1.159, 6.4.1.160, 6.4.1.161, 6.4.1.162, 6.4.1.163, 6.4.1.164, 6.4.1.165, 6.4.1.166, 6.4.1.167, 6.4.1.168, 6.4.1.169, 6.4.1.170, 6.4.1.171, 6.4.1.172, 6.4.1.173, 6.4.1.174, 6.4.1.175, 6.4.1.176, 6.4.1.177, 6.4.1.178, 6.4.1.179, 6.4.1.180, 6.4.1.181, 6.4.1.182, 6.4.1.183, 6.4.1.184, 6.4.1.185, 6.4.1.186, 6.4.1.187, 6.4.1.188, 6.4.1.189, 6.4.1.190, 6.4.1.191, 6.4.1.192, 6.4.1.193, 6.4.1.194, 6.4.1.195, 6.4.1.196, 6.4.1.197, 6.4.1.198, 6.4.1.199, 6.4.1.200, 6.4.1.201, 6.4.1.202, 6.4.1.203, 6.4.1.204, 6.4.1.205, 6.4.1.206, 6.4.1.207, 6.4.1.208, 6.4.1.209, 6.4.1.210, 6.4.1.211, 6.4.1.212, 6.4.1.213, 6.4.1.214, 6.4.1.215, 6.4.1.216, 6.4.1.217, 6.4.1.218, 6.4.1.219, 6.4.1.220, 6.4.1.221, 6.4.1.222, 6.4.1.223, 6.4.1.224, 6.4.1.225, 6.4.1.226, 6.4.1.227, 6.4.1.228, 6.4.1.229, 6.4.1.230, 6.4.1.231, 6.4.1.232, 6.4.1.233, 6.4.1.234, 6.4.1.235, 6.4.1.236, 6.4.1.237, 6.4.1.238, 6.4.1.239, 6.4.1.240, 6.4.1.241, 6.4.1.242, 6.4.1.243, 6.4.1.244, 6.4.1.245, 6.4.1.246, 6.4.1.247, 6.4.1.248, 6.4.1.249, 6.4.1.250, 6.4.1.251, 6.4.1.252, 6.4.1.253, 6.4.1.254, 6.4.1.255, 6.4.1.256, 6.4.1.257, 6.4.1.258, 6.4.1.259, 6.4.1.260, 6.4.1.261, 6.4.1.262, 6.4.1.263, 6.4.1.264, 6.4.1.265, 6.4.1.266, 6.4.1.267, 6.4.1.268, 6.4.1.269, 6.4.1.270, 6.4.1.271, 6.4.1.272, 6.4.1.273, 6.4.1.274, 6.4.1.275, 6.4.1.276, 6.4.1.277, 6.4.1.278, 6.4.1.279, 6.4.1.280, 6.4.1.281, 6.4.1.282, 6.4.1.283, 6.4.1.284, 6.4.1.285, 6.4.1.286, 6.4.1.287, 6.4.1.288, 6.4.1.289, 6.4.1.290, 6.4.1.291, 6.4.1.292, 6.4.1.293, 6.4.1.294, 6.4.1.295, 6.4.1.296, 6.4.1.297, 6.4.1.298, 6.4.1.299, 6.4.1.300, 6.4.1.301, 6.4.1.302, 6.4.1.303, 6.4.1.304, 6.4.1.305, 6.4.1.306, 6.4.1.307, 6.4.1.308, 6.4.1.309, 6.4.1.310, 6.4.1.311, 6.4.1.312, 6.4.1.313, 6.4.1.314, 6.4.1.315, 6.4.1.316, 6.4.1.317, 6.4.1.318, 6.4.1.319, 6.4.1.320, 6.4.1.321, 6.4.1.322, 6.4.1.323, 6.4.1.324, 6.4.1.325, 6.4.1.326, 6.4.1.327, 6.4.1.328, 6.4.1.329, 6.4.1.330, 6.4.1.331, 6.4.1.332, 6.4.1.333, 6.4.1.334, 6.4.1.335, 6.4.1.336, 6.4.1.337, 6.4.1.338, 6.4.1.339, 6.4.1.340, 6.4.1.341, 6.4.1.342, 6.4.1.343, 6.4.1.344, 6.4.1.345, 6.4.1.346, 6.4.1.347, 6.4.1.348, 6.4.1.349, 6.4.1.350, 6.4.1.351, 6.4.1.352, 6.4.1.353, 6.4.1.354, 6.4.1.355, 6.4.1.356, 6.4.1.357, 6.4.1.358, 6.4.1.359, 6.4.1.360, 6.4.1.361, 6.4.1.362, 6.4.1.363, 6.4.1.364, 6.4.1.365, 6.4.1.366, 6.4.1.367, 6.4.1.368, 6.4.1.369, 6.4.1.370, 6.4.1.371, 6.4.1.372, 6.4.1.373, 6.4.1.374, 6.4.1.375, 6.4.1.376, 6.4.1.377, 6.4.1.378, 6.4.1.379, 6.4.1.380, 6.4.1.381, 6.4.1.382, 6.4.1.383, 6.4.1.384, 6.4.1.385, 6.4.1.386, 6.4.1.387, 6.4.1.388, 6.4.1.389, 6.4.1.390, 6.4.1.391, 6.4.1.392, 6.4.1.393, 6.4.1.394, 6.4.1.395, 6.4.1.396, 6.4.1.397, 6.4.1.398, 6.4.1.399, 6.4.1.400, 6.4.1.401, 6.4.1.402, 6.4.1.403, 6.4.1.404, 6.4.1.405, 6.4.1.406, 6.4.1.407, 6.4.1.408, 6.4.1.409, 6.4.1.410, 6.4.1.411, 6.4.1.412, 6.4.1.413, 6.4.1.414, 6.4.1.415, 6.4.1.416, 6.4.1.417, 6.4.1.418, 6.4.1.419, 6.4.1.420, 6.4.1.421, 6.4.1.422, 6.4.1.423, 6.4.1.424, 6.4.1.425, 6.4.1.426, 6.4.1.427, 6.4.1.428, 6.4.1.429, 6.4.1.430, 6.4.1.431, 6.4.1.432, 6.4.1.433, 6.4.1.434, 6.4.1.435, 6.4.1.436, 6.4.1.437, 6.4.1.438, 6.4.1.439, 6.4.1.440, 6.4.1.441, 6.4.1.442, 6.4.1.443, 6.4.1.444, 6.4.1.445, 6.4.1.446, 6.4.1.447, 6.4.1.448, 6.4.1.449, 6.4.1.450, 6.4.1.451, 6.4.1.452, 6.4.1.453, 6.4.1.454, 6.4.1.455, 6.4.1.456, 6.4.1.457, 6.4.1.458, 6.4.1.459, 6.4.1.460, 6.4.1.461, 6.4.1.462, 6.4.1.463, 6.4.1.464, 6.4.1.465, 6.4.1.466, 6.4.1.467, 6.4.1.468, 6.4.1.469, 6.4.1.470, 6.4.1.471, 6.4.1.472, 6.4.1.473, 6.4.1.474, 6.4.1.475, 6.4.1.476, 6.4.1.477, 6.4.1.478, 6.4.1.479, 6.4.1.480, 6.4.1.481, 6.4.1.482, 6.4.1.483, 6.4.1.484, 6.4.1.485, 6.4.1.486, 6.4.1.487, 6.4.1.488, 6.4.1.489, 6.4.1.490, 6.4.1.491, 6.4.1.492, 6.4.1.493, 6.4.1.494, 6.4.1.495, 6.4.1.496, 6.4.1.497, 6.4.1.498, 6.4.1.499, 6.4.1.500, 6.4.1.501, 6.4.1.502, 6.4.1.503, 6.4.1.504, 6.4.1.505, 6.4.1.506, 6.4.1.507, 6.4.1.508, 6.4.1.509, 6.4.1.510, 6.4.1.511, 6.4.1.512, 6.4.1.513, 6.4.1.514, 6.4.1.515, 6.4.1.516, 6.4.1.517, 6.4.1.518, 6.4.1.519, 6.4.1.520, 6.4.1.521, 6.4.1.522, 6.4.1.523, 6.4.1.524, 6.4.1.525, 6.4.1.526, 6.4.1.527, 6.4.1.528, 6.4.1.529, 6.4.1.530, 6.4.1.531, 6.4.1.532, 6.4.1.533, 6.4.1.534, 6.4.1.535, 6.4.1.536, 6.4.1.537, 6.4.1.538, 6.4.1.539, 6.4.1.540, 6.4.1.541, 6.4.1.542, 6.4.1.543, 6.4.1.544, 6.4.1.545, 6.4.1.546, 6.4.1.547, 6.4.1.548, 6.4.1.549, 6.4.1.550, 6.4.1.551, 6.4.1.552, 6.4.1.553, 6.4.1.554, 6.4.1.555, 6.4.1.556, 6.4.1.557, 6.4.1.558, 6.4.1.559, 6.4.1.560, 6.4.1.561, 6.4.1.562, 6.4.1.563, 6.4.1.564, 6.4.1.565, 6.4.1.566, 6.4.1.567, 6.4.1.568, 6.4.1.569, 6.4.1.570, 6.4.1.571, 6.4.1.572, 6.4.1.573, 6.4.1.574, 6.4.1.575, 6.4.1.576, 6.4.1.577, 6.4.1.578, 6.4.1.579, 6.4.1.580, 6.4.1.581, 6.4.1.582, 6.4.1.583, 6.4.1.584, 6.4.1.585, 6.4.1.586, 6.4.1.587, 6.4.1.588, 6.4.1.589, 6.4.1.590, 6.4.1.591, 6.4.1.592, 6.4.1.593, 6.4.1.594, 6.4.1.595, 6.4.1.596, 6.4.1.597, 6.4.1.598, 6.4.1.599, 6.4.1.600, 6.4.1.601, 6.4.1.602, 6.4.1.603, 6.4.1.604, 6.4.1.605, 6.4.1.606, 6.4.1.607, 6.4.1.608, 6.4.1.609, 6.4.1.610, 6.4.1.611, 6.4.1.612, 6.4.1.613, 6.4.1.614, 6.4.1.615, 6.4.1.616, 6.4.1.617, 6.4.1.618, 6.4.1.619, 6.4.1.620, 6.4.1.621, 6.4.1.622, 6.4.1.623, 6.4.1.624, 6.4.1.625, 6.4.1.626, 6.4.1.627, 6.4.1.628, 6.4.1.629, 6.4.1.630, 6.4.1.631, 6.4.1.632, 6.4.1.633, 6.4.1.634, 6.4.1.635, 6.4.1.636, 6.4.1.637, 6.4.1.638, 6.4.1.639, 6.4.1.640, 6.4.1.641, 6.4.1.642, 6.4.1.643, 6.4.1.644, 6.4.1.645, 6.4.1.646, 6.4.1.647, 6.4.1.648, 6.4.1.649, 6.4.1.650, 6.4.1.651, 6.4.1.652, 6.4.1.653, 6.4.1.654, 6.4.1.655, 6.4.1.656, 6.4.1.657, 6.4.1.658, 6.4.1.659, 6.4.1.660, 6.4.1.661, 6.4.1.662, 6.4.1.663, 6.4.1.664, 6.4.1.665, 6.4.1.666, 6.4.1.667, 6.4.1.668, 6.4.1.669, 6.4.1.670, 6.4.1.671, 6.4.1.672, 6.4.1.673, 6.4.1.674, 6.4.1.675, 6.4.1.676, 6.4.1.677, 6.4.1.678, 6.4.1.679, 6.4.1.680, 6.4.1.681, 6.4.1.682, 6.4.1.683, 6.4.1.684, 6.4.1.685, 6.4.1.686, 6.4.1.687, 6.4.1.688, 6.4.1.689, 6.4.1.690, 6.4.1.691, 6.4.1.692, 6.4.1.693, 6.4.1.694, 6.4.1.695, 6.4.1.696, 6.4.1.697, 6.4.1.698, 6.4.1.699, 6.4.1.700, 6.4.1.701, 6.4.1.702, 6.4.1.703, 6.4.1.704, 6.4.1.705, 6.4.1.706, 6.4.1.707, 6.4.1.708, 6.4.1.709, 6.4.1.710, 6.4.1.711, 6.4.1.712, 6.4.1.713, 6.4.1.714, 6.4.1.715, 6.4.1.716, 6.4.1.717, 6.4.1.718, 6.4.1.719, 6.4.1.720, 6.4.1.721, 6.4.1.722, 6.4.1.723, 6.4.1.724, 6.4.1.725, 6.4.1.726, 6.4.1.727, 6.4.1.728, 6.4.1.729, 6.4.1.730, 6.4.1.731, 6.4.1.732, 6.4.1.733, 6.4.1.734, 6.4.1.735, 6.4.1.736, 6.4.1.737, 6.4.1.738, 6.4.1.739, 6.4.1.740, 6.4.1.741, 6.4.1.742, 6.4.1.743, 6.4.1.744, 6.4.1.745, 6.4.1.746, 6.4.1.747, 6.4.1.748, 6.4.1.749, 6.4.1.750, 6.4.1.751, 6.4.1.752, 6.4.1.753, 6.4.1.754, 6.4.1.755, 6.4.1.756, 6.4.1.757, 6.4.1.758, 6.4.1.759, 6.4.1.760, 6.4.1.761, 6.4.1.762, 6.4.1.763, 6.4.1.764, 6.4.1.765, 6.4.1.766, 6.4.1.767, 6.4.1.768, 6.4.1.769, 6.4.1.770, 6.4.1.771, 6.4.1.772, 6.4.1.773, 6.4.1.774, 6.4.1.775, 6.4.1.776, 6.4.1.777, 6.4.1.778, 6.4.1.779, 6.4.1.780, 6.4.1.781, 6.4.1.782, 6.4.1.783, 6.4.1.784, 6.4.1.785, 6.4.1.786, 6.4.1.787, 6.4.1.788, 6.4.1.789, 6.4.1.790, 6.4.1.791, 6.4.1.792, 6.4.1.793, 6.4.1.794, 6.4.1.795, 6.4.1.796, 6.4.1.797, 6.4.1.798, 6.4.1.799, 6.4.1.800, 6.4.1.801, 6.4.1.802, 6.4.1.803, 6.4.1.804, 6.4.1.805, 6.4.1.806, 6.4.1.807, 6.4.1.808, 6.4.1.809, 6.4.1.810, 6.4.1.811, 6.4.1.812, 6.4.1.813, 6.4.1.814, 6.4.1.815, 6.4.1.816, 6.4.1.817, 6.4.1.818, 6.4.1.819, 6.4.1.820, 6.4.1.821, 6.4.1.822, 6.4.1.823, 6.4.1.824, 6.4.1.825, 6.4.1.826, 6.4.1.827, 6.4.1.828, 6.4.1.829, 6.4.1.830, 6.4.1.831, 6.4.1.832, 6.4.1.833, 6.4.1.834, 6.4.1.835, 6.4.1.836, 6.4.1.837, 6.4.1.838, 6.4.1.839, 6.4.1.840, 6.4.1.841, 6.4.1.842, 6.4.1.843, 6.4.1.844, 6.4.1.845, 6.4.1.846, 6.4.1.847, 6.4.1.848, 6.4.1.849, 6.4.1.850, 6.4.1.851, 6.4.1.852, 6.4.1.853, 6.4.1.854, 6.4.1.855, 6.4.1.856, 6.4.1.857, 6.4.1.858, 6.4.1.859, 6.4.1.860, 6.4.1.861, 6.4.1.862, 6.4.1.863, 6.4.1.864, 6.4.1.865, 6.4.1.866, 6.4.1.867, 6.4.1.868, 6.4.1.869, 6.4.1.870, 6.4.1.871, 6.4.1.872, 6.4.1.873, 6.4.1.874, 6.4.1.875, 6.4.1.876, 6.4.1.877, 6.4.1.878, 6.4.1.879, 6.4.1.880, 6.4.1.881, 6.4.1.882, 6.4.1.883, 6.4.1.884, 6.4.1.885, 6.4.1.886, 6.4.1.887, 6.4.1.888, 6.4.1.889, 6.4.1.890, 6.4.1.891, 6.4.1.892, 6.4.1.893, 6.4.1.894, 6.4.1.895, 6.4.1.896, 6.4.1.897, 6.4.1.898, 6.4.1.899, 6.4.1.900, 6.4.1.901, 6.4.1.902, 6.4.1.903, 6.4.1.904, 6.4.1.905, 6.4.1.906, 6.4.1.907, 6.4.1.908, 6.4.1.909, 6.4.1.910, 6.4.1.911, 6.4.1.912, 6.4.1.913, 6.4.1.914, 6.4.1.915, 6.4.1.916, 6.4.1.917, 6.4.1.918, 6.4.1.919, 6.4.1.920, 6.4.1.921, 6.4.1.922, 6.4.1.923, 6.4.1.924, 6.4.1.925, 6.4.1.926, 6.4.1.927, 6.4.1.928, 6.4.1.929, 6.4.1.930, 6.4.1.931, 6.4.1.932, 6.4.1.933, 6.4.1.934, 6.4.1.935, 6.4.1.936, 6.4.1.937, 6.4.1.938, 6.4.1.939, 6.4.1.940, 6.4.1.941, 6.4.1.942, 6.4.1.943, 6.4.1.944, 6.4.1.945, 6.4.1.946, 6.4.1.947, 6.4.1.948, 6.4.1.949, 6.4.1.950, 6.4.1.951, 6.4.1.952, 6.4.1.953, 6.4.1.954, 6.4.1.955, 6.4.1.956, 6.4.1.957, 6.4.1.958, 6.4.1.959, 6.4.1.960, 6.4.1.961, 6.4.1.962, 6.4.1.963, 6.4.1.964, 6.4.1.965, 6.4.1.966, 6.4.1.967, 6.4.1.968, 6.4.1.969, 6.4.1.970, 6.4.1.971, 6.4.1.972, 6.4.1.973, 6.4.1.974, 6.4.1.975, 6.4.1.976, 6.4.1.977, 6.4.1.978, 6.4.1.979, 6.4.1.980, 6.4.1.981, 6.4.1.982, 6.4.1.983, 6.4.1.984, 6.4.1.985, 6.4.1.986, 6.4.1.987, 6.4.1.988, 6.4.1.989, 6.4.1.990, 6.4.1.9



**Embalagem**

- Primar a - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundaria - CARTUCHO DE CARTOLINA
- Acessorio - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade\_acessorios

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- GERMED FARMACEUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL
- EMS S/A - SAO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

*(sem dados cadastrados)*

**Via de Administração**  
ORAL

**IFA Único**  
Sim

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

**Restrição de prescrição**  
Venda sob prescrição médica com retenção de receita

**Restrição de uso**  
Adulto e Pediatra acima de 2 ANOS

**Destinação**  
Comercial

**Restrito a hospitais**  
N

**Tarja**  
Vermelha sob restrição

**Medicamento referência**  
Não

**Apresentação fracionada**  
Não

**Apresentação** ATIVA

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

**Validade**  
24 meses

**Princípio Ativo**  
AMOXICILINA TRIHIDRATADA

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
*(sem dados cadastrados)*

**Embalagem**

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- Primar a - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundaria - CARTUCHO DE CARTOLINA
- Acessorio - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade\_acessorios

**Fabricantes Internacionais**

*(sem dados cadastrados)*

**Via de Administração**  
ORAL

**IFA Único**  
Sim

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

**Restrição de prescrição**  
Venda sob prescrição médica com retenção de receita

**Restrição de uso**  
Adulto e Pediatra acima de 2 ANOS

**Destinação**  
Comercial

**Restrito a hospitais**  
N

**Tarja**  
Vermelha sob restrição

**Medicamento referência**  
Não

**Apresentação fracionada**  
Não

**Forma Farmacéutica**  
PO PARA SUSPENSÃO ORAL

**Validade**  
24 meses

**Princípio Ativo**  
AMOXICILINA TRIHIDRATADA

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
*(sem dados cadastrados)*

**Embalagem**

**Nome da Empresa**  
GERMED FARMACEUTICA LTDA

**CNPJ**  
45.992.062/0001-65

**Nome Comercial**  
AMOXICILINA

**Classe Terapêutica**  
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO

**Registro**  
105830890011

**Processo**  
25351.077319/2017.21

**Vencimento do Registro**  
04/2022

**Forma Farmacéutica**  
PO PARA SUSPENSÃO ORAL

**Validade**  
24 meses

**Princípio Ativo**  
AMOXICILINA TRIHIDRATADA

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
*(sem dados cadastrados)*

**Embalagem**

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- GERMED FARMACEUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL
- EMS S/A - SAO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

*(sem dados cadastrados)*

**Via de Administração**  
ORAL

**IFA Único**  
Sim

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

**Restrição de prescrição**  
Venda sob prescrição médica com retenção de receita

**Restrição de uso**  
Adulto e Pediatra acima de 2 ANOS

**Destinação**  
Comercial

**Restrito a hospitais**  
N

**Tarja**  
Vermelha sob restrição

**Medicamento referência**  
Não

**Apresentação fracionada**  
Não

**Forma Farmacéutica**  
PO PARA SUSPENSÃO ORAL

**Validade**  
24 meses

**Princípio Ativo**  
AMOXICILINA TRIHIDRATADA

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
*(sem dados cadastrados)*

**Embalagem**

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- GERMED FARMACEUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL
- EMS S/A - SAO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

*(sem dados cadastrados)*

**Via de Administração**  
ORAL

**IFA Único**  
Sim

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

**Restrição de prescrição**  
Venda sob prescrição médica com retenção de receita

**Restrição de uso**  
Adulto e Pediatra acima de 2 ANOS

**Destinação**  
Comercial

**Restrito a hospitais**  
N

**Tarja**  
Vermelha sob restrição

**Medicamento referência**  
Não

**Apresentação fracionada**  
Não

Item 17



<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML PO SUS OR CT 20 FR PLAS OPC X 150 ML + 20 COP	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	4	17/04/2017
<b>Validade</b>	<b>24 meses</b>	<b>Registro</b>	1058308900046
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRIHIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>• Acessório - COPO DOSADOR apresentação quantidade acessórios</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GERMED FARMACÉUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL</li> <li>• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	<b>Fabricantes Internacionais</b>		
<b>IFA único</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Conservação</b>	ORAL		
<b>Restrição de prescrição</b>	Sim		
<b>Restrição de uso</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Destinação</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição a hospitais</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS		
<b>Tarja</b>	Hospitalar		
<b>Medicamento referência</b>	5		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Vermelha sob restrição</b>		
	Não		
	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML PO SUS OR CT 40 FR PLAS OPC X 150 ML + 40 COP	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	5	17/04/2017
<b>Validade</b>	<b>24 meses</b>	<b>Registro</b>	1058308900054
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRIHIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>• Acessório - COPO DOSADOR apresentação quantidade acessórios</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GERMED FARMACÉUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL</li> <li>• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul>		
	<b>Fabricantes Internacionais</b>		
	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		

<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrição a hospitais</b>	5		
<b>Tarja</b>	<b>Vermelha sob restrição</b>		
	Não		
	Não		
<b>Medicamento referência</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>			
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML PO SUS OR CT 30 FR PLAS OPC X 150 ML + 50 COP	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	6	17/04/2017
<b>Validade</b>	<b>24 meses</b>	<b>Registro</b>	1058308900062
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRIHIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>• Acessório - COPO DOSADOR apresentação quantidade acessórios</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GERMED FARMACÉUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL</li> <li>• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul>		
	<b>Fabricantes Internacionais</b>		
	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrição a hospitais</b>	5		
<b>Tarja</b>	<b>Vermelha sob restrição</b>		
	Não		
	Não		
<b>Medicamento referência</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>			
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 150 ML + COP	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	7	17/04/2017
<b>Validade</b>	<b>24 meses</b>	<b>Registro</b>	1058308900070
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRIHIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>• Acessório - COPO DOSADOR apresentação quantidade acessórios</li> </ul>		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

18

Detalhe do Produto: Amoxicilina + Clavulanato de Potássio

Nome da Empresa SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA

CNPJ 61.286.647/0001-16 Autorização 1.00.047-2

Nome Comercial Amoxicilina + Clavulanato de Potássio

Classe Terapêutica ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS

Registro 100470431

Processo 25351.115407/2006-85

Vencimento do Registro 07/2022

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	1	27/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1004704310013
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BLISFARMA ANTIBIÓTICO LTDA. - ME - DIADEMA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	2	27/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1004704310021
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		

9



Empresa Fabricante: Eminent Services Corporation	
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, Maryland (MD) 21703	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda.	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1	Expediente(s): 0033290/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.	
Endereço: Grenzacherstrasse 124, CH-4070, Basel	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1113042/15-3 e 1113064/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atezolizumabe e bevacizumabe.	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

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

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

Empresa: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda.		
Endereço: VPR3 Quadra 2A, Módulos 32/35, DAIA		
Município: Anápolis	UF: GO	CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.07.019-0	Expediente(s): 0716208/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.		
Semi-sólidos não estéreis: cremas, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.		

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

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.	
Endereço: R. da Indústria, nº. 02- Quinta Grande, Anápolis, 2610-088.	
País: Portugal	
Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A.	CNPJ: 61.082.426/0602-07
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7	Expediente(s): 1140631/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: granulados (embalagem primária e secundária).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/anexidade.html>, pelo código 10102016071100057

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

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

Empresa Fabricante: Strides Shasun Limited	
Endereço: No. 36/7, Surajajakanahalli, Indlaviadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore, 562106.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.423.621/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.769-8	Expediente(s): 1138622/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e comprimidos revestidos.	

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

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

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2012, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Grifols Brasil Ltda.		
Endereço: Rua Unuarama, 263, Vila Emiliano Pereira		
Município: Pindamonhangaba	UF: PR	CEP: 83325-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7	Expediente(s): 1087495/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.		

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Pharmachemie B. V., Swensweg 5, 2031 GA Haadem, Holanda, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda, Rodovia Celso Garcia Cid, km. 87, Ribeirão Jacutinga, Cambé, PR, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.523, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO- RE Nº 1.795, DE 7 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o art. 121, VIII, e o art. 54, I do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Declarar o cancelamento do registro ou cadastramento de produtos para a saúde/material de uso médico a pedido da empresa sob os números de processos/números de registro/cadastro constantes do anexo desta Resolução.

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

ANEXO

Table with 8 columns: CNPJ, Razão Social, Nº do Processo, Nº do Expediente, Código do Assunto, Assunto da Petição, Nome Comercial, Nº do Registro. Lists various medical products and companies.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/anexos/bcb.html, pelo código 10102016071100058

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

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Silimed - Indústria de Implantes Ltda, Rua Figueiredo Rocha 494 - Viação Geral, Rio de Janeiro, RJ, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.824, DE 8 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Silimed - Indústria de Implantes Ltda, Rua Figueiredo Rocha, 374 - Viação Geral, Rio de Janeiro, RJ, etc.)





Empresa Fabricante: Techno-Park Manufacturing Ltd	
Endereço: Fort Henry Business Park, Ballina, Co. Tipperary	
País: Irlanda	
Empresa Solitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitais Ltda - ME	CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8	Expediente(s): 0136749/17-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Produtos para diagnóstico de uso <i>in vitro</i> da classe III fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.	

Empresa Fabricante: U&I Corporation	
Endereço: 20, Sandan-RD, 76 Beon-Gil (RD), Uijongbu-Si, Gyeonggi-DO, 11781	
País: Coreia do Sul	
Empresa Solitante: Emergo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitais Ltda	CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8	Expediente(s): 0232042/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais de uso médico das classes III e IV e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185 de 22 de outubro de 2001.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 735, DE 17 DE MARÇO DE 2017

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Geratherm Medical AG	
Endereço: Fabrikstrasse 1 - D-98716 - Gersheim	
País: Alemanha	
Empresa Solitante: Geratherm Medical do Brasil Ltda	CNPJ: 05.111.219/0001-81
Autorização de Funcionamento: 8.02.002-6	Expediente(s): 0814229/15-7
Linhas(s): Equipamentos	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 16/2013 não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos (itens) 2.5.3, 2.6, 2.7, 2.8, 2.9, 2.10, 2.11, 2.12, 2.13, 2.14, 2.15, 2.16, 2.17, 2.18, 2.19, 2.20, 2.21, 2.22, 2.23, 2.24, 2.25, 2.26, 2.27, 2.28, 2.29, 2.30, 2.31, 2.32, 2.33, 2.34, 2.35, 2.36, 2.37, 2.38, 2.39, 2.40, 2.41, 2.42, 2.43, 2.44, 2.45, 2.46, 2.47, 2.48, 2.49, 2.50, 2.51, 2.52, 2.53, 2.54, 2.55, 2.56, 2.57, 2.58, 2.59, 2.60, 2.61, 2.62, 2.63, 2.64, 2.65, 2.66, 2.67, 2.68, 2.69, 2.70, 2.71, 2.72, 2.73, 2.74, 2.75, 2.76, 2.77, 2.78, 2.79, 2.80, 2.81, 2.82, 2.83, 2.84, 2.85, 2.86, 2.87, 2.88, 2.89, 2.90, 2.91, 2.92, 2.93, 2.94, 2.95, 2.96, 2.97, 2.98, 2.99, 3.00, 3.01, 3.02, 3.03, 3.04, 3.05, 3.06, 3.07, 3.08, 3.09, 3.10, 3.11, 3.12, 3.13, 3.14, 3.15, 3.16, 3.17, 3.18, 3.19, 3.20, 3.21, 3.22, 3.23, 3.24, 3.25, 3.26, 3.27, 3.28, 3.29, 3.30, 3.31, 3.32, 3.33, 3.34, 3.35, 3.36, 3.37, 3.38, 3.39, 3.40, 3.41, 3.42, 3.43, 3.44, 3.45, 3.46, 3.47, 3.48, 3.49, 3.50, 3.51, 3.52, 3.53, 3.54, 3.55, 3.56, 3.57, 3.58, 3.59, 3.60, 3.61, 3.62, 3.63, 3.64, 3.65, 3.66, 3.67, 3.68, 3.69, 3.70, 3.71, 3.72, 3.73, 3.74, 3.75, 3.76, 3.77, 3.78, 3.79, 3.80, 3.81, 3.82, 3.83, 3.84, 3.85, 3.86, 3.87, 3.88, 3.89, 3.90, 3.91, 3.92, 3.93, 3.94, 3.95, 3.96, 3.97, 3.98, 3.99, 4.00, 4.01, 4.02, 4.03, 4.04, 4.05, 4.06, 4.07, 4.08, 4.09, 4.10, 4.11, 4.12, 4.13, 4.14, 4.15, 4.16, 4.17, 4.18, 4.19, 4.20, 4.21, 4.22, 4.23, 4.24, 4.25, 4.26, 4.27, 4.28, 4.29, 4.30, 4.31, 4.32, 4.33, 4.34, 4.35, 4.36, 4.37, 4.38, 4.39, 4.40, 4.41, 4.42, 4.43, 4.44, 4.45, 4.46, 4.47, 4.48, 4.49, 4.50, 4.51, 4.52, 4.53, 4.54, 4.55, 4.56, 4.57, 4.58, 4.59, 4.60, 4.61, 4.62, 4.63, 4.64, 4.65, 4.66, 4.67, 4.68, 4.69, 4.70, 4.71, 4.72, 4.73, 4.74, 4.75, 4.76, 4.77, 4.78, 4.79, 4.80, 4.81, 4.82, 4.83, 4.84, 4.85, 4.86, 4.87, 4.88, 4.89, 4.90, 4.91, 4.92, 4.93, 4.94, 4.95, 4.96, 4.97, 4.98, 4.99, 5.00, 5.01, 5.02, 5.03, 5.04, 5.05, 5.06, 5.07, 5.08, 5.09, 5.10, 5.11, 5.12, 5.13, 5.14, 5.15, 5.16, 5.17, 5.18, 5.19, 5.20, 5.21, 5.22, 5.23, 5.24, 5.25, 5.26, 5.27, 5.28, 5.29, 5.30, 5.31, 5.32, 5.33, 5.34, 5.35, 5.36, 5.37, 5.38, 5.39, 5.40, 5.41, 5.42, 5.43, 5.44, 5.45, 5.46, 5.47, 5.48, 5.49, 5.50, 5.51, 5.52, 5.53, 5.54, 5.55, 5.56, 5.57, 5.58, 5.59, 5.60, 5.61, 5.62, 5.63, 5.64, 5.65, 5.66, 5.67, 5.68, 5.69, 5.70, 5.71, 5.72, 5.73, 5.74, 5.75, 5.76, 5.77, 5.78, 5.79, 5.80, 5.81, 5.82, 5.83, 5.84, 5.85, 5.86, 5.87, 5.88, 5.89, 5.90, 5.91, 5.92, 5.93, 5.94, 5.95, 5.96, 5.97, 5.98, 5.99, 6.00, 6.01, 6.02, 6.03, 6.04, 6.05, 6.06, 6.07, 6.08, 6.09, 6.10, 6.11, 6.12, 6.13, 6.14, 6.15, 6.16, 6.17, 6.18, 6.19, 6.20, 6.21, 6.22, 6.23, 6.24, 6.25, 6.26, 6.27, 6.28, 6.29, 6.30, 6.31, 6.32, 6.33, 6.34, 6.35, 6.36, 6.37, 6.38, 6.39, 6.40, 6.41, 6.42, 6.43, 6.44, 6.45, 6.46, 6.47, 6.48, 6.49, 6.50, 6.51, 6.52, 6.53, 6.54, 6.55, 6.56, 6.57, 6.58, 6.59, 6.60, 6.61, 6.62, 6.63, 6.64, 6.65, 6.66, 6.67, 6.68, 6.69, 6.70, 6.71, 6.72, 6.73, 6.74, 6.75, 6.76, 6.77, 6.78, 6.79, 6.80, 6.81, 6.82, 6.83, 6.84, 6.85, 6.86, 6.87, 6.88, 6.89, 6.90, 6.91, 6.92, 6.93, 6.94, 6.95, 6.96, 6.97, 6.98, 6.99, 7.00, 7.01, 7.02, 7.03, 7.04, 7.05, 7.06, 7.07, 7.08, 7.09, 7.10, 7.11, 7.12, 7.13, 7.14, 7.15, 7.16, 7.17, 7.18, 7.19, 7.20, 7.21, 7.22, 7.23, 7.24, 7.25, 7.26, 7.27, 7.28, 7.29, 7.30, 7.31, 7.32, 7.33, 7.34, 7.35, 7.36, 7.37, 7.38, 7.39, 7.40, 7.41, 7.42, 7.43, 7.44, 7.45, 7.46, 7.47, 7.48, 7.49, 7.50, 7.51, 7.52, 7.53, 7.54, 7.55, 7.56, 7.57, 7.58, 7.59, 7.60, 7.61, 7.62, 7.63, 7.64, 7.65, 7.66, 7.67, 7.68, 7.69, 7.70, 7.71, 7.72, 7.73, 7.74, 7.75, 7.76, 7.77, 7.78, 7.79, 7.80, 7.81, 7.82, 7.83, 7.84, 7.85, 7.86, 7.87, 7.88, 7.89, 7.90, 7.91, 7.92, 7.93, 7.94, 7.95, 7.96, 7.97, 7.98, 7.99, 8.00, 8.01, 8.02, 8.03, 8.04, 8.05, 8.06, 8.07, 8.08, 8.09, 8.10, 8.11, 8.12, 8.13, 8.14, 8.15, 8.16, 8.17, 8.18, 8.19, 8.20, 8.21, 8.22, 8.23, 8.24, 8.25, 8.26, 8.27, 8.28, 8.29, 8.30, 8.31, 8.32, 8.33, 8.34, 8.35, 8.36, 8.37, 8.38, 8.39, 8.40, 8.41, 8.42, 8.43, 8.44, 8.45, 8.46, 8.47, 8.48, 8.49, 8.50, 8.51, 8.52, 8.53, 8.54, 8.55, 8.56, 8.57, 8.58, 8.59, 8.60, 8.61, 8.62, 8.63, 8.64, 8.65, 8.66, 8.67, 8.68, 8.69, 8.70, 8.71, 8.72, 8.73, 8.74, 8.75, 8.76, 8.77, 8.78, 8.79, 8.80, 8.81, 8.82, 8.83, 8.84, 8.85, 8.86, 8.87, 8.88, 8.89, 8.90, 8.91, 8.92, 8.93, 8.94, 8.95, 8.96, 8.97, 8.98, 8.99, 9.00, 9.01, 9.02, 9.03, 9.04, 9.05, 9.06, 9.07, 9.08, 9.09, 9.10, 9.11, 9.12, 9.13, 9.14, 9.15, 9.16, 9.17, 9.18, 9.19, 9.20, 9.21, 9.22, 9.23, 9.24, 9.25, 9.26, 9.27, 9.28, 9.29, 9.30, 9.31, 9.32, 9.33, 9.34, 9.35, 9.36, 9.37, 9.38, 9.39, 9.40, 9.41, 9.42, 9.43, 9.44, 9.45, 9.46, 9.47, 9.48, 9.49, 9.50, 9.51, 9.52, 9.53, 9.54, 9.55, 9.56, 9.57, 9.58, 9.59, 9.60, 9.61, 9.62, 9.63, 9.64, 9.65, 9.66, 9.67, 9.68, 9.69, 9.70, 9.71, 9.72, 9.73, 9.74, 9.75, 9.76, 9.77, 9.78, 9.79, 9.80, 9.81, 9.82, 9.83, 9.84, 9.85, 9.86, 9.87, 9.88, 9.89, 9.90, 9.91, 9.92, 9.93, 9.94, 9.95, 9.96, 9.97, 9.98, 9.99, 10.00, 10.01, 10.02, 10.03, 10.04, 10.05, 10.06, 10.07, 10.08, 10.09, 10.10, 10.11, 10.12, 10.13, 10.14, 10.15, 10.16, 10.17, 10.18, 10.19, 10.20, 10.21, 10.22, 10.23, 10.24, 10.25, 10.26, 10.27, 10.28, 10.29, 10.30, 10.31, 10.32, 10.33, 10.34, 10.35, 10.36, 10.37, 10.38, 10.39, 10.40, 10.41, 10.42, 10.43, 10.44, 10.45, 10.46, 10.47, 10.48, 10.49, 10.50, 10.51, 10.52, 10.53, 10.54, 10.55, 10.56, 10.57, 10.58, 10.59, 10.60, 10.61, 10.62, 10.63, 10.64, 10.65, 10.66, 10.67, 10.68, 10.69, 10.70, 10.71, 10.72, 10.73, 10.74, 10.75, 10.76, 10.77, 10.78, 10.79, 10.80, 10.81, 10.82, 10.83, 10.84, 10.85, 10.86, 10.87, 10.88, 10.89, 10.90, 10.91, 10.92, 10.93, 10.94, 10.95, 10.96, 10.97, 10.98, 10.99, 11.00, 11.01, 11.02, 11.03, 11.04, 11.05, 11.06, 11.07, 11.08, 11.09, 11.10, 11.11, 11.12, 11.13, 11.14, 11.15, 11.16, 11.17, 11.18, 11.19, 11.20, 11.21, 11.22, 11.23, 11.24, 11.25, 11.26, 11.27, 11.28, 11.29, 11.30, 11.31, 11.32, 11.33, 11.34, 11.35, 11.36, 11.37, 11.38, 11.39, 11.40, 11.41, 11.42, 11.43, 11.44, 11.45, 11.46, 11.47, 11.48, 11.49, 11.50, 11.51, 11.52, 11.53, 11.54, 11.55, 11.56, 11.57, 11.58, 11.59, 11.60, 11.61, 11.62, 11.63, 11.64, 11.65, 11.66, 11.67, 11.68, 11.69, 11.70, 11.71, 11.72, 11.73, 11.74, 11.75, 11.76, 11.77, 11.78, 11.79, 11.80, 11.81, 11.82, 11.83, 11.84, 11.85, 11.86, 11.87, 11.88, 11.89, 11.90, 11.91, 11.92, 11.93, 11.94, 11.95, 11.96, 11.97, 11.98, 11.99, 12.00, 12.01, 12.02, 12.03, 12.04, 12.05, 12.06, 12.07, 12.08, 12.09, 12.10, 12.11, 12.12, 12.13, 12.14, 12.15, 12.16, 12.17, 12.18, 12.19, 12.20, 12.21, 12.22, 12.23, 12.24, 12.25, 12.26, 12.27, 12.28, 12.29, 12.30, 12.31, 12.32, 12.33, 12.34, 12.35, 12.36, 12.37, 12.38, 12.39, 12.40, 12.41, 12.42, 12.43, 12.44, 12.45, 12.46, 12.47, 12.48, 12.49, 12.50, 12.51, 12.52, 12.53, 12.54, 12.55, 12.56, 12.57, 12.58, 12.59, 12.60, 12.61, 12.62, 12.63, 12.64, 12.65, 12.66, 12.67, 12.68, 12.69, 12.70, 12.71, 12.72, 12.73, 12.74, 12.75, 12.76, 12.77, 12.78, 12.79, 12.80, 12.81, 12.82, 12.83, 12.84, 12.85, 12.86, 12.87, 12.88, 12.89, 12.90, 12.91, 12.92, 12.93, 12.94, 12.95, 12.96, 12.97, 12.98, 12.99, 13.00, 13.01, 13.02, 13.03, 13.04, 13.05, 13.06, 13.07, 13.08, 13.09, 13.10, 13.11, 13.12, 13.13, 13.14, 13.15, 13.16, 13.17, 13.18, 13.19, 13.20, 13.21, 13.22, 13.23, 13.24, 13.25, 13.26, 13.27, 13.28, 13.29, 13.30, 13.31, 13.32, 13.33, 13.34, 13.35, 13.36, 13.37, 13.38, 13.39, 13.40, 13.41, 13.42, 13.43, 13.44, 13.45, 13.46, 13.47, 13.48, 13.49, 13.50, 13.51, 13.52, 13.53, 13.54, 13.55, 13.56, 13.57, 13.58, 13.59, 13.60, 13.61, 13.62, 13.63, 13.64, 13.65, 13.66, 13.67, 13.68, 13.69, 13.70, 13.71, 13.72, 13.73, 13.74, 13.75, 13.76, 13.77, 13.78, 13.79, 13.80, 13.81, 13.82, 13.83, 13.84, 13.85, 13.86, 13.87, 13.88, 13.89, 13.90, 13.91, 13.92, 13.93, 13.94, 13.95, 13.96, 13.97, 13.98, 13.99, 14.00, 14.01, 14.02, 14.03, 14.04, 14.05, 14.06, 14.07, 14.08, 14.09, 14.10, 14.11, 14.12, 14.13, 14.14, 14.15, 14.16, 14.17, 14.18, 14.19, 14.20, 14.21, 14.22, 14.23, 14.24, 14.25, 14.26, 14.27, 14.28, 14.29, 14.30, 14.31, 14.32, 14.33, 14.34, 14.35, 14.36, 14.37, 14.38, 14.39, 14.40, 14.41, 14.42, 14.43, 14.44, 14.45, 14.46, 14.47, 14.48, 14.49, 14.50, 14.51, 14.52, 14.53, 14.54, 14.55, 14.56, 14.57, 14.58, 14.59, 14.60, 14.61, 14.62, 14.63, 14.64, 14.65, 14.66, 14.67, 14.68, 14.69, 14.70, 14.71, 14.72, 14.73, 14.74, 14.75, 14.76, 14.77, 14.78, 14.79, 14.80, 14.81, 14.82, 14.83, 14.84, 14.85, 14.86, 14.87, 14.88, 14.89, 14.90, 14.91, 14.92, 14.93, 14.94, 14.95, 14.96, 14.97, 14.98, 14.99, 15.00, 15.01, 15.02, 15.03, 15.04, 15.05, 15.06, 15.07, 15.08, 15.09, 15.10, 15.11, 15.12, 15.13, 15.14, 15.15, 15.16, 15.17, 15.18, 15.19, 15.20, 15.21, 15.22, 15.23, 15.24, 15.25, 15.26, 15.27, 15.28, 15.29, 15.30, 15.31, 15.32, 15.33, 15.34, 15.35, 15.36, 15.37, 15.38, 15.39, 15.40, 15.41, 15.42, 15.43, 15.44, 15.45, 15.46, 15.47, 15.48, 15.49, 15.50, 15.51, 15.52, 15.53, 15.54, 15.55, 15.56, 15.57, 15.58, 15.59, 15.60, 15.61, 15.62, 15.63, 15.64, 15.65, 15.66, 15.67, 15.68, 15.69, 15.70, 15.71, 15.72, 15.73, 15.74, 15.75, 15.76, 15.77, 15.78, 15.79, 15.80, 15.81, 15.82, 15.83, 15.84, 15.85, 15.86, 15.87, 15.88, 15.89, 15.90, 15.91, 15.92, 15.93, 15.94, 15.95, 15.96, 15.97, 15.98, 15.99, 16.00, 16.01, 16.02, 16.03, 16.04, 16.05, 16.06, 16.07, 16.08, 16.09, 16.10, 16.11, 16.12, 16.13, 16.14, 16.15, 16.16, 16.17, 16.18, 16.19, 16.20, 16.21, 16.22, 16.23, 16.24, 16.25, 16.26, 16.27, 16.28, 16.29, 16.30, 16.31, 16.32, 16.33, 16.34, 16.35, 16.36, 16.37, 16.38, 16.39, 16.40, 16.41, 16.42, 16.43, 16.44, 16.45, 16.46, 16.47, 16.48, 16.49, 16.50, 16.51, 16.52, 16.53, 16.54, 16.55, 16.56, 16.57, 16.58, 16.59, 16.60, 16.61, 16.62, 16.63, 16.64, 16.65, 16.66, 16.67, 16.68, 16.69, 16.70, 16.71, 16.72, 16.73, 16.74, 16.75, 16.76, 16.77, 16.78, 16.79, 16.80, 16.81, 16.82, 16.83, 16.84, 16.85, 16.86, 16.87, 16.88, 16.89, 16.90, 16.91, 16.92, 16.93, 16.94, 16.95, 16.96, 16.97, 16.98, 16.99, 17.00, 17.01, 17.02, 17.03, 17.04, 17.05, 17.06, 17.07, 17.08, 17.09, 17.10, 17.11, 17.12, 17.13, 17.14, 17.15, 17.16, 17.17, 17.18, 17.19, 17.20, 17.21, 17.22, 17.23, 17.24, 17.25, 17.26, 17.27, 17.28, 17.29, 17.30, 17.31, 17.32, 17.33, 17.34, 17.35, 17.36, 17.37, 17.38, 17.39, 17.40, 17.41, 17.42, 17.43, 17.44, 17.45, 17.46, 17.47, 17.48, 17.49, 17.50, 17.51, 17.52, 17.53, 17.54, 17.55, 17.56, 17.57, 17.58, 17.59, 17.60, 17.61, 17.62, 17.63, 17.64, 17.65, 17.66, 17.67, 17.68, 17.69, 17.70, 17.71, 17.72, 17.73, 17.74, 17.75, 17.76, 17.77, 17.78, 17.79, 17.80, 17.81, 17.82, 17.83, 17.84, 17.85, 17.86, 17.87, 17.88, 17.89, 17.90, 17.91, 17.92, 17.93, 17.94, 17.95, 17.96, 17.97, 17.98, 17.99, 18.00, 18.01, 18.02, 18.03, 18.04, 18.05, 18.06, 18.07, 18.08, 18.09, 18.10, 18.11, 18.12, 18.13, 18.14, 18.15, 18.16, 18.17, 18.18, 18.19, 18.20, 18.21, 18.22, 18.23, 18.24, 18.25, 18.26, 18.27, 18.28, 18.29, 18.30, 18.31, 18.32, 18.33, 18.34, 18.35, 18.36, 18.37, 18	



2471  
f



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.431, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: CSL Behring LLC  
Endereço: Route 50 North, L.P.O., N. Kank, Bradley, IL 61913  
País: Estados Unidos da América

Empresa Solicitante: CSL Behring (CNPJ: 62.969.589/0001-95)  
Comércio de Produtos Farmacéuticos Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1106533/15-8 e 1.09.151-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação

Insumos farmacéuticos ativos biológicos, albumina humana, albumina humana, citrato DEAE, precipitado da fração II + III, precipitado da fração V e concentrado.

Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós injetáveis.

Empresa Fabricante: Ganzyme Polyionals S.A.S.  
Endereço: 23 Boulevard Charbonnel de la Bièvre, 69007 Lyon  
País: França

Empresa Solicitante: Ganzyme do Brasil (CNPJ: 06.152.950/0001-05)  
Brasil Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1566764/16-5 e 1.05.243-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Insumo Farmacéutico Ativo Biológico: imunoglobulina de coelho antitóxicos humanos

Produtos esteréis: soluções (formulação)

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Vaccines S.R.L.  
Endereço: Via Fontana, 1, 22100 Sironi  
País: Itália

Empresa Solicitante: GlaxoSmithKline (CNPJ: 33.247.943/0001-10)  
Brasil Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1357699/16-2 e 1.01.102-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Insumos farmacéuticos ativos biológicos: Vesículas de membrana externa (VME) de *Neisseria meningitidis* do sorotipo B.

Empresa Fabricante: LFB Biomedicamentos  
Endereço: 45 Rue Albert Einstein, Parc d'Activités du Château, Caran, 82220  
País: França

Empresa Solicitante: LFB - Hemode (CNPJ: 07.207.572/0001-95)  
Soluções e Biologias Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1357552/16-8 e 1.14.142-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Produtos esteréis: embalagem secundária

Empresa Fabricante: MedImmune Pharma B.V.  
Endereço: Lagelandseweg 78, Mijmegen, 6513CQ  
País: Holanda

Empresa Solicitante: Abbvie Farma (CNPJ: 15.306.345/0001-50)  
Células Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1372270/16-1 e 1.09.869-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Produtos esteréis: solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Octapharma Produktionsgesellschaft Deutsch-land mbH  
Endereço: Wolfgang-Margarete-Allee 1, 31832 Springe  
País: Alemanha

Empresa solicitante: Octapharma Brasil (CNPJ: 02.552.927/0001-60)  
Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1223652/16-2 e 1.05.921-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Insumos farmacéuticos ativos biológicos, fração I, II e III da imunoglobulina humana, albumina humana, intermediário I de fator IX de coagulação, concentrado de fator VIII de coagulação

Produtos esteréis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós injetáveis

Empresa Fabricante: Regeneron Pharmaceuticals, Inc.  
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, NY 12144  
País: Estados Unidos da América

Empresa Solicitante: Bayer S.A. (CNPJ: 13.459.628/0001-15)  
Brasil Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1315604/16-7 e 1.01.059-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Insumos Farmacéuticos Ativos Biológicos: aflibercept

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
Insumos farmacéuticos ativos biológicos: aflibercept  
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica (formulação)

Empresa Fabricante: Regeneron Pharmaceuticals, Inc.  
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, New York (NY) 12144  
País: Estados Unidos da América

Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis (CNPJ: 02.685.377/0001-57)  
Farmacéutica Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1181351/16-4 e 1.01.300-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Insumos Farmacéuticos Ativos Biológicos: aflibercept

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH - TechDus  
Endereço: Biochemiestrasse 10, A-6230 Kundl  
País: Áustria

Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil (CNPJ: 61.266.647/0001-18)  
Indústria Farmacéutica Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1262473/16-0 e 1.01.047-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Sólidos não esteréis: cefalosporínicos comprimidos revestidos, cápsulas e pós

Sólidos não esteréis: penicilínicos comprimidos revestidos, cápsulas e pós

Empresa Fabricante: CCP Pharma S.A.  
Endereço: Chemin Du Portez, B-1320 Braine L'Alleux  
País: Bélgica

Empresa Solicitante: Aspiraneca do Brasil (CNPJ: 69.318.797/0001-00)  
Brasil Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1309567/16-6 e 1.01.018-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Produtos esteréis, embalagem secundária

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Perthung GmbH & Co. KG  
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88081 Ravensburg  
País: Alemanha

Empresa solicitante: Novartis Bioceuticals S.A. (CNPJ: 06.994.502/0001-30)  
Brasil Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1319742/16-8 e 1.00.214-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Produtos esteréis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Perthung GmbH & Co. KG  
Endereço: Schulzenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg  
País: Alemanha

Empresa solicitante: Laboratorios Pfi (CNPJ: 46.070.868/0036-99)  
Lda

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1566654/16-1 e 1.00.214-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Perthung GmbH & Co. KG  
Endereço: Schulzenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg  
País: Alemanha

Empresa solicitante: Novartis Bioceuticals S.A. (CNPJ: 06.994.502/0001-30)  
Brasil Ltda.

Autorelação de Funcionamento: Expediente(s): 1319742/16-8 e 1.00.214-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.445, DE 9 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Drogaria Fagundes Ltda - me  
ENDEREÇO: RUA 15 DE NOVEMBRO, 228  
BAIRRO: CENTRO CEP: 43310000 - UBAIRA/BA

CNPJ: 24.897.612/0001-29  
PROCESSO: 25351.32128/2016-01

AUTORIZAÇÃO: 7.12522-5

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO CORRELATOS

COMÉRCIO COSMÉTICOS

COMÉRCIO PERFUMES

COMÉRCIO PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRAÇÃOAMENTO -

EMPRESA: DROGARIA SAO PAULO S.A.

ENDEREÇO: R. ASSIS FIGUEIREDO 923  
BAIRRO: Centro CEP: 37701000 - POÇOS DE CALDAS/MG

CNPJ: 61.412.110/0001-86  
PROCESSO: 25351.317268/2016-02

AUTORIZAÇÃO: 7.19497-0

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO CORRELATOS

COMÉRCIO COSMÉTICOS

COMÉRCIO PERFUMES

COMÉRCIO PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS -

EMPRESA: L. S. PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - ME

ENDEREÇO: rua cascalinha, s/n  
BAIRRO: colina verde CEP: 76898000 - GOVERNADOR JORGE TEIXEIRA/RO

CNPJ: 10.672.823/0001-17  
PROCESSO: 25351.307971/2016-01

AUTORIZAÇÃO: 7.47144-1

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO CORRELATOS

COMÉRCIO COSMÉTICOS

COMÉRCIO PERFUMES

COMÉRCIO PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

FRAÇÃOAMENTO -

PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS -

EMPRESA: tv farmácia de manipulação e dermatologia ltda

ENDEREÇO: avenida bormato monteiro, 1026  
BAIRRO: santa elizabeta CEP: 30150281 - BELO HORIZONTE/MG

CNPJ: 24.841.605/0001-71  
PROCESSO: 25351.304748/2016-03

AUTORIZAÇÃO: 7.47397-4

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO CORRELATOS

COMÉRCIO COSMÉTICOS

COMÉRCIO PERFUMES

COMÉRCIO PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: lourenço oliveira drogaria me

ENDEREÇO: Avenida dom cabral, 110 lj 2  
BAIRRO: jardim do lago CEP: 355319000 - NOVA SERRANA/MG

CNPJ: 24.494.913/0001-70  
PROCESSO: 25351.311153/2016-04

AUTORIZAÇÃO: 7.47161-4

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO CORRELATOS

COMÉRCIO COSMÉTICOS

COMÉRCIO PERFUMES

COMÉRCIO PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: farmacia daniefa elfer ltda - me

ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-IA III

BAIRRO: FLORESTA CEP: 82750000 - BRAÇO DO NORTE/SC

CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25351.313670/2016-04

AUTORIZAÇÃO: 7.47491-8

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS

COMÉRCIO CORRELATOS

COMÉRCIO COSMÉTICOS

COMÉRCIO PERFUMES

COMÉRCIO PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRAÇÃOAMENTO -

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	
CNPJ	33.247.743/0001-10	Autorização	1.00.107-1
Nome Comercial	CLAVULIN		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEM -ASSOC MEDIC ENTRE ANTINFEC		
Registro	101070076		
Processo	25991.002612/81		
Vencimento do Registro	08/2022		

Detalhe do Produto: CLAVULIN

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 57 MG/5 ML PO EXT CT FR VD TRANS X 140 ML + SER DOS		PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	39	19/12/1988
Validade		24 meses	Registro	1010700760396
Princípio Ativo		AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação		CLAVULIN BD		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul>		
Via de Administração		ORAL		
IFA Único		Não		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 57 MG/5 ML PO EXT CT FR VD TRANS X 70 ML + SER DOS		PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	40	19/12/1988
Validade		24 meses	Registro	1010700760401
Princípio Ativo		AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação		CLAVULIN BD		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul>		
Via de Administração		ORAL 1		
IFA Único		Não		
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		



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

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 28,5 MG/5 ML PO EXT CT FR VD TRANS X 70 ML + SER DOS	PO PARA PREPARACOES EXTEMPORANEA	41	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760418
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRÍ-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN 8D		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	<b>Não</b>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

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

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 100 MG PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS	PO LIORFLO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	43	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760434
Princípio Ativo	AMOXICILINA SÓDICA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1		
IFA único	<b>Não</b>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA		
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
1 G + 200 MG PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS	44	19/12/1988	
Validade	Registro		
24 meses		1010700760442	
Princípio Ativo	AMOXICILINA SÓDICA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA (REINO UNIDO)</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	S		

Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA		
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS+ ENV X 21	49	19/12/1988	
Validade	Registro		
24 meses		1010700760493	
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS + ENV X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	50	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760507
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>{sem dados cadastrados}</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS+ ENV X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760515
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN BD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>{sem dados cadastrados}</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		



<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS + ENV X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	52	19/12/1988
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		1010700760523
24 meses			
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

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

125 MG + 31,25 MG / 5 ML PO SUS OR CT FR VD TRANS X 100 ML + COP	PO PARA SUSPENSAO EXTEMPORANEA	53	19/12/1988
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		1010700760531
24 meses			
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

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

250 MG + 62,50 MG / 5 ML PO SUS OR CT FR VD TRANS X 100 ML + COP	PO PARA SUSPENSAO EXTemporanea	54	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760541
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO <i>{sem dados cadastrados}</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Embalagem	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>{sem dados cadastrados}</i> Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---------------------------	--------------------	-----------	-----------------------

600 MG + 42,90 MG / 5 ML PO SUS OR CT FR VD TRANS X 50 ML + SER DOS	PO PARA SUSPENSAO EXTemporanea	55	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760558
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRIHIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN ES		
Embalagem	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>{sem dados cadastrados}</i> Fabricantes Internacionais • SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO • GLAXO WELLCOME PRODUCTION. - FRANÇA		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---------------------------	--------------------	-----------	-----------------------

600 MG + 42,90 MG / 5 ML PO SUS OR CT FR VD TRANS X 100 ML + SER DOS	PO PARA SUSPENSÃO EXTEMPORANEA	56	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760566
<b>Princípio Ativo</b>	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Embalagem</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Internacionais <i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Via de Administração</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXO WELLCOME PRODUCTION. - FRANÇA</li> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS* - REINO UNIDO</li> </ul>		
<b>IFA Único</b>	ORAL 1	Não	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	19/12/1988

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760051
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Internacionais <i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA Único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 18	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760061
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		



<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais <i>{sem dados cadastrados}</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>{sem dados cadastrados}</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>GLAXOSMITHKLINE MEXICO S.A DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <small>(MATNA)</small>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760116
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais <i>{sem dados cadastrados}</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>{sem dados cadastrados}</i></p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <small>(MATNA)</small>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760124
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG + 100 MG PO LIOFIL INJ CT FA VD INC + DIL X 10 ML	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	13	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760132
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1 G + 200 MG PO LIOFIL INJ CT FA VD INC + DIL X 20 ML	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760140
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <b>INATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125 MG + 31,25 MG/5 ML PO EXT CT FR VD AMB X 75 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	27	19/12/1988
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		1010700760272
<b>Princípio Ativo</b>	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRI-HDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • GLAXOSMITHKLINE MEXICO S.A. DE C.V. - MÉXICO
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <b>INATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG + 62,5 MG/5 ML PO EXT CT FR VD AMB X 75 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	30	19/12/1988
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		1010700760302
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

2481  
e

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>{sem dados cadastrados}</i>
	<b>Fabricantes Internacionais</b> • GLAXOSMITHKLINE MEXICO S.A. DE C.V. - MÉXICO
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA Único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
875 MG + 125 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	35	19/12/1988
<b>Validade</b>	18 meses	<b>Registro</b>	1010700760353
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA ÁCIDO CLAVULÂNICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>{sem dados cadastrados}</i>
	<b>Fabricantes Internacionais</b> <i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA Único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>{sem dados cadastrados}</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
875 MG + 125 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	36	19/12/1988
<b>Validade</b>	18 meses	<b>Registro</b>	1010700760361
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA ÁCIDO CLAVULÂNICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
875 MG + 125 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	37	19/12/1988
<b>Validade</b>	18 meses	<b>Registro</b>	1010700760371
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA ÁCIDO CLAVULÂNICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
875 MG + 125 MG COM REV CT 2 BL AL X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	38	19/12/1988
<b>Validade</b>	18 meses	<b>Registro</b>	1010700760388
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA ÁCIDO CLAVULÂNICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> {sem dados cadastrados}
	<b>Fabricantes Internacionais</b> {sem dados cadastrados}
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA Único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	{sem dados cadastrados}
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	{sem dados cadastrados}
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <b>INATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MG + 28,5 MG/5 ML PO EXT CT FR VD TRANS X 140 ML + SER DOS	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	42	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760426
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> {sem dados cadastrados}
	<b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>SMITHKLINE BEECHAM PHARMACEUTICALS - INGLATERRA - INGLATERRA</li> <li>(REINO UNIDO)</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA Único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	{sem dados cadastrados}
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	{sem dados cadastrados}
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <b>INATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
875 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	45	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760450
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> • GLAXOSMITHKLINE MEXICO S.A DE C.V. - MÉXICO
<b>Via de Administração</b>	ORAL I
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i> <b>Fabricantes Internacionais</b> • GLAXOSMITHKLINE MEXICO S.A DE C.V. - MÉXICO
<b>Via de Administração</b>	ORAL I
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <b>INATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
875 MG + 125 MG COM REV CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	46	13/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760469
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN BD		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600 MG + 42,9 MG/5 ML PÓ EXT CT FR VD AMB X 50 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	47	19/12/1988
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1010700760477
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLAVULIN ES		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



14/02/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • GLAXOSMITHKLINE MEXICO S.A DE C.V. - MÉXICO
Via de Administração	ORAL 1
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM LUGAR SECO CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

14/02/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • GLAXOSMITHKLINE MEXICO S.A DE C.V. - MÉXICO
Via de Administração	ORAL 1
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM LUGAR SECO CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG + 42,9 MG/5 ML PÓ EXT CT FR VD AMB X 100 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTemporanea	48	19/12/1988
Validade	24 meses	Registro	1010700760078
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLAVULIN ES		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

2487  
f



GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 875, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX

DEFERIMENTOS

RAZÃO SOCIAL/CNPJ

MARCA COMERCIAL

NÚMERO DO PROCESSO

PETIÇÃO(ÕES)/EXPEDIENTE(S)

CLASSE TOXICOLÓGICA

Basf S A 48 539 4078001-18

Scitaf

25351533058/2017-06

5086 - Produto Microbiológico - Avaliação toxicológica de produto

com ingrediente ativo microbiológico já registrado no País.

1995074/17-1

CLASSE III

FMC Química do Brasil Ltda.04.136.3670001-98

Azaka

25351670591/2009-50

5065 - Produto Formulada com base em Produto Técnico

Equivalente - 87084389-5

CLASSE III

UPL do Brasil Indústria e Comércio de Insulinas Agropesquiários

S.A.02.974.7330001-52

Glibosato DVA Agio técnico

25351010092/2011-84

5041 - Produto Técnico Equivalente, 014606:11-4

CLASSE I

RESOLUÇÃO-RE Nº 876, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Reprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX

INDEFERIMENTOS

RAZÃO SOCIAL/CNPJ

MARCA COMERCIAL

NÚMERO DO PROCESSO

PETIÇÃO(ÕES), EXPEDIENTE(S)

Oligos Biotecnologia Ltda./12.801.2250001-20

Metarhizium Oligos WP

25351621013/2017-14

5064 - Produto Fitossanitário Aprovado para Agricultura Orgânica

- Avaliação toxicológica de produto baseado em especificação de

referência. 2186697/17-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 010201804000117

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 828, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Avid Bioservices, Inc

Endereço: 14282 Franklin Ave. Tustin, California (CA) 92780 País:

Estados Unidos da América

Solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A CNPJ:

53.009.943/0001-23

Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s):

2086351/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Insulinas farmacêuticos biológicos, heterocentros humana recombinante

Fabricante: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

Endereço: Birkendorfer Str. 65, 88397 Biberach a d R. País:

Alemanha

Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda CNPJ:

18.774.815/0001-95

Autorização de Funcionamento: 1.10.241-0 Expediente(s):

2145817/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Insulinas farmacêuticos ativos biológicos, desonumabe

Fabricante: Opocim S.p.A

Endereço: Via Pacinotti, 3, Ceol di Formigine, 41043 Formigine

(MO) País: Itália

Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda CNPJ: 61.363.032/0001-46

Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s):

2102852/17-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Insulinas farmacêuticos ativos biológicos, alfaproteína

Fabricante: Pfizer Global Supply - Brandon, a Division of Pfizer

Canada Inc.

Endereço: 729 17th Street East - Brandon, Manitoba, R7A 7H2 País:

Canadá

Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.808/0036-99

Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s):

2012389/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Insulinas farmacêuticos ativos biológicos, estrogênios conjugados

Fabricante: Wyeth Pharmaceuticals Division of Wyeth Holdings LLC,

a subsidiary of Pfizer Inc

Endereço: 4300 Oak Park, Sanford, North Carolina (NC) 27330 País:

Estados Unidos da América

Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ:

61.072.393/0001-23

Autorização de Funcionamento nº: 1.02.110-1 Expediente(s) nº:

2172420/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Insulinas farmacêuticos ativos biológicos, polissacarídeos capsulares

de *Streptococcus pneumoniae* sorotipos 3, 4, 6E, 9V, 14, 18C, 19A e

23F (conjugados) (etapas de ativação e conjugação), proteína

carreadora - CRM 197.

RESOLUÇÃO-RE Nº 829, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante: Novartis Pharma Stein AG - Chemical Operations

Schweiz

Endereço: Schaffhausstrasse, 4332 Stein

País: Suíça

Empresa Solicitante: Mylan Laboratórios Ltda CNPJ:

11.943.066/0001-22

Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente:

0092613/18-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insulinas

Farmacêuticos Ativos:

Insulino(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química:

clorazepina (etapa de purificação).

A fabricação deste insulino farmacêutico ativo envolve ainda outras

etapas de produção realizadas pelas seguintes plantas, que também

devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido,

conforme estabelecido a RDC 69/2014:

Clorazepina (etapa de síntese)

NOVARTIS RINGASKEDDY LIMITED

Ringaskiddy, County Cork, Irlanda.

ARÉVIPHARMA GmbH

Messner Strasse, Radchul, N° 35 01445 - Alcnanha.

PIRAMAL ENTERPRISES LIMITED

Digwal Village, Kolih Mandat, Modak District, Andhra Pradesh -

502321 - Índia.

Clorazepina (etapa de purificação)

NOVARTIS PHARMA AG

Lichtstrasse, N° 35, Basileia - CH-4056 - Suíça.

Fabricante: Química Sintética S.A.

Endereço: Calle Dufrenoy, s/n. Alcalá de Henares, Madrid -

28405

País: Espanha

Solicitante: HypoFarma - Instituto de Hypoderma e Farmácia Ltda

CNPJ 17.174.657/0001-78

Autorização de Funcionamento: 1.00.587-7 Expediente(s):

0029628/18-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insulinas

Farmacêuticos Ativos:

Insulino farmacêutico ativo obtido por síntese química:

caprolactamase

Fabricante: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd.

Endereço: No. 6 Weisu Road, Hangzhou Gulf, Shanghai Industrial

Zone, Shanghai, Zhejiang 312369

País: República Popular da China

Solicitante: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda. CNPJ:

02.814.497/0001-07

Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0 Expediente(s):

0487785/17-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insulinas

Farmacêuticos Ativos:

Intermediário obtido por semissíntese: azaricromona (etapas de

síntese química).

Este intermediário está envolvido na obtenção do insulino

azaricromona di-hidratada, cujas etapas posteriores de síntese

química e do processamento final são realizadas na seguinte

planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de

Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2014:

Jubilant Life Sciences Limited

Endereço: Plot # 18, 5o, 3o and 5o, Kadib Industrial Area,

Nanjangud, Mysore District, Karnataka - Índia - 571302

RESOLUÇÃO-RE Nº 830, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43 da Resolução RDC nº 29, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

renovação automática.

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA - CNPJ:

17.159.229/0001-76 - AUTORIZAMS: 1003707

ENDEREÇO: VP 70 QUADRA 13 - MODULO II

MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S):

1877366/17-1 - 1877366/17-4 1877366/17-9 1877418/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

MEDICAMENTOS Sólidos não estéreis: Cremes; Geis;

Pomadas

EMPRESA: LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO SA - CNPJ:

17.159.229/0001-76 - AUTORIZAMS: 1003707

ENDEREÇO: VP 70 QUADRA 13 - MODULO II

MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S):

1877366/17-4 - 1877366/17-9 1877393/17-1 1877418/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE

MEDICAMENTOS Sólidos não estéreis: Comprimidos;

Comprimidos Revestidos; Cápsulas

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





2498  
11  
f

Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos) Comprimidos; Póis Sólidos não estéreis (Penicilínicos) Comprimidos; Cápsulas; Póis

EMPRESA: LABORATÓRIO TETTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003767  
ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO II  
MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877369/17-9 - 1877366/17-4 - 1877393/17-1 - 1877418/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Penicilínicos) Póis Liofilizados; Póis com Esterilização Terminal; Póis com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis; Póis Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica; Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Póis Liofilizados; Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA: LABORATÓRIO TETTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76 - AUTORIZAÇÃO: 1003767  
ENDEREÇO: VP 7D QUADRA 13 - MÓDULO II  
MUNICÍPIO: ANAPÓLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1877418/17-1 - 1877366/17-4 - 1877369/17-9 - 1877393/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Emulsões; Emulsões; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA - CNPJ: 44.734.671/0008-28 - AUTORIZAÇÃO: 1002981  
ENDEREÇO: AVENIDA NOSSA SENHORA DE ASSUNÇÃO  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 208697/17-8

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

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410  
ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849829/17-6 - 1849816/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Soluções (concentrados policatolíticos para hemodiálise - CPHD)

EMPRESA: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0008-80 - AUTORIZAÇÃO: 1000410  
ENDEREÇO: RODOVIA CE 040, KM 10  
MUNICÍPIO: AQUIRAZ - UF: CE - EXPEDIENTE(S): 1849816/17-7 - 1849829/17-6

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

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
ENDEREÇO: EISENBHNSSTRASSE 2 - 4 - 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626

EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
AUTORIZAÇÃO: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2090162/17-3

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

EMPRESA: LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1009927  
ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952168/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Emulsões; Soluções; Óleos

EMPRESA: LABORATÓRIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LIFAR LTDA - CNPJ: 92.928.951/0001-43 - AUTORIZAÇÃO: 1009927  
ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, 1115  
MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE - UF: RS - EXPEDIENTE(S): 1952175/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semsólidos não estéreis; Cremes; Pastas; Pomadas

RESOLUÇÃO-RE Nº 831, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016.

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: D-HOSP - DISTRIBUIDORA HOSPITALAR, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 08.076.127/0012-59 - AUTORIZAÇÃO: 1065251 - AE 1166575  
ENDEREÇO: Setor de Armazenagem e Abastecimento Norte - SAAN Quadra 02, nº 575, Parte A

MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 040412/18-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO-RE Nº 832, DE 5 DE ABRIL DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016.

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: AIR LIQUIDE BRASIL LTDA - CNPJ: 09.311.788/0023-24 - AUTORIZAÇÃO: 2709003  
ENDEREÇO: AV. PRESIDENTE WILSON, 5874  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1952330/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envasse

EMPRESA: Air Liquide Brasil Ltda - CNPJ: 09.311.788/0046-10 - AUTORIZAÇÃO: 2200007  
ENDEREÇO: Avenida Mangueiros, 3331  
MUNICÍPIO: SERRA - UF: ES - EXPEDIENTE(S): 1952381/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais; Envasse

EMPRESA: VIDEFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 01.993.167/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 252 KM 63 S/Nº  
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120257/17-8

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semsólidos não estéreis; Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: VIDEFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 01.993.167/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 252 KM 63 S/Nº  
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120222/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Colúmbios; Eléctros; Emulsões; Esmaltes; Líquidos; Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: VIDEFARMA INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 01.993.167/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1056202  
ENDEREÇO: RODOVIA BR 252 KM 63 S/Nº  
MUNICÍPIO: POMBOS - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 1120172/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária; Cápsulas Molecs

Sólidos não estéreis; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA: INSTITUTO BIOTRIMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03 - AUTORIZAÇÃO: 1000647  
ENDEREÇO: RUA ANTONIO JOÃO, PRÉDIOS 168, 194 e 218  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO - UF: RJ - EXPEDIENTE(S): 1801906/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Póis com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Carbapenémicos); Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA: WHITE MARTINS GASES INDUSTRIAIS LTDA - CNPJ: 35.820.448/0018-84 - AUTORIZAÇÃO: 2200001  
ENDEREÇO: SIA Sul Q3 nº 1125  
MUNICÍPIO: GUARÁ - UF: DF - EXPEDIENTE(S): 1247172/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: White Martins Gases Industriais Ltda - CNPJ: 35.820.448/0054-18 - AUTORIZAÇÃO: 2209001  
ENDEREÇO: RUA OSWALDO ARANHA, N.100  
MUNICÍPIO: LONDRINA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 090347/15-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Gases Medicinais

EMPRESA: Biau Farmacéutica S.A. - CNPJ: 58.430.828/0013-01 - AUTORIZAÇÃO: 1016377  
ENDEREÇO: R. Adherbal Strasser, 84  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1586705/17-3

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Póis Liofilizados; Póis com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Penicilínicos) Póis com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Cefalosporínicos) Póis com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH, ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13

AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498990/17-5 - 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semsólidos não estéreis (Embalagem secundária); Emplastos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH, ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13

AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498956/17-5 - 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498975/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária, Embalagem secundária); Comprimidos Revestidos; Cápsulas Sólidos não estéreis (Embalagem secundária); Adesivos

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH, ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: GRÜNENTHAL DO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 10.555.143/0001-13

AUTORIZAÇÃO: 1086107 - EXPEDIENTE(S): 1498990/17-5 - 1498938/17-7 - 1498956/17-5 - 1498975/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Soluções

EMPRESA FABRICANTE: GRÜNENTHAL GMBH, ENDEREÇO: ZIEGLERSTRASSE 6, 52078 AACHEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0291

EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 32.249.473/0001-58

AUTORIZAÇÃO: 1003906 - EXPEDIENTE(S): 0027422/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Cápsulas Molecs

EMPRESA FABRICANTE: F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD, ENDEREÇO: 4305 KAISERAUGUST - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0216

EMPRESA SOLICITANTE: FARMOQUÍMICA S/A - CNPJ: 32.249.473/0001-58

AUTORIZAÇÃO: 1003906 - EXPEDIENTE(S): 0027422/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Cápsulas Molecs

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

16

## Detalhe do Produto: AMOXICILINA

<b>Nome da Empresa</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Nome Comercial</b>	AMOXICILINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		
<b>Registro</b>	103700447		
<b>Processo</b>	25351.222993/2002-90		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2019		

<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 6	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470014
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470022
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		



<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470030
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 12	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470049
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 21	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470057
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	01/03/2004

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470065
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p><b>Fabricantes Nacionais</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p><b>Fabricantes Internacionais</b></p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			



500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470073
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 300	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470081
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		

<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470091
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		

2499

<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 6	CAPSULA GELATINOSA DURA	10	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470103
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

2590

<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>N</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 12	CAPSULA GELATINOSA DURA	11	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470111
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		



2501

9

<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA	12	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470121
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		

2502

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

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 21	CAPSULA GELATINOSA DURA	13	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470138
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

2503

<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	14	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470146
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

2504

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA	15	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470154
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA	16	01/03/2004



2508

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470162
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
------------------------------	---------------------------	------------------	---------------------------

2507

500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300	CAPSULA GELATINOSA DURA	17	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470170
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500	CAPSULA GELATINOSA DURA	18	01/03/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037004470189
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

9

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>
<input type="button" value="Voltar"/>	

ITEM 20

PRATI

25/02



0356974000118	SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351551369200710	0107755184	TOP-WATCH SX	80135010006
07330175000106	SURGICAL LINE - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	25351290028201338	0080676185	CATETER EPIDURAL NEUROTHERM	80410900023
04299232000143	SYMBIOSIS DIAGNOSTICA LTDA	25351078919201511	0076920187	Smart Test hCG SYM	80105220097
04299232000143	SYMBIOSIS DIAGNOSTICA LTDA	25351507607201125	0076985181	ANA HFP-2 IgG IFL SYM	80105220079
04299232000143	SYMBIOSIS DIAGNOSTICA LTDA	25351507620201175	0076982187	n-DNA IgG IFL SYM	80105220080
04718143000194	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA	25351126519201301	0091767182	Sistema Micro Targeting Star Drive	80102511531
04718143000194	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA	25351875001201614	0091755189	Eletrodos microTargeting Tungstemo	80102511684
04718143000194	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA	25351875009201621	0091661187	Eletrodos microTargeting	80102511685
04718143000194	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA	25351875025201658	0091764188	Eletrodos microTargeting Tungstemo Esteril	80102511686
04718143000194	VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA	25351875042201611	0091731181	Eletrodos microTargeting Esteril	80102511687

GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 424, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agroquímicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato desta infocade de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA-GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX  
DEFERIMENTOS  
RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
NÚMERO DO PROCESSO  
PETIÇÃO(S)/EXPEDIENTE(S)  
CLASSE TOXICOLÓGICA

Adama Brasil S.A. 02.290.510/0001-70  
Fludionil Técnico Milena  
253514431942012-14  
5041 - Produto Técnico Equivalente. 0635734/12-2  
CLASSE III  
FLUENSULFONE TÉCNICO  
25351747613/2013-92  
5003 - Produto Técnico Novo - Avaliação toxicológica de produto com ingrediente ativo ainda não registrado no País. 1076244/13-2  
CLASSE IV

BRA Defensivos Agrícolas Ltda.017.944/0001-44  
Lavra  
25351061649/2013-10  
5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente. 0087369/11-1  
CLASSE I

CROSS LINK CONSULTORIA E COMÉRCIO LTDA.67.148.692/0001-90  
ACETAMIPRID SHCC TÉCNICO  
25351.001964/2014-60  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE. 0002485/14-6  
CLASSE III

FMC QUÍMICA DO BRASIL LTDA.04.136.567/0001-98  
RHINO  
25351.498209/2009-14  
5002 - Produto Formulado - Avaliação toxicológica de produto com ingrediente ativo já registrado no País. 646179/09-4  
NÃO CLASSIFICADO

Nally do Brasil Com Imp Exp de Prod Químicos Ltda.05.308.212/0001-54  
DIFO TÉCNICO  
25351.093543/2012-57  
5041 - PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE. 0133793/12-9  
CLASSE I

Nortox S.A.75.263.400/0001-99  
ATRAZINA MAX NORTOX

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012018022600102

25351.107359/2015-71  
5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente. 015391715-5  
CLASSE III

Volcano Agrociencia Industria e Comercio de Defensivos Agrícolas Ltda.05.820.500/0001-12  
Cartap Técnico Volcano  
25351.697614/2009-17  
5041 - Produto Técnico Equivalente. 8784600/09-4  
CLASSE III

RESOLUÇÃO-RE Nº 425, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar, no âmbito da Anvisa, a avaliação de resíduos dos produtos agroquímicos, componentes e afins, conforme relação anexa.

Art. 2º A publicação do extrato desta avaliação de resíduos não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX  
DEFERIMENTOS  
RAZÃO SOCIAL/CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
NÚMERO DO PROCESSO  
PETIÇÃO(S)/EXPEDIENTE(S)

SYNGENTA PROTEÇÃO DE CULTIVOS LTDA.00.744.463/0001-90  
AMPLIGO  
25351.749922/2008-48  
5021 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE DOSE PARA A MAIOR NA APLICAÇÃO. 0195376/15-1

RESOLUÇÃO-RE Nº 426, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Toxicologia no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 599, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Publicar a desistência a pedido dos expedientes de agroquímicos e afins, sob o nº de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do Art. 51 da Lei nº. 9.784 de 1999.

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

GRAZIELA COSTA ARAUJO

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX  
DESISTÊNCIAS A PEDIDO DA EMPRESA  
RAZÃO SOCIAL CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
NÚMERO DO PROCESSO  
PETIÇÃO desistida EXPEDIENTE desistido/expediente do pedido de desistência

UPL DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSUMOS AGROPECUÁRIOS S.A. / 02.974.733/0001-52  
CELTA

25351472030/2017-11  
5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente / 1746534/17-6 / 0027496/18-8  
TRATTO  
25351.472048/2017-13  
5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente / 1746548/17-6 / 0027492/18-5  
TRIVIA  
25351.472035/2017-44  
5065 - Produto Formulado com base em Produto Técnico Equivalente / 1746513/17-3 / 0027497/18-6

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS  
GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 399, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016 e:

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

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

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

MARIANGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: NUTRENZI TRATAMENTO DE ÁGUAS E EFLUENTES LTDA.  
CNPJ: 02.823.156/0001-06  
Endereço: Estrada SP 112 S/Nº Caixa Luz 211, Rio Verde Município: Arapoiaba da Serra - SP CEP: 18.190-000  
Autorização de Funcionamento: 3.04.218-5  
Expediente: 1374890/16-4  
Linha(s) LIQUIDUS  
Monvo. Não cumprimento ao estabelecido na Resolução RDC nº 47/2013.

RESOLUÇÃO-RE Nº 410, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.959, de 24 de novembro de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARIANGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

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



PRATI

2511

9



Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 38, segunda-feira, 26 de fevereiro de 2018

ANEXO

EMPRESA PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ. 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1025685

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

EMPRESA PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - CNPJ. 73.856.593/0001-66 - AUTORIZ/MS: 1025685

RESOLUÇÃO-RE Nº 428, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, alçada no disposto no art 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante Best Therapeutics Limited, 02.887.124/0001-66 - AUTORIZ/MS: 8.001.259-9 Expediente: 0747121/1-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO-RE Nº 429, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, alçada no disposto no art 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Ametech Trading Ltda CNPJ 01.207.189/0001-50 Endereço Avenida João Chaves, 1673, Conjuntos III e II - Alto da Glória, Curitiba - PR CEP: 80610-001

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.an.gov.br/autenticidade.html pelo código 06012018022600133

Produtos para Saúde

Empresa DMC Distribuidora de Materiais Cirúrgicos Ltda CNPJ. 07.418.786/0001-00 Endereço Avenida Santos Dumont, 2828-B Sala 707, Aldeota, Fortaleza - CE CEP: 80030-001

Empresa DVX Comercio de Órteses e Próteses Ltda CNPJ. 16.383.191/0001-00 Endereço C O Lote 112, Sala 218, Edifício Vaguinga Trade Center, Taguatinga, Brasília - DF CEP: 72010-010

Empresa Facepans Comercio de Materiais Cirúrgicos Ltda - EPP CNPJ 19.871.422/0001-60 Endereço Av dos Manacás 835, Salas 204 e 205, Bairro Taquara, Rio de Janeiro - RJ CEP: 22720-400

Empresa Médica Comercio de Produtos Hospitalares Ltda CNPJ 12.518.917/0003-18 Endereço Rua Itororó, 223, Anexo 229 - Matão Deus, Porto Alegre - RS CEP: 90110-290

Empresa Medicaltech Comercio de Produtos Medicos LTDA - EPP CNPJ 12.035.062/0004-18 Endereço Rua Rio Grande, 679, salas 1, 2 e 3, Centro, Esteio - RS CEP: 93265-050

Empresa Zeiki Medical - Produtos Medicos Ltda CNPJ: 07.470.296/0001-53 Endereço Avenida das Américas nº 7.809, Bloco 02, Salas 308, 309, 310, 311, 312, 313, 314, 315 e 316 - Barra Da Tijuca, Rio de Janeiro - RJ CEP: 22793-081

RESOLUÇÃO-RE Nº 430, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2018

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria 1.959, de 24 de novembro de 2017, alçada no disposto no art 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Fabricante Bimtech SAS Endereço 178 Avenue du Serpolet Zi Athelia 2, 13600, La Cloua - França

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante Biomontane S A Endereço 5 Rue Edouard Belin, ZA Les Quatre Nations, Vigneux de Bretagne 44760 - França

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante Carbon Medical Technologies, INC. Endereço: 1290 Hammond Road, Snni Paul, MN, 55110 - Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante Ferris MFG Corp. Endereço: 5133 Northeast Parkway, Fort Worth, TX 76106 - Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante Intuitoc Inc. Endereço: 3130, Gateway Drive, Norcross, GA 30071 - Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante Modemum Inc. Endereço: 9 Parker, Suite 150 - Irvine, CA 92618 - Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante MPM Mammendort Institut Fuer Physik und Medizin GmbH - Alemanha

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante Optimed Medizinische Instrumente GmbH - Alemanha

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante Orthomed SAS Endereço: Zae de St Estève, 06640, St Jeannet - França

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Empresa REM Industria e Comercio Ltda CNPJ: 47.334.701/0006-35 Endereço Rua Columbus, 282, 1º andar, Vila Leopoldina, São Paulo - SP CEP: 05304-010

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: AMPICILINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.108822/2006-82	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	12/05/2008
<b>Nome do Produto</b>	AMPICILINA	<b>Registro</b>	125680144	<b>Vencimento do registro</b>	12/05/2018
<b>Princípio Ativo</b>	AMPICILINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256801440010	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
2	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440029	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
3	50 MG/ ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML +CP MED <b>ATIVA</b>	1256801440037	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
4	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440045	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses

5	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED&nbsp;01 <b>ATIVA</b>	1256801440053	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24513 meses
6	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440061	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
7	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256801440071	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
8	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440088	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
9	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED <b>ATIVA</b>	1256801440096	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
10	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440101	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
11	50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 150 ML + CP MED 11 <b>ATIVA</b>	1256801440118	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses
12	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 150 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256801440126	PO PARA SUSPENSAO ORAL	12/05/2008	24 meses

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 2514

9

Detalhe do Produto: AMPICILINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.094665/2008-82	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	22/12/2008
<b>Nome do Produto</b>	AMPICILINA	<b>Registro</b>	125680201	<b>Vencimento do registro</b>	22/12/2018
<b>Princípio Ativo</b>	AMPICILINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 12 <b>ATIVA</b>	1256802010011	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AMPICILINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 21 <b>ATIVA</b>	1256802010028	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AMPICILINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

2515

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 210 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802010036	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses

Princípio Ativo AMPICILINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Via de Administração ORAL

**Conservação**

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802010044	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses

Princípio Ativo AMPICILINA

Complemento Diferencial da Apresentação -



2516

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

f

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 840 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802010052	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses

Princípio Ativo AMPICILINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração**

ORAL

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Destinação**

Comercial

**Apresentação fracionada**

Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 480 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1256802010060	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses

Princípio Ativo AMPICILINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

2517

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802010079	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses

**Princípio Ativo** AMPICILINA**Complemento Diferencial da Apresentação** -**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração** ORAL**Conservação**

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica**Destinação** Comercial**Apresentação fracionada** Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802010087	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses

**Princípio Ativo** AMPICILINA**Complemento Diferencial da Apresentação** -

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim

2518

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802010095	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses

Princípio Ativo AMPICILINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Via de Administração ORAL

**Conservação**

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Destinação Comercial

Apresentação fracionada Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 350 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256802010109	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008	24 meses

Princípio Ativo AMPICILINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li></ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim

2510

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

222510

Detalhe do Produto: LEVEL

<b>Nome da Empresa</b>	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	49.475.833/0001-06	<b>Autorização</b>	1.00.974-4
<b>Detentora do Registro</b>		<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	04/09/2000
<b>Processo</b>	25000.008660/9946	<b>Registro</b>	109740115	<b>Vencimento do registro</b>	04/09/2020
<b>Nome do Produto</b>	LEVEL	<b>Princípio Ativo</b>	ETINILESTRADIOL, LEVONORGESTREL		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONCEPCIONAIS	<b>Medicamento de referência</b>	ATC		
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MCG + 20 MCG COM REV CT BL AL PLAS INC X 21 <b>ATIVA</b>	1097401150011	COMPRIMIDO REVESTIDO	04/09/2000	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	LEVONORGESTREL ETINILESTRADIOL				





2521

<b>Princípio Ativo</b>	LEVONORGESTREL ETINILESTRADIOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	-				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>

2529

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25000008660946?norma...&view=LEVEL>

2523  
P

item 23



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

EMPRESA: VERTEX FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA  
ENDEREÇO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2  
BAIRRO: JARDIM MARGARIDA CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP  
CNPJ: 21.798.065/0001-02  
PROCESSO: 25351.335463/2015-73 AUTORIZ/MS: 1.14143.6  
ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: ELLO DISTRIBUIÇÃO LTDA  
ENDEREÇO: Av. Anápolis, S/N, Quadra 0, Lote 02  
BAIRRO: Fazenda Planície Petrópolis CEP: 74780362 - GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 14.115.388/0001-80

PROCESSO: 25351.255053/2013-94 AUTORIZ/MS: 1.23483.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAWED COMERCIAL LTDA - ME  
ENDEREÇO: AV. SANTOS DUMONT ESQUINA PARANAGUA, SN - QUADRA 27 - LOTE 25 - SALA 02  
BAIRRO: JARDIM NOVO MUNDO CEP: 74715450 - GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 12.252.118/0001-96

PROCESSO: 25351.515565/2013-95 AUTORIZ/MS: 1.23557.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: labmas laboratory - laboratório de análise química, consultoria e treinamento lida  
ENDEREÇO: Rua Alberto Cerqueira de Lima, 249  
BAIRRO: Tequaral CEP: 13076010 - CAMPINAS/SP  
CNPJ: 16.383.999/0001-35  
PROCESSO: 25351.537575/2016-03  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2617315/16-S, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. Empresa não apresentou AFE.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRJUNFO LTDA  
ENDEREÇO: PASSAGEM SAO JOSE 60078  
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA  
CNPJ: 04.358.610/0001-12  
PROCESSO: 250000598483 AUTORIZ/MS: 2.00714.4  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA  
ENDEREÇO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088  
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 61.593.620/0001-76

PROCESSO: 0500877 AUTORIZ/MS: 2.00269.8  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2283921/16-6.

EMPRESA: RAIJA S/A - MATRIZ  
ENDEREÇO: PRAÇA PANAMERICANA, 57  
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 60.605.664/0001-06

PROCESSO: 250001147983 AUTORIZ/MS: 2.00705.3  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA  
ENDEREÇO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088  
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 61.593.620/0001-76

PROCESSO: 250000500977 AUTORIZ/MS: 1.00134.2  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2286156/16-4.

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baraka Belgium Manufacturing S.A.	
Endereço: Boulevard René Branquet 80, B-7860 - Lesmines (site: Baraka Belgium Manufacturing S.A.)	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Baxter Hospital Lida	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 1145772/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de grande volume (com preparação aseptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).	
Produtos esteréis: embalagens secundárias.	

Empresa: Bayer S.A.		CNPJ: 18.459.628/0001-14
Endereço: Rua Domingos Jorge, 1100 - Sacopó		
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04779-900		
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 2179117/16-1, 2179132/16-5 e 2179111/16-2	2179101/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: comprimidos.  
Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.  
Produtos esteréis: embalagem secundária.  
Líquidos não esteréis: embalagem secundária.  
Semi-sólidos não esteréis: embalagem secundária.

Empresa: Farmace Indústria Química Farmaceutica Ceresene Ltda		CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lúcio Collou, Km 02, S/Nº - Sítio Bureiras		
Município: Barbacena	UF: CE	CEP: 63180-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.025-1	Expediente(s): 2102592/16-4	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não esteréis: concentrados polieletrólitos para hidratação (CPHD), elixires, soluções e xaropes.

Empresa: Instituto Biohímico Indústria Farmacêutica Ltda		CNPJ: 33.258.401/0001-77
Endereço: Rua Inácio Silvino, 708, Galvão, 7 Fato - Cantagalo		
Município: Três Rios	UF: RJ	CEP: 21504-250
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 2159187/16-3	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa: Supera Farm Laboratórios SA.		CNPJ: 43.212.503/0001-05
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 23572, Bloco 1 - Vila Almeida		
Município: São Paulo	UF: SP	CEP: 04795-100
Autorização de Funcionamento: 1.00.372-4	Expediente(s): 2160471/16-7	

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 289, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Ajinomoto Aheha Incorporated	
Endereço: 11040 Roselle Street, San Diego, California (CA) 92121	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospital Lida	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 1223683/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).	

Empresa Fabricante: Laboratorios Lacti, SL	
Endereço: Avenida de Barcelona, 69-08970-Sant Joan Despí, Barcelona	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Merck S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 1642794/16-7

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

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V.		CNPJ: 45.987.013/0001-0001
Endereço: Waarderweg 35, Haarlem, 2031BN.		
País: Holanda		
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 2010933/16-1, 2010945/16-8 e 2010950/16-3	Expediente(s): 2010933/16-1, 2010945/16-8 e 2010950/16-3
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 2010933/16-1, 2010945/16-8 e 2010950/16-3	

9

Ministério da Saúde

item 23



### Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divisão Serviços Áreas de Atuação Legislação

#### Detalhe do Produto : TRIQUILAR

<b>Nome da Empresa:</b>	BAYER S.A.		
<b>CNPJ:</b>	18.459.628/0001-15	<b>Autorização:</b>	1070568
<b>Nome Comercial:</b>	TRIQUILAR		
<b>Categoria:</b>	ANTICONCEPCIONAIS		
<b>Registro:</b>	170560101		
<b>Processo:</b>	25351.089348/2008-44	<b>Proc. Anterior :</b>	25001.004978/83
<b>Vencimento do Registro:</b>	10/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,05 MG + 0,03 MG (DRAGEA A) + 0,075 MG + 0,04 MG(DRAGEA B) + 0,125 MG + 0,03 MG (DRAGEA C) CT BL AL PLAS INC CALEND X 21	DRAGEA SIMPLES	1	27/10/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1705601010011
<b>Princípio Ativo:</b>	LEVONORGESTREL / LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL / ETINILESTRADIOL / LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TRIQUILAR		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER CALENDARIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL <hr/> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,05 MG + 0,03 MG (DRAGEA A) + 0,075 MG + 0,04 MG(DRAGEA B) + 0,125 MG + 0,03 MG (DRAGEA C) CT BL AL PLAS INC CALEND X 63	DRAGEA SIMPLES	2	27/10/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1705601010028
<b>Prncípio Ativo:</b>	LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL / LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL / LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TRIQUILAR		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER CALENDARIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL <hr/> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[VOLTAR](#)



P

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 24

Detalhe do Produto: CICLOFEMME

Nome da Empresa	mabra farmacêutica Ltda.		
CNPJ	09.545.589/0001-88	Autorização	1.07.794-7
Nome Comercial	CICLOFEMME		
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS		
Registro	177940002		
Processo	25351.494107/2010-50		
Vencimento do Registro	11/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,15 MG + 0,03 MG COMP REV CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 21	DRAGEA SIMPLES	1	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1779400020011
Princípio Ativo	LEVONORGESTREL ETINILESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>mabra farmacêutica Ltda. - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,15 MG + 0,03 MG COMP REV CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 1050 (EMB HOSP)	DRAGEA SIMPLES	2	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1779400020021
Princípio Ativo	LEVONORGESTREL ETINILESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IMUNEN

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001- 51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Processo</b>	25001.006828/85	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	31/05/2000
<b>Nome do Produto</b>	IMUNEN	<b>Registro</b>	102980090	<b>Vencimento do registro</b>	03/03/2019
<b>Princípio Ativo</b>	AZATIOPRINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	IMUNODEPRESSOR			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT FR VD AMB X 200 - ( EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029800900018	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2000	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZATIOPRINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	AZATIOPRINA				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	50 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 ( EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029800900026	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2000	36 meses
<b>Princípio Ativo</b>	AZATIOPRINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MG COM CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1029800900034	COMPRIMIDO SIMPLES	31/05/2000	36 meses

**Princípio Ativo** AZATIOPRINA**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

**Local de Fabricação**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

**Via de Administração** ORAL

**Conservação**

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

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	50 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1029800900042	COMPRIMIDO REVESTIDO	31/05/2000	24 meses

**Princípio Ativo** AZATIOPRINA**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

<b>Local de Fabricação</b>	• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

9

Voltar

2529

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

26

## Detalhe do Produto: AZITROMICINA DIIDRATADA

<b>Nome da Empresa</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Nome Comercial</b>	AZITROMICINA DIIDRATADA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
<b>Registro</b>	154230167		
<b>Processo</b>	25351.255288/2010-16		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2020		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG COM REV CT BL AL PVC INC X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670016
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

2530  
P

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG COM REV CT BL AL PVC INC X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670024
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		



2531

P

<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG COM REV CT BL AL PVC INC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670032
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

2532

9

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG COM REV CT BL AL PVC INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670040
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

2533

9

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG COM REV CT BL AL PVDC INC X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670059
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		

2534

f

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

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
500 MG COM REV CT BL AL PVDC INC X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670067

2535

f

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

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			



2536

500 MG COM REV CT BL AL PVDC INC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670075
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

2537

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<b>ATIVA</b>			
500 MG COM REV CT BL AL PVDC INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670083
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		

2538

<b>Apresentação fracionada</b>	Não
--------------------------------	-----

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670091
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		

2539

9

<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670105
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		

25/10

f

<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670113
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		



2541

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

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301670121
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

2512

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

f

P

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 27

Detalhe do Produto: AZITROMICINA

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	AZITROMICINA		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	125680185		
Processo	25351.235466/2007-50		
Vencimento do Registro	05/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + SER DOSAD	PO PARA SUSPENSAO DRAL	5	26/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801850057
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	6	26/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801850055
Princípio Ativo	AZITROMICINA		

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

9

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	8	26/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801850081
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

40  
01  
8

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 12 ML + SER DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	1	26/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801850014
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

28 2546

Buscas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLENIL HFA

<b>Nome da Empresa</b>	CHIESI FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	61.363.032/0001-46	<b>Autorização</b>	
<b>Processo</b>	25351.011374/2006-03	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	
<b>Nome do Produto</b>	CLENIL HFA	<b>Registro</b>	100580111	<b>Vencimento do registro</b>	
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			<b>Medicamento de referência</b>	
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIASMATICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110013	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
2	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110021	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110031	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110048	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110056	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110064	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110072	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110080	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110099	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

<b>Apresentação fracionada</b>	Não
--------------------------------	-----

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110102	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110110	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

**Princípio Ativo** DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110129	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses





item 28,29.

f



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtores, estíves, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa: Chiesi Farmaceutica Ltda. CNPJ: 41.363.032/0001-46. Endereço: Rua Dr. Gasparino Chiesi 151 Km 32,2 Est. Romarinos, Voluparim. Município: Santos de Parnaíba UF: SP CEP: 06508-920. Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0827331/15-4 e 0827270/15-

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos reconstituíveis e pós. Líquidos não estéril: soluções, soluções injetáveis, suspensões e suspensões injetáveis

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutica S.p.A. Endereço: Via San Leonardo, 26 - 43122 Parma. País: Itália. Empresa solicante: Chiesi Farmaceutica Ltda. CNPJ: 41.363.032/0001-46. Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0762532/14-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtores estéril: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica) e suspensões de injeção injetáveis (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Dr. Wilmar Schwabe GmbH & Co. KG. Endereço: Wilmar Schwabe Strasse 4, 76227 Karlsruhe

País: Alemanha. Empresa solicante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 40.329.775/0001-74. Autorização de Funcionamento: 1.00.025-9 Expediente(s): 1106926/15-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Líquidos não estéril: soluções (gerais)

Empresa Fabricante: Exocel GmbH. Endereço: Numbacher Str. 12, 90537 Feucht

País: Alemanha. Empresa solicante: Colibet Importadora e Comércio Ltda. CNPJ: 33.452.137/0001-14. Autorização de Funcionamento: 1.03.189-2 Expediente(s): 1821222/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: comprimidos (gerais) e ampolas injetáveis

Empresa Fabricante: Exocel GmbH. Endereço: Numbacher Str. 12, 90537 Feucht

País: Alemanha. Empresa solicante: Merck S.A. CNPJ: 23.062.272/0001-94. Autorização de Funcionamento: 1.00.069-8 Expediente(s): 1201673/16-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: comprimidos (gerais) e ampolas injetáveis

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d. Endereço: Perzova 47, SI - 2291 Brezje

País: Eslovênia. Empresa solicante: Acta Laboratórios Farmacêuticos S.A. CNPJ: 40.639.462/0012-92. Autorização de Funcionamento: 1.00.773-9 Expediente(s): 1151131/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: paracetamol: pó

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d. Endereço: Perzova 47, SI - 2291 Brezje

País: Eslovênia. Empresa solicante: Biogélica Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.162.025/0001-06. Autorização de Funcionamento: 1.01.212-1 Expediente(s): 1151131/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: paracetamol: pó

Empresa Fabricante: Médica Farmacêutica Private Ltd. Endereço: Khandan Industrial Estate Khandan, Pondy, Goa 403115

País: Índia. Empresa solicante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 40.329.775/0001-74. Autorização de Funcionamento: 1.00.025-9 Expediente(s): 0950784/15-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: (gerais), comprimidos

Empresa Fabricante: Mediserv Laboratories Pvt. Ltd. Endereço: Plot No. 34/345, Kundam Industrial Estate, Kundam, Goa 403115

País: Índia. Empresa solicante: Laboratório Tuto Brasileiro S/A. CNPJ: 17.159.229/0001-76. Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 1016222/15-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Líquidos não estéril: suspensões injetáveis

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Data System Division). Endereço: 1526, 15416, Doranipaly, Belkhalu, Banaghatu Road, Bangalore - 560 076

País: Índia. Empresa solicante: Mylan Laboratories Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22. Autorização de Funcionamento: 1.00.630-7 Expediente(s): 0400332/15-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtores estéril: esterilizados, pós (com preparação asséptica)

Empresa: Novartis Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 12.424.040/0001-79. Endereço: Av. Translato Trabalho, 17.202 - Área de Trabalho

Município: Manaus UF: AM CEP: 69041-095. Autorização de Funcionamento: 1.01.647-2 Expediente(s): 0021217/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: comprimidos (gerais) e comprimidos reconstituíveis

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L. Endereço: Via Numbacher, 20 - 04011 - Aprilia (CT)

País: Itália. Empresa solicante: Adriaemca do Brasil Ltda. CNPJ: 40.318.727/0001-00. Autorização de Funcionamento: 1.01.618-2 Expediente(s): 1727281/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: comprimidos reconstituíveis (ampolas injetáveis e reconstituíveis)

Empresa Fabricante: Rora Contract Manufacturing S.L. Endereço: Alga Camarillo, 35, Madrid 28037

País: Espanha. Empresa solicante: Genfios Brasil Ltda. CNPJ: 40.313.892/0001-71. Autorização de Funcionamento: 1.03.841-7 Expediente(s): 1712744/16-9

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

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH. Endereço: QO&B Buss Dade Cadden 909, Solim, Gómba-Köszög

País: Hungria. Empresa solicante: Novartis Biocências S.A. CNPJ: 16.924.340/0001-30. Autorização de Funcionamento: 1.00.043-1 Expediente(s): 1185160/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéril: comprimidos reconstituíveis

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A. CNPJ: 40.655.981/0002-11. Endereço: Avenida Prefeito Ovídio Gomes de Oliveira, 4.520, São Cristóvão

Município: Porto Alegre UF: RS CEP: 91550-100. Autorização de Funcionamento: 1.00.497-2 Expediente(s): 1416752/16-2 e 1140603/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtores estéril: pós (com preparação asséptica), pós-líquidos, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

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

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

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: PARANÁ SAÚDE AMBIENTAL LTDA - ME. AUTORIZ/MS: 9.07631-9. CNPJ: 10.459.844/0001-97. PROCESSO: 25743.648478/2015-31. ENDEREÇO: RUA CLETO DA SILVA, Nº 84. BAIRRO: BOQUEIRÃO. MUNICÍPIO: CURITIBA. UF: PR. CEP: 81.650-290. ÁREA: PAF.

ATIVIDADE: Prestação de serviços de Desinfestização ou Dematização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados. EMPRESA: BRASCO LOGÍSTICA OFFSHORE LTDA. AUTORIZ/MS: 9.07605-0. CNPJ: 03.562.124/0001-59. PROCESSO: 25752.167714/2016-78. ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO FABIO GOULART, Nº 605 - PARTE

BAIRRO: ILHA DA CONCEIÇÃO. MUNICÍPIO: NITERÓI. UF: RJ. CEP: 24050-090. ÁREA: PAF.

ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: TECHVET SERVIÇOS LTDA - ME. AUTORIZ/MS: 9.07609-4. CNPJ: 21.340.197/0001-88. PROCESSO: 25752.183912/2016-10. ENDEREÇO: RUA PESQUEIRA, Nº 59 - FUNDOS 59. BAIRRO: BONSUCESSO. MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO. UF: RJ. CEP: 21041-150. ÁREA: PAF.

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinfestização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: AM3 SOLUÇÕES AMBIENTAIS E TRANSPORTE DE RESÍDUOS LTDA. AUTORIZ/MS: 9.07610-6. CNPJ: 14.177.887/0001-00. PROCESSO: 25752.185707/2016-19. ENDEREÇO: AVENIDA COELHO DA ROCHA, Nº 543. BAIRRO: BELFORD ROXO. MUNICÍPIO: BELFORD ROXO. UF: RJ. CEP: 26130-130. ÁREA: PAF.

ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteira.

EMPRESA: SHIPPING PROTECTION SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA - EPP. AUTORIZ/MS: 9.07613-7. CNPJ: 10.851.534/0004-28. PROCESSO: 25752.187145/2016-85. ENDEREÇO: RUA JOSÉ SILVA DE AZEVEDO NETO, Nº 200 - BLOCO 4 - SALA 104. BAIRRO: BARRA DA TIJUCA. MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO. UF: RJ. CEP: 22.775-056. ÁREA: PAF.

ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.



item 28,29

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

9

## Detalhe do Produto: CLENIL HFA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	CHIESI FARMACÊUTICA LTDA	<b>CNPJ</b>	61.363.032/0001-46	<b>Autorização</b>	1.00.058-0
<b>Processo</b>	25351.011374/2006-03	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	24/03/2008
<b>Nome do Produto</b>	CLENIL HFA	<b>Registro</b>	100580111	<b>Vencimento do registro</b>	24/03/2018
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIASMATICOS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110013	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
2	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110021	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
3	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110031	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
4	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110048	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

5	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110056	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
6	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110064	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
7	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110072	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
8	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110080	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
9	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110099	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
10	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110102	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
11	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110110	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
12	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <b>ATIVA</b>	1005801110129	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses

[Voltar](#)

2551



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



30

f

Detalhe do Produto : ÁGUA PARA INJETÁVEIS

<b>Nome da Empresa:</b>	SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	04.459.117/0001-99	<b>Autorização:</b>	1055926
<b>Nome Comercial:</b>	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
<b>Categoria:</b>	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS		
<b>Registro:</b>	155920002		
<b>Processo:</b>	25351.045765/2003-71		
<b>Vencimento do Registro:</b>	02/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	09/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1559200020010
<b>Princípio Ativo:</b>	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	09/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1559200020029
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	09/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1559200020037
<b>Princípio Ativo:</b>	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	09/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1559200020045
<b>Princípio Ativo:</b>	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
<b>Embalagem:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais		



2552

9

[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	09/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1559200020053
<b>Princípio Ativo:</b>	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML 01	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	09/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1559200020061
<b>Princípio Ativo:</b>	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
<b>Embalagem:</b>	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SAMTEC BIOTECNOLOGIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

**VOLTAR**

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados

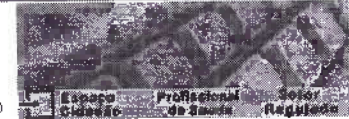
2553



Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : BEPEBEN

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	BEPEBEN		
Categoria:	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)		
Registro:	103700100		
Processo:	25000.021787/95-18		
Vencimento do Registro:	05/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	1	17/05/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1037001000017
Princípio Ativo:	PENICILINA G BENZATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	2	17/05/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1037001000025
Princípio Ativo:	PENICILINA G BENZATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
600.000 UI PO SUS INJ CT FA	PO INJETAVEL	3	17/05/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1037001000033
Princípio Ativo:	PENICILINA G BENZATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------	--------------	-----------	--------------------

600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	5	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000051
<b>Princípio Ativo:</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA	PO INJETAVEL	7	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000076
<b>Princípio Ativo:</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	9	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000092
<b>Princípio Ativo:</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000122
<b>Princípio Ativo:</b>	PENICILINA G BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000149
<b>Princípio Ativo:</b>	PENICILINA G BENZATINA [sem dados cadastrados]		

2555

9

<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - ELISÉBIO - BRASIL LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	4	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000041
<b>Princípio Ativo:</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	6	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000068
<b>Princípio Ativo:</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	8	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000084
<b>Princípio Ativo:</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	10	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000106
<b>Princípio Ativo:</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL		



2558

f

Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
--------------------------------------------------------------

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	11	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000114
<b>Princípio Ativo:</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	13	17/05/1996
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037001000130
<b>Princípio Ativo:</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

<b>VOLTAR</b>
---------------

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



30 e 31

2557

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25000.021787/9518	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	17/05/1996
<b>Nome do Produto</b>	BEPEBEN	<b>Registro</b>	103700100	<b>Vencimento do registro</b>	17/05/2021
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA BENZATINA, PENICILINA G BENZATINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	PENICILINA G BENZATINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				

2558

9

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000068	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA <b>ATIVA</b>	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <b>ATIVA</b>	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1037001000106	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

2559

f

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

33

## Detalhe do Produto: BESILATO DE ANLÓDIPINO

<b>Nome da Empresa</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Nome Comercial</b>	BESILATO DE ANLÓDIPINO		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
<b>Registro</b>	103700372		
<b>Processo</b>	25351.007732/02-71		
<b>Vencimento do Registro</b>	06/2022		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
5 MG COM BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/06/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037003720017
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLÓDIPINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
5 MG COM BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/06/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037003720025
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/06/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037003720033
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLÓDIPINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		



<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	20/06/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037003720041
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLÓDIPINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

2553

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	20/06/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037003720051
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

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

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	6	20/06/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037003720068
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLÓDIPINO		

2535

7

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

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	20/06/2002

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037003720076
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Sim</b>		

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>



10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	20/06/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037003720084
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Voltar

f

34

2569

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Processo</b>	25351.411295/2006-91	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	11/02/2008
<b>Nome do Produto</b>	BROMOPRIDA	<b>Registro</b>	125680180	<b>Vencimento do registro</b>	11/02/2023
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1256801800017	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				

2570  
9

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 <b>ATIVA</b>	1256801800025	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li></ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 <b>ATIVA</b>	1256801800033	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801800041	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				



**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Comercial  
Institucional

**Apresentação fracionada** Sim

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANSX 240 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801800068	COMPRIMIDO SIMPLES	11/02/2008	24 meses

**Princípio Ativo** BROMOPRIDA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Via de Administração** ORAL

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Destinação** Institucional  
Comercial

**Apresentação fracionada** Sim

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

7	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <b>ATIVA</b>	1256801800076	COMPRIMIDO  SIMPLES	11/02/2008	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li></ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Voltar</b>					

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

35

## Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

<b>Nome da Empresa</b>	MARIOL INDUSTRIAL LTDA		
<b>CNPJ</b>	04.656.253/0001-79	<b>Autorização</b>	1.06.241-0
<b>Nome Comercial</b>	BROMOPRIDA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
<b>Registro</b>	162410015		
<b>Processo</b>	25351.724592/2009-40		
<b>Vencimento do Registro</b>	09/2021		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
4MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	26/09/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1624100150013
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	MARIOL		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
4MG/ML SOL OR CX 48 FR PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	26/09/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1624100150021
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

9

<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
4MG/ML SOL OR CX 96 FR PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	3	26/09/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1624100150031
<b>Princípio Ativo</b>	BROMOPRIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



2578

9

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>
<input type="button" value="Voltar"/>	

Item 36, 121



Empresa: Z. Temporino e Cia Ltda	CNPJ: 33.100.097/0001-03
Endereço: Rua Washington Luiz, 57 e 25 Loin B - Centro	
Município: São João del-Rei - Minas Gerais	CEP: 36.200-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.123-9	Expediente(s): 125531/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Armazenamento	
Produtos para Saúde	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.124, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 15, de 28 de março de 2014;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabrica de Produtos para Saúde;

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Adhena, Inc	
Endereço: 1370 Crestside Boulevard, Napier, Florida, 34108	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solucionista: Adhena do Brasil Importação e Comércio de Equipamentos Ltda	CNPJ: 18.222.616/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.02.775-5	Expediente(s): 1823906/16-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.	

Empresa Fabricante: Medtronic Sofamor Danek Degerandorf GmbH	
Endereço: Werftstrasse 17, Degerandorf, Bavaria, 84469	
País: Alemanha	
Empresa Solucionista: Debazon Importação Exportação e Comércio Ltda	CNPJ: 61.219.955/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.02.994-3	Expediente(s): 930805/16-9
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.	

Empresa Fabricante: Medtronic Sofamor Danek Degerandorf GmbH	
Endereço: Werftstrasse 17, Degerandorf, Bavaria, 84469	
País: Alemanha	
Empresa Solucionista: Medtronic Comercial Ltda	CNPJ: 01.772.728/0001-52
Autorização de Funcionamento: 1.03.391-6	Expediente(s): 804002/11-9
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.134, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Sanel-Aceptis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 06.685.377/0098-23
Endereço: Rua Conde Domíngos Pimentel, 413 - Jardim Natal	
Município: Suzano - SP	CEP: 06619-010
Autorização de Funcionamento: 1.02.436-7	Expediente(s): 104107/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes	
LÍQUIDOS	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.135, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Mappal Indústria de Embalagens S.A	CNPJ: 01.233.103/0001-64
Endereço: Rua Manoel Vitorazzo, 1618, Demarcado	
Município: São Ramão do Carmo - SP	CEP: 02820-130
Autorização de Funcionamento: 1.03.440-4	Expediente(s): 125665/16-1, 125691/16-7 e 125697/16-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não estériles (embalagem primária e secundária), soluções e suspensões farmacêuticas não estériles (embalagem primária e secundária), cremes e géis, soluções não estériles (embalagem primária e secundária), emulsões e pós.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.136, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: ACS Dobler S.P.A	
Endereço: VIE Adolphi #12, Tibauna, 20067	
País: Itália	
Empresa Solucionista: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 43.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.02.027-0	Expediente(s): 11862/16-8
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estériles oftálmicos não injetáveis (formolados)	

Empresa: Biotecnologia Farmacêutica Ltda	CNPJ: 53.102.095/0001-06
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22428 - Jardim Fundação	
Município: São Paulo - SP	CEP: 04795-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.243-1	Expediente(s): 2041701/16-2 e 2041693/16-6
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estériles: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos	
Produtos estériles: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	
Produtos estériles: emulsões assépticas	

Empresa Fabricante: Jurema Healthcare Pvt. Ltd.	
Endereço: F1-F10, Additional Ambarnath MIDC, Ambarnath (Dist), Thane 421506, Maharashtra, Índia	
País: Índia	
Empresa Solucionista: Eurofarma Laboratórios S.A	CNPJ: 61.102.026/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.02.012-9	Expediente(s): 1144/05/1-7

Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estériles: cápsulas (termais)	

Empresa: Ophtalmos S.A	CNPJ: 61.129.409/0001-05
Endereço: Rua das Nhandeabas, 471 - Parque Jabotum	
Município: São Paulo - SP	CEP: 04342-020
Autorização de Funcionamento: 1.01.723-7	Expediente(s): 195056/16-3
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estériles: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	

Empresa Fabricante: B-Pharm Germany GmbH	
Endereço: Hauptstraße 35 - 99217 - Ilberstedt	
País: Alemanha	
Empresa Solucionista: Laboratórios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.020.668/0016-99
Autorização de Funcionamento: 1.02.216-6	Expediente(s): 126259/16-3
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estériles: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.137, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

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

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

Art. 1º Denegar a(s) Petição(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Pethon India S.p.A	
Endereço: 2º Tor. 52 Via Marconi, 5 - 03013 - Faramita (FR) - País: Itália	
Empresa Solucionista: Baxanova Regal Farmacêutica Ltda	CNPJ: 08.602.350/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.02.331-4	Expediente(s): 094626/15-2
Linha(s) de Produtos: Efrásis	
Modelo: Em atendimento ao Art. 8º da RDC nº 29/2013	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA DE PRODUTOS PARA SAÚDE

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.071, DE 3 DE AGOSTO DE 2016

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.387, de 8 de julho de 2016, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Denegar as petições relacionadas à Gerência Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO	
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO	
NOME COMERCIAL	
LOCAL DE FABRICAÇÃO	
MODELO(S) DO PRODUTO	
CLASSE REGISTRO	
PETIÇÃO(ÕES)	
ALLIED TITANIUM EIRELI - EPP 8.02543-5	
Instrumental Para Implante Ortopédico 25351.156367/2016-55	
Instrumental não articulado costado	
FABRICANTE : ALLIED TITANIUM EIRELI - EPP - BRASIL	
04.04.0201.0601 Broca Contante Ø 0,60 x 50,0 ER-1 04.04.0201.0602 Broca Contante Ø 0,60 x 60,0 ER-1 04.04.0201.0603 Broca Contante Ø 0,60 x 70,0 ER-1 04.04.0201.0604 Broca Contante Ø 0,60 x 80,0 ER-1 04.04.0201.0605 Broca Contante Ø 0,60 x 90,0 ER-1 04.04.0201.0606 Broca Contante Ø 0,60 x 100,0 ER-1 04.04.0201.0607 Broca Contante Ø 0,60 x 110,0 ER-1 04.04.0201.0608 Broca Contante Ø 0,60 x 120,0 ER-1 04.04.0201.0609 Broca Contante Ø 0,60 x 130,0 ER-1 04.04.0201.0610 Broca Contante Ø 0,60 x 140,0 ER-1 04.04.0201.0611 Broca Contante Ø 0,60 x 150,0 ER-1 04.04.0201.0701 Broca Contante Ø 0,70 x 50,0 ER-1 04.04.0201.0702	



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço  
CidadãoProfissional  
de SaúdeSetor  
Regulado

## Detalhe do Produto : BUSONID

<b>Nome da Empresa:</b>	BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	53.162.095/0001-06	<b>Autorização:</b>	1012131
<b>Nome Comercial:</b>	BUSONID		
<b>Categoria:</b>	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		
<b>Registro:</b>	112130173		
<b>Processo:</b>	25000.003986/94-81		
<b>Vencimento do Registro:</b>	09/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,05 MG/DOSE AER BUCAL CT FR AL X 5 ML (100 DOSES)	AEROSSOL ORAL	2	16/05/2002
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1121301730029
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> [sem dados cadastrados] <hr/> <b>Fabricantes Internacionais</b> 3 M PHARMACEUTICALS - ARGENTINA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,200 MG/DOSE AER BUCAL CT FR AL X 5 ML (100 DOSES)	AEROSSOL ORAL	4	16/05/2002
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1121301730045
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	BUSONID AEROSSOL ORAL		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> [sem dados cadastrados] <hr/> <b>Fabricantes Internacionais</b> 3 M PHARMACEUTICALS - ARGENTINA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG CAP GEL DURA PO INAL CT BL AL/PVDC X 30 C/INAL	CAPSULA GELATINOSA DURA	12	16/05/2002
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1121301730126
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	BUSONID CAPS		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL <hr/> <b>Fabricantes Internacionais</b> CIPLA LTD. - INDIA LICONSA - LIBERAÇÃO CONTROLADA DE SUBSTÂNCIAS ATIVAS S/A - ESPANHA		



Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 6 ML (120 DOSES)	SUSPENSAO NASAL	28	16/05/2002
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1121301730282
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	BUSONID SUSPENSÃO AQUOSA NASAL		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
32 MCG/ DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 6 ML (120 DOSES)	SUSPENSAO NASAL	29	16/05/2002
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1121301730290
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
64 MCG/DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 6 ML (120 DOSES)	SUSPENSAO NASAL	30	16/05/2002
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1121301730304
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	BUSONID		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
32 MCG/ DOSE SUS AQUOSA NAS CT FR PLAS OPC X 3 ML (60 DOSES)	SUSPENSAO NASAL	31	16/05/2002
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1121301730312
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

EMS / novo químico e  
36, 37



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.430, DE 3 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXOS

<b>Empresa Fabricante: Abbott Laboratórios American S.A.</b>	
Endereço: Avenida Valente Vargas 7989, localidade de Engenheiro Allan, de la Ciudad de Bogotã-Venezia, Colômbia Postal 010019306, Bogotá, Alagoas	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 1359990/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos revestidos e granulados.	

<b>Empresa Fabricante: Alza Corporation</b>	
Endereço: 700, Eduardo Drees, Via Maritíma, CA 04568	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.780.468/0001-37
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-0	Expediente(s): 123284/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (arredondados)	

<b>Empresa Fabricante: Cadila Healthcare Limited</b>	
Endereço: Plot nº 417, 419, 420, Sarabji Estate National Highway nº 8A, Village-Moraya, (Tel-Saenai), Ahmedabad	
País: Índia	
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 1359990/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos esteroides	

<b>Empresa Fabricante: Catalent Company (Berthold GmbH)</b>	
Endereço: Gumpelbacher Straße 2, 69249 Eberbach	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 1365816/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas moles (arredondadas)	

<b>Empresa Fabricante: Delpharm Lille SAS</b>	
Endereço: Parc d'activités, Roubaix-Est, 22 rue de Toufflers - CS 50070, 59452 LYS-LEZ-LA-MULOTTE	
País: França	
Empresa solicitante: Baxter S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-3	Expediente(s): 1365806/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: hormônios, comprimidos e comprimidos revestidos	

<b>Empresa Fabricante: Delpharm Reims</b>	
Endereço: 10 Rue de Colonel Charbonneau, 51100 Reims	
País: França	
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Quil Ltda e Farmacêutica Ltda	CNPJ: 60.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 1204270/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos revestidos e pastilhas	

<b>Empresa Fabricante: Fenta Farmacêutica S.P.A.</b>	
Endereço: Nucleo Industrial S. Alto das S. Nicoló A Torralba, 64100 Tezono (TE)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda	CNPJ: 05.349.635/0001-05
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 1364587/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis: cateterismos (arredondados) (sem preparação estéril)	

<b>Empresa Fabricante: Janssen Pharmaceutica NV</b>	
Endereço: Janssen Pharmaceutica NV - 2400, Geel	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.780.468/0001-37
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-0	Expediente(s): 123177/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: póis	

<b>Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.</b>	
Endereço: Pabellón 2852, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 44.734.671/0001-51
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1	Expediente(s): 1178443/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis esteroides: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

<b>Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.</b>	
Endereço: Pabellón 2852, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Farmacêutica Ltda	CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0	Expediente(s): 1264627/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis esteroides: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

<b>Empresa Fabricante: Merck Sharp &amp; Dohme Limited</b>	
Endereço: Shelton Lane, Crawleyton, Northumberland, NE23 3BJ	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 1276539/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis (arredondados), comprimidos e comprimidos revestidos	

<b>Empresa Fabricante: Novartis Indústria Vasopina Merbion GmbH</b>	
Endereço: Emil-von-Behring-Strasse 76, 35041 Marburg	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 36.994.503/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.066-5	Expediente(s): 1135239/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis (injeção): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

<b>Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A</b>	
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco de Assis Pinheiro KM 08, Chácara Assis	
Município: Hortolândia UF: SP CEP: 13186-901	
Autorização de Funcionamento: 1.02.637-4	Expediente(s): 2188078/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos esteréis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica)	

<b>Empresa Fabricante: Pathema Inc.</b>	
Endereço: 2100 Spence Court, Metairie, Louisiana, 70001, LA 70009	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 45.937.011/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.929-0	Expediente(s): 1186864/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não esteréis: soluções (arredondadas) e substâncias primárias	

<b>Empresa Fabricante: Pathema Puerto Rico, Inc.</b>	
Endereço: Suite Road 670 Km 2.7, Mayagüez, P.R. 00674	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 1352720/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (arredondados)	

<b>Empresa Fabricante: Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Bismarckstrasse Erkrath</b>	
Endereço: Mönchswaldallee 1, 75090 Erkrath	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Wynth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-0	Expediente(s): 1962145/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos revestidos	

<b>Empresa Fabricante: Pfizer Pharmaceuticals LLC</b>	
Endereço: Road 689, Km 1.9, Vasa Reja, 00693, Porto Rico	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.070.865/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1366663/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas (arredondadas) e comprimidos revestidos	

<b>Empresa Fabricante: Pharmaleis Internacional S.A.</b>	
Endereço: Industrial Park Sapes, Rodovia Pedreira, Block n. 5, Rodopi, 69300	
País: Grécia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-2	Expediente(s): 1330774/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas	

<b>Empresa: Procter &amp; Gamble do Brasil S/A</b>	
Endereço: Rua Francisco Pereira Dutra, 2405, Ourinhos B, Estiva	
Município: Louveira UF: SP CEP: 13289-000	
Autorização de Funcionamento: 1.02.140-2	Expediente(s): 0352775/14-8, 0252781/14-2 e 0252764/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não esteréis: soluções e suspensões	
Semi-sólidos não esteréis: pomadas	
Sólidos não esteréis: pós	

<b>Empresa Fabricante: R-Pharm Germany GmbH</b>	
Endereço: Heinrich-Mack-Str. 35, 89247 Illertissen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Wynth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-0	Expediente(s): 1962163/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos revestidos	

<b>Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited</b>	
Endereço: 17-85 Jyomachi-2-Chome, Yokoyama-Ku, Osaka 535-8586	
País: Japão	
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 1187131/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis (arredondados), cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos	

<b>Empresa Fabricante: Vifor S.A.</b>	
Endereço: Rúa de Monte 10, 1752, Vila Real, Grécia	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.06.993-8	Expediente(s): 1130040/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas (arredondadas) e emulsões primárias	



## Secretaria Executiva - CMED

## LISTA DE GRUPOS ECONÔMICOS POR EMPRESA PARA CÁLCULO DO FATOR Z - SAMMED 2015

Grupo	CNPJ	Razão Social
GRUPO ACHÉ/BIOSINTÉTICA	53.162.095/0001-06	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO ACHÉ/BIOSINTÉTICA	60.659.463/0001-91	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A.
GRUPO ALTHAIA	48.344.725/0007-19	ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA.
GRUPO ALTHAIA	48.344.725/0001-23	ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA.
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	18.459.628/0001-15	BAYER S.A.
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	14.372.981/0001-02	BAYER S.A.
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	56.990.534/0001-67	SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CIFARMA/MABRA	17.562.075/0001-69	CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CIFARMA/MABRA	09.545.589/0001-88	MABRA FARMACÉUTICA LTDA.
GRUPO CIMED/NECKERMAN	48.113.906/0001-49	NECKERMAN INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CIMED/NECKERMAN	02.814.497/0001-07	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
CRISTÁLIA/SUPERA	44.734.671/0004-02	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
CRISTÁLIA/SUPERA	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
CRISTÁLIA/SUPERA	43.312.503/0001-05	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	57.507.378/0003-65	EMS S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	00.923.140/0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	72.593.791/0001-11	NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	57.507.378/0001-01	EMS S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	45.992.062/0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	05.044.984/0001-26	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA/SUPERA	14.806.008/0001-54	MOMENTA FARMACÉUTICA LTDA.
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA/SUPERA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA/SUPERA	43.312.503/0001-05	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A
GRUPO FRESENIUS	49.324.221/0008-80	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA
GRUPO FRESENIUS	01.440.590/0001-36	FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA
GRUPO FRESENIUS	49.324.221/0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA
GRUPO GLAXO/STIEFEL	63.064.653/0001-54	LABORATÓRIOS STIEFEL LTDA
GRUPO GLAXO/STIEFEL	33.247.743/0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
GRUPO HIPOLABOR/SANVAL	19.570.720/0001-10	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
GRUPO HIPOLABOR/SANVAL	61.068.755/0001-12	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
GRUPO HYPERMARCAS	02.932.074/0001-91	HYPERMARCAS S/A
GRUPO HYPERMARCAS	33.060.740/0001-72	MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
GRUPO HYPERMARCAS	29.785.870/0001-03	LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
GRUPO HYPERMARCAS	05.161.069/0001-10	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
GRUPO HYPERMARCAS	61.082.426/0002-07	COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.
GRUPO HYPERMARCAS	61.299.111/0001-35	LUPER INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	59.748.988/0001-14	JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA.
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	51.780.468/0001-87	JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	54.516.661/0001-01	JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
GRUPO MERCK/SERONO	27.944.313/0001-54	SERONO PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO MERCK/SERONO	33.069.212/0001-84	MERCK S/A
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	45.987.013/0001-34	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	03.560.974/0001-18	SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	07.845.173/0001-50	SCHERING-PLOUGH PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO NOVO NORDISK	82.277.955/0001-55	NOVO NORDISK FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO NOVO NORDISK	16.921.603/0001-66	NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	17.159.229/0001-76	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	46.070.868/0001-69	LABORATÓRIOS PFIZER LTDA.
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	61.072.393/0001-33	WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	56.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCIENTÍFICAS S.A
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	60.412.327/0001-00	ALCON LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	61.286.647/0001-16	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANKYO/RANBAXY	73.663.650/0001-90	RANBAXY FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANBIOL	21.561.931/0003-09	LABORATÓRIO SANBIOL LTDA
GRUPO SANBIOL	21.561.931/0001-39	LABORATÓRIO SANBIOL LIMITADA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	02.685.377/0001-57	SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA

## Secretaria Executiva - CMED

## LISTA DE GRUPOS ECONÔMICOS POR EMPRESA PARA CÁLCULO DO FATOR Z - SAMMED 2015

<i>Grupo</i>	<i>CNPJ</i>	<i>Razão Social</i>
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	50.929.710/0001-79	MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	68.132.950/0001-03	GENZYME DO BRASIL LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	61.099.966/0007-08	SANOFI-SYNHELABO FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO TAKEDA/MULTILAB	60.397.775/0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA.
GRUPO TAKEDA/MULTILAB	92.265.552/0001-40	MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO VALEANT/DELTA/BUNKER	33.173.097/0001-93	INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA
GRUPO VALEANT/DELTA/BUNKER	33.173.097/0002-74	INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA.
GRUPO VALEANT/DELTA/BUNKER	61.186.136/0001-22	VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO VALEANT/DELTA/BUNKER	47.100.862/0001-50	BUNKER INDÚSTRIA FARMACEUTICA LTDA
GRUPO ZYDUS/NIKKHO	05.254.971/0001-81	ZYDUS NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO ZYDUS/NIKKHO	33.517.558/0001-06	QUIMICA FARMACEUTICA NIKKHO DO BRASIL LTDA



Entrada - argeomedias... x Outlook.com - micheli... x Ecofius - Essencial com... x Seletores empola - Pesq... x EMS - Divisões

www.ems.com.br/web/guest/divisoes

Apps Bookmarks Consulta Preços - Co... Google HO Preço e Bula de Cale... Anvisa - Pesquisa G... Instituto Saber Projudi - Processo E... ANVISA - Pesquisa... PERIODICOS

Home **Empresas EMS** EMS Marcas EMS Genéricos EMS Prescrição EMS Hospitalar EMS Service Fornecedores

Institucional Empresas do Grupo P&D Links Sala de Imprensa Trabalhe na EMS Fale Conosco Mapa S.A.C. Ouvidoria

Home

- Divisões**
- EMS Marcas
- EMS Genéricos
- EMS Prescrição
- EMS Hospitalar



### Divisões

Todos os medicamentos da EMS têm alto controle de qualidade e seguem as normas nacionais e internacionais de Boas Práticas de Fabricação. A empresa mantém parcerias com as mais renomadas universidades para realização de estudos de bioequivalência e biodisponibilidade.

Em 2011, a EMS conquistou a Certificação Internacional ISO 9001, o que atesta o comprometimento com a qualidade dos produtos, além da confiabilidade e segurança dos processos de fabricação, controle e distribuição.

Com atuação em diferentes segmentos e em todas as classes terapêuticas, a EMS tem um portfólio com mais de 2,5 mil produtos, agrupados por unidades de negócios.

Clique nos links e confira as nossas Divisões: [EMS Marcas](#), [EMS Genéricos](#), [EMS Sigma Pharma](#), [EMS Hospitalar](#) e [EMS Consumo](#).

Home | Institucional | Empresas do Grupo | P&D | Links | Sala de Imprensa | Trabalhe na EMS | Fale Conosco | Mapa | S.A.C. | Ouvidoria

Termos de utilização | © EMS 2007

GRUPO\_PUBLICACA...pdf TABELA DE PROMO...xls Lista 50\_2015.xlsx Medicamentos DE...pdf CARTA DE CREDENC...pdf

Mostrar todos os downloads

16:07 26/09/2015

Genomed / EMS  
146

2586



Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0823984/13-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Endereço: Villegas 1320/1510, San Justo, Provincia de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: United Medical Ltda.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1416965/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.407, DE 27 DE MAIO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquido Brasileira	CNPJ: 00.331.788/0012-48
Endereço: Avenida Hugo Namur, 50, Cambica	
Município: Guarulhos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.290.042	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Grupos medicinas	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 441, Inofranjos	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0732382/15-4, 0731641/15-1 e 0731929/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos	
Sensíveis não estéreis: cremes, géis e pomadas	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes	

Empresa Fabricante: Tirokka Pharmaceuticals Ltd.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Endereço: C-1 San Industrial Estate, Solapur, Dehradun, Uttarakhand	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Halel Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2 e 1345097/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização aseptica)	

Empresa Fabricante: Formica	CNPJ: 07.507.378/0003-65
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Onsemont, 49000, Angers Cedex	
Pais: França	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 07.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0701936/14-0 e 1149101/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos	

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A.	CNPJ: 64.771.560/0001-14
Endereço: Chemin du Forties, B-1420 - Braine l'Alleux	
Pais: Bélgica	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.771.560/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0267637/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27895	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1052194/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados (embalagem primária)	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Unique Pharmaceuticals Laboratories	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLOGICOS LTDA 1.02833-1  
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE : Untron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD - CHINA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO., LTD - VIETNAM  
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNAM  
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : Untron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA

Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell >  
Stride™ Pro HC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC >  
Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini  
canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600  
half shell > Stride™ 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™  
700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™  
700 mini canal > Stride™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 CIC > Stride™  
800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >

CLASSE : II H0283310143  
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado  
(\* Republicado, em parte, por ter saído no DOU, Suplemento, nº 73, de 18-4-2016, pág. 61, com incorreção.

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Endereço: Unit 6 Castle Industrial Estate, Castle County, Galway	
Pais: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1067650/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária	

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11
Endereço: Avenida Cesá, 820, Tamboré	
Município: Banerji	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256843/15-8 e 0927671/13-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: catálisporríticos; suspensões	
Líquidos não estéreis: embalagem secundária	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien	
Pais: França	
Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Ltda.	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9	Expediente(s): 0245785/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/sistema/diario>, pelo código 10102016053000064

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

Entrada - angasmeilaz... Outlook.com - micheli... Ecoflus - Essencia.com... Celestine ampola - Pest... EMS - Divisões

www.ems.com.br/web/guest/divisoes

Apps Bookmarks Consulta Preços - Co... Google HO Preço e Bula de Cale... Anvisa - Pesquisa G... Instituto Saber Projudi - Processo El... ANVISA - Pesquisa ... PERIÓDICOS

Home Divisões EMS Marcas EMS Genéricos EMS Prescrição EMS Hospitalar EMS Serviço Fornecedores

Institucional Empresas do Grupo P&D Links Sala de Imprensa Trabalhe na EMS Fale Conosco Mapa S.A.C. Ovidiona

Home Divisões EMS Marcas EMS Genéricos EMS Prescrição EMS Hospitalar



### Divisões

Todos os medicamentos da EMS têm alto controle de qualidade e seguem as normas nacionais e internacionais de Boas Práticas de Fabricação. A empresa mantém parcerias com as mais renomadas universidades para a realização de estudos de bioequivalência e biodisponibilidade.

Em 2001, a EMS conquistou a Certificação Internacional ISO 9001, o que atesta o comprometimento com a qualidade dos produtos, além da confiabilidade e segurança nos processos de fabricação, controle e distribuição.

Com atuação em diferentes segmentos e em todas as classes terapêuticas, a EMS tem um portfólio com mais de 1.5 mil produtos, agrupados por unidades de negócios.

Clique nos links a seguir para conhecer as nossas divisões: EMS Marcas, EMS Genéricos, EMS Sigma Pharma, EMS Hospitalar e EMS Consumo.

Home | Institucional | Empresas do Grupo | P&D | Links | Sala de Imprensa | Trabalhe na EMS | Fale Conosco - Mapa | S.A.C. | Ovidiona

Termos de utilização | EMS 2007

GRUPO\_PUBLICACA...pdf TABELA DE PROMO...xlsx Lista 50\_2015.xlsx Medicamentos DE...pdf CARTA DE CREDENC...pdf

16:07 26/08/2015



## Secretaria Executiva - CMED

## LISTA DE GRUPOS ECONÔMICOS POR EMPRESA PARA CÁLCULO DO FATOR Z - SAMMED 2015

Grupo	CNPJ	Razão Social
GRUPO ACHÉ/BIOSINTÉTICA	53.162.095/0001-06	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO ACHÉ/BIOSINTÉTICA	60.659.463/0001-91	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A.
GRUPO ALTHAIA	48.344.725/0007-19	ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA.
GRUPO ALTHAIA	48.344.725/0001-23	ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA.
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	18.459.628/0001-15	BAYER S.A.
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	14.372.981/0001-02	BAYER S.A.
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	56.990.534/0001-67	SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CIFARMA/MABRA	17.562.075/0001-69	CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CIFARMA/MABRA	09.545.589/0001-88	MABRA FARMACÉUTICA LTDA.
GRUPO CIMED/NECKERMAN	48.113.906/0001-49	NECKERMAN INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CIMED/NECKERMAN	02.814.497/0001-07	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
CRISTÁLIA/SUPERA	44.734.671/0004-02	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
CRISTÁLIA/SUPERA	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.
CRISTÁLIA/SUPERA	43.312.503/0001-05	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	57.507.378/0003-65	EMS S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	00.923.140/0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	72.593.791/0001-11	NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	57.507.378/0001-01	EMS S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	45.992.062/0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	05.044.984/0001-26	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA/SUPERA	14.806.008/0001-54	MOMENTA FARMACÉUTICA LTDA.
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA/SUPERA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA/SUPERA	43.312.503/0001-05	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A
GRUPO FRESENIUS	49.324.221/0008-80	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA
GRUPO FRESENIUS	01.440.590/0001-36	FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA
GRUPO FRESENIUS	49.324.221/0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA
GRUPO GLAXO/STIEFEL	63.064.653/0001-54	LABORATÓRIOS STIEFEL LTDA
GRUPO GLAXO/STIEFEL	33.247.743/0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
GRUPO HIPOLABOR/SANVAL	19.570.720/0001-10	HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO HIPOLABOR/SANVAL	61.068.755/0001-12	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
GRUPO HYPERMARCAS	02.932.074/0001-91	HYPERMARCAS S/A
GRUPO HYPERMARCAS	33.060.740/0001-72	MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
GRUPO HYPERMARCAS	29.785.870/0001-03	LABORATÓRIO NÉO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
GRUPO HYPERMARCAS	05.161.069/0001-10	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
GRUPO HYPERMARCAS	61.082.426/0002-07	CÔSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.
GRUPO HYPERMARCAS	61.299.111/0001-35	LUPER INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	59.748.988/0001-14	JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA.
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	51.780.468/0001-87	JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	54.516.661/0001-01	JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
GRUPO MERCK/SERONO	27.944.313/0001-54	SERONO PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO MERCK/SERONO	33.069.212/0001-84	MERCK S/A
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	45.987.013/0001-34	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	03.560.974/0001-18	SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	07.845.173/0001-50	SCHERING-PLOUGH PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO NOVO NORDISK	82.277.955/0001-55	NOVO NORDISK FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO NOVO NORDISK	16.921.603/0001-66	NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	17.159.229/0001-76	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	46.070.868/0001-69	LABORATÓRIOS PFIZER LTDA.
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	61.072.393/0001-33	WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	56.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCÊNCIAS S.A
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	60.412.327/0001-00	ALCON LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	61.286.647/0001-16	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANKYO/RANBAXY	73.663.650/0001-90	RANBAXY FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANBIOL	21.561.931/0003-09	LABORATÓRIO SANBIOL LTDA
GRUPO SANBIOL	21.561.931/0001-39	LABORATORIO SANBIOL LIMITADA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	02.685.377/0001-57	SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA

## Secretaria Executiva - CMED

## LISTA DE GRUPOS ECONÔMICOS POR EMPRESA PARA CÁLCULO DO FATOR Z - SAMMED 2015

Grupo	CNPJ	Razão Social
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	50.929.710/0001-79	MEDLEY INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	68.132.950/0001-03	GENZYME DO BRASIL LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	61.099.966/0007-08	SANOFI-SYNHELABO FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO TAKEDA/MULTILAB	60.397.775/0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA.
GRUPO TAKEDA/MULTILAB	92.265.552/0001-40	MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO VALEANT/DELTA/BUNKER	33.173.097/0001-93	INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA
GRUPO VALEANT/DELTA/BUNKER	33.173.097/0002-74	INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA.
GRUPO VALEANT/DELTA/BUNKER	61.186.136/0001-22	VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO VALEANT/DELTA/BUNKER	47.100.862/0001-50	BUNKER INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
GRUPO ZYDUS/NIKKHO	05.254.971/0001-81	ZYDUS NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO ZYDUS/NIKKHO	33.517.558/0001-06	QUIMICA FARMACEUTICA NIKKHO DO BRASIL LTDA





9

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 G PÓ OR. CT 30 SACHE X 3,95 G.	PO ORAL	20	15/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	13569200020
Princípio Ativo:	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Embalagem:	SACHET - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação: Nacional EBS SIGMA PHARMA LTDA - BRASIL Fabricação: Internacional <small>(Não há registro)</small>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML + 5 MG/ML SOL. INJ. CT 02 AMP. VD AMP X 2 ML + 2 AMP. VD. VD. INJ. X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	21	15/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	13569200013
Princípio Ativo:	SULFATO DE GLUCOSAMINA / CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBRO - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação: Nacional EBS SIGMA PHARMA LTDA - BRASIL Fabricação: Internacional <small>(Não há registro)</small>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML + 5 MG/ML SOL. INJ. CT 04 AMP. VD AMP X 2 ML + 4 AMP. VD. VD. INJ. X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	22	15/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	13569200021
Princípio Ativo:	SULFATO DE GLUCOSAMINA / CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBRO - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação: Nacional EBS SIGMA PHARMA LTDA - BRASIL Fabricação: Internacional <small>(Não há registro)</small>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML + 5 MG/ML SOL. INJ. CT 05 AMP. VD AMP X 2 ML + 5 AMP. VD. VD. INJ. X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	23	15/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	13569200021
Princípio Ativo:	SULFATO DE GLUCOSAMINA / CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBRO - Primária CARTECHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação: Nacional EBS SIGMA PHARMA LTDA - BRASIL Fabricação: Internacional <small>(Não há registro)</small>		

VOLTA

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco 8, Torre Brasília - DF - CEP: 71205-400 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 643 9782







item 37



EMPRESA FABRICANTE: QILU TIANHE PHARMACEUTICAL CO. LTD  
 ENDEREÇO: NO. 849, DONGHIA TOWN, LICHENG DISTRICT, JINAN CITY, REPÚBLICA POPULAR DA CHINA - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1181  
 EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
 AUTORIZ/MS: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 1318970/16-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (PENICILÍNICOS): Pós Liofilizados

EMPRESA: Novartis Biotecnologia S.A. - CNPJ: 56.994.502/0017-05 - AUTORIZ/MS: 1000885  
 ENDEREÇO: Av Nossa Senhora da Assunção, 736  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 252931/116-7  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pomadas; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.594, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

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

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

Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.  
 Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: HOSPEAR INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES S.A. - CNPJ: 26.921.908/0002-02  
 ENDEREÇO: SIA/SUL, TRF003, LOTES 1700/1710 - MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF  
 AUTORIZ/MS: 1027058; 1136315 - EXPEDIENTE(S): 0615020/17-9  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0001-01 - AUTORIZ/MS: 1002351  
 ENDEREÇO: RUA COMENDADOR CARLO MARIO GARDANO, N. 450  
 MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0473869/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos, Comprimidos Efervescentes, Comprimidos Revestidos, Cápsulas, Pastilhas, Pós Sólidos não estéreis (PENICILÍNICOS): Comprimidos, Comprimidos Revestidos, Cápsulas, Pós Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos): Comprimidos, Comprimidos Revestidos, Cápsulas, Pós Sólidos não estéreis: Comprimidos, Comprimidos Revestidos

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
 ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
 MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365078/17-2  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
 ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
 MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365064/17-2  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA: VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 61.186.136/0001-22 - AUTORIZ/MS: 1005756  
 ENDEREÇO: ALAMEDA CAPOVILLA, Nº 109  
 MUNICÍPIO: INDAIATUBA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0092371/17-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Ciclotônicos): Cremes

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 895, de 7 de abril de 2016, no Diário Oficial da União nº 68, de 11 de abril de 2016, Seção I, pág. 57, Suplemento, pág. 35, conforme expediente 234977/116-2.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP CNPJ: 79.648.523/0001-07  
 Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial,  
 Município: São José UF: SC CEP: 88104-810  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4 Expediente: 0891169/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semissólidos: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xampus.

Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 13 (§ 3º, inciso III, alínea "d"), 14, 117, 166, 184, 186, 293, 479, 527, 534, 566, 568, 569 e 602.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no ANEXO, publicada pela Resolução RE nº 898, de 31 de março de 2017, no Diário Oficial da União nº 64, de 3 de abril de 2017, Seção I, página 86, e em Suplemento, páginas 53 e 54, conforme expediente 1747683/17-6.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH  
 Endereço: Lange Feld 13, 31789 - Hameln  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda CNPJ: 07.898.671/0001-60  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 2256249/16-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).  
 Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 471, 474, 486, 524.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

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

Art. 1º Indefinir e pedir de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: SCI LUMMEX TECHNOLOGIES LTDA EPP  
 ENDEREÇO: AV BRAZ OLÁIA ACOSTA, 1500 - SALA 304  
 BAIRRO: NOVA ALIANÇA CEP: 14026610 - RIBEIRÃO PRETO/SP  
 CNPJ: 17.026.708/0001-14  
 PROCESSO: 25351.459049/2015-28 Exp. (1735802/17-7)  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para a atividade de transportar corais, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: CHOLMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: RUA UMBÚ, 219 - SALA 24  
 BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 13098325 - CAMPINAS/SP  
 CNPJ: 07.569.029/0001-38  
 PROCESSO: 25351.160786/2007-49  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não há previsão para a ampliação solicitada, visto que a ampliação e redução de classe de produtos somente é permitida entre cosméticos, produtos de higiene pessoal e perfumaria e entre medicamentos e insumos farmacêuticos, conforme art. 22, parágrafo único da RDC Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

EMPRESA: FINE COSMÉTICOS LTDA EPP  
 ENDEREÇO: AV MELCHERT, 728  
 BAIRRO: VILA MATILDE CEP: 03508000 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 12.432.672/0001-55  
 PROCESSO: 25351.159517/2014-51  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pretendidas, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: Alfalagos Ltda  
 ENDEREÇO: Avenida Portugal, 400 - galpão 4a parte e sala 9º  
 BAIRRO: Itaqu CEP: 06696060 - ITAPEVIL/SP  
 CNPJ: 05.194.502/0004-67  
 PROCESSO: 25351.490954/2017-08 AUTORIZ/MS: 1.16935.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAGEM: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: GIORGI PEREIRA DA COSTA-ME  
 ENDEREÇO: RUA OTACILIO NEPOMUCENO, Nº 1251 - GALPÃO 04 -  
 BAIRRO: CATOLÉ CEP: 58410160 - CAMPINA GRANDE/PB  
 CNPJ: 17.334.801/0001-96  
 PROCESSO: 25351.481746/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16938.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO


EMPRESA: TRES PHARMA DISTRIBUIDORA E SERVIÇOS LTDA ME  
 ENDEREÇO: RAMOS DE AZEVEDO 405  
 BAIRRO: MONSENHOR MESSIAS CEP: 30720470 - BELO HORIZONTE/MG  
 CNPJ: 26.401.371/0001-21  
 PROCESSO: 25351.480340/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16950.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: A. R. VERISSIMO LTDA EPP  
 ENDEREÇO: EST DE ALDEIA 3713 LOJA 02  
 BAIRRO: ALDEIA DOS CAMARAS CEP: 54786001 - CAMARAGIBRE/PE  
 CNPJ: 04.419.989/0001-23  
 PROCESSO: 25351.491215/2017-25 AUTORIZ/MS: 1.16934.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

item 37

Detalhe do Produto: BUDESONIDA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EMS S/A
<b>Processo</b>	25351.869125/2016-71
<b>Nome do Produto</b>	BUDESONIDA
<b>Princípio Ativo</b>	BUDESONIDA
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
<b>Parecer Público</b>	 <a href="#">(api/consulta/medicamentos/arquivo/anexo/parecer/eyJhbGciOiJIUzUxMiJ9.eyJqdGkiOiIixiAuthorization=Guest)</a>

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	32 MCG SUS SPR NAS CT FR VD AMB X 120 ACION <b>ATIVA</b>	1023511800015	Suspensão Spray	07/11/2016	24 meses
2	64 MCG SUS SPR NAS CT FR VD AMB X 120 ACION <b>ATIVA</b>	1023511800023	Suspensão Spray	07/11/2016	24 meses

Voltar



Emp 2596  
38  
f



**EMPRESA FABRICANTE: QILU TIANHE PHARMACEUTICAL CO., LTD**  
ENDEREÇO: NO. 849, DONGJIA TOWN, LICHENG DISTRICT, JINAN CITY, REPUBLICA POPULAR DA CHINA - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A 1181  
EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
AUTORIZ/MS: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 1318970/16-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (PENICILÍNICOS): Pós Liofilizados

**EMPRESA: Novartis Biocências S.A. - CNPJ: 56.994.502/0017-05 - AL TORIZ/MS: 1000685**  
ENDEREÇO: Av. Nossa Senhora da Assunção, 736  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2529511/16-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pomadas, Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.594, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, Considerando o cumprimento dos requisitos de legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:  
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.  
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

**EMPRESA: HOSPFAR INDÚSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES S.A. - CNPJ: 26.921.908/0002-02**  
ENDEREÇO: SIA/SUL, TRECHO 03, LOTES 1700/1710 - MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF  
AUTORIZ/MS: 1027058 - EXPEDIENTE(S): 0615020/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:  
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.  
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

**EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0001-01 - AUTORIZ/MS: 1002351**  
ENDEREÇO: RUA COMENDADOR CARLO MARIO GARDANO, N. 450  
MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0473869/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Partículas; Pós Sólidos não estéreis (PENICILÍNICOS); Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis (Cefalosporínicos); Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

**EMPRESA: FARMARIN INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883**  
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365078/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós

**EMPRESA: FARMARIN INDÚSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883**  
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365064/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

**EMPRESA: VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 61.186.136/0001-22 - AUTORIZ/MS: 1005756**  
ENDEREÇO: ALAMEDA CAPOVILLA, Nº 109  
MUNICÍPIO: INDAIATUBA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0092371/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Citotóxicos). Cremes

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:  
Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 895, de 7 de abril de 2016, no Diário Oficial da União nº 68, de 11 de abril de 2016, Seção 1, pag. 57, Suplemento, pag. 33, conforme expediente 2349771/16-8.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

**Empresa: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP CNPJ: 79.648.523/0001-07**  
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial, Município: São José UF: SC CEP: 88104-810  
Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4 Expediente: 0891160/15-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semissólidos; cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: óleos, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 13 (§ 3º, inciso III, alínea "d"), 14, 117, 166, 184, 186, 293, 479, 527, 534, 566, 568, 569 e 602.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:  
Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no ANEXO, publicada pela Resolução RE nº 898, de 31 de março de 2017, no Diário Oficial da União nº 64, de 3 de abril de 2017, Seção 1, página 86, e em Suplemento, páginas 53 e 54, conforme expediente 1747683/17-6.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

**Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH**  
Endereço: Langes Feld 13, 31789 - Hameln  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda CNPJ: 07.898.671/0001-60  
Autonização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 2256249/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).  
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 471, 474, 486, 524.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:  
Art. 1º, Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

**EMPRESA: SCI LUMMEX TECHNOLOGIES LTDA EPP**  
ENDEREÇO: AV BRAZ OLAVIA ACOSTA, 1900 - SALA 354  
BAIRRO: NOVA ALIANÇA CEP: 14026610 - RUBEIRÃO PRETO/SP  
CNPJ: 17.026.708/0001-14  
PROCESSO: 25351.455049/2015-28 Exp. (1735802/17-7)  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para a atividade de transportar correlatos, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

**EMPRESA: CHOLMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA**  
ENDEREÇO: RUA UMBU, 219 - SALA 24  
BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 13098325 - CAMPINAS/SP  
CNPJ: 07.569.029/0001-38  
PROCESSO: 25351.160766/2007-49  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
Não há previsão para a ampliação solicitada, visto que a ampliação e redução de classe de produtos somente é permitida entre cosméticos, produtos de higiene pessoal e perfumes e entre medicamentos e insumos farmacêuticos, conforme art. 22, parágrafo único da RDC 16/2014. A empresa deverá pleitear a concessão da Autorização de Funcionamento - AFE para a classe de cosméticos.

**EMPRESA: PINE COSMÉTICOS LTDA EPP**  
ENDEREÇO: AV MELCHERT, 728  
BAIRRO: VILA MATILDE CEP: 03508000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 12.432.672/0001-55  
PROCESSO: 25351.159517/2014-51  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 29 DE SETEMBRO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:  
Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

**ANEXO**

**EMPRESA: Aliflagos Ltda**  
ENDEREÇO: Avenida Portugal, 400 - galpão 4a parte e sala 9º  
BAIRRO: itaquí CEP: 06696060 - ITAPEVI/SP  
CNPJ: 05.194.502/0004-67  
PROCESSO: 25351.4909540/2017-08 AUTORIZ/MS: 1.16935.5  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

**EMPRESA: GIORGI PEREIRA DA COSTA-ME**  
ENDEREÇO: RUA OTACILIO NEPOMUCENO, Nº 1251 - GALPÃO 04  
BAIRRO: CATOLÉ CEP: 58410160 - CAMPINA GRANDE/PB  
CNPJ: 17.334.801/0001-96  
PROCESSO: 25351.481746/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16938.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

**EMPRESA: TRES PHARMA DISTRIBUIDORA E SERVIÇOS LTDA ME**  
ENDEREÇO: RAMOS DE AZEVEDO 405  
BAIRRO: MONSENHOR MESSIAS CEP: 30720470 - BELO HORIZONTE/MG  
CNPJ: 26.401.571/0001-21  
PROCESSO: 25351.480340/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16950.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

**EMPRESA: A. R. VERISSIMO LTDA EPP**  
ENDEREÇO: EST. DE ALDEIA 3713 LOJA 02  
BAIRRO: ALDEIA DOS CAMARAS CEP: 54786001 - CAMARAGIBÉ/PE  
CNPJ: 04.419.989/0001-23  
PROCESSO: 25351.491215/2017-25 AUTORIZ/MS: 1.16934.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

38 2597

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE BUPROPIONA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	EMS S/A	<b>CNPJ</b>	57.567.378/0003-65	<b>Autorização</b>
<b>Processo</b>	25351.404585/2016-43	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>
<b>Nome do Produto</b>	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	<b>Registro</b>	102351231	<b>Vencimento do registro</b>
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	<b>Medicamento de referência</b>		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDEPRESSIVOS	<b>ATC</b>		
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 10 <b>ATIVA</b>	1023512310011	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses
2	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 20 <b>ATIVA</b>	1023512310021	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023512310038	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023512310046	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE BUPROPIONA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Blistre de alumínio e alumínio</li> <li>Secundária - Cartucho (Cartolina)</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 90 <b>ATIVA</b>	1023512310054	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses
6	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100 <b>ATIVA</b>	1023512310062	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses
7	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 150 <b>ATIVA</b>	1023512310070	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses
8	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 10 <b>ATIVA</b>	1023512310089	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 20 <b>ATIVA</b>	1023512310097	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 <b>ATIVA</b>	1023512310100	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 <b>ATIVA</b>	1023512310119	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 90 <b>ATIVA</b>	1023512310127	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100 <b>ATIVA</b>	1023512310135	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses



*[Handwritten mark]*

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 150 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023512310143	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	02/10/2017	24 meses

[Voltar](#)

Apresentação fracionada

Não

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOCOPAN

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	<b>CNPJ</b>	05.161.069/0001-10	<b>Autorização</b>	1.05.584-9
<b>Processo</b>	25351.564868/2011-22	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	12/12/2011
<b>Nome do Produto</b>	NEOCOPAN	<b>Registro</b>	155840075	<b>Vencimento do registro</b>	12/09/2021
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, DAPIRONA				
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS				
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>		<b>Bula Profissional</b>	
				<b>Medicamento de referência</b>	
				<b>ATC</b>	

Expandir Todas

<b>Nº</b>	<b>Apresentação</b>	<b>Registro</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Data de Publicação</b>	<b>Validade</b>
1	10 MG + 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1558400750014	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DAPIRONA BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>				

39

2599

# Neo Química - Brainfarma

Nº 39, segunda-feira, 29 de fevereiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33



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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

### ANEXO

Empresa: Fakato S/A Indústria E Comercio	CNPJ: 60.911.161/0001-69
Endereço: Rua Guilherme Barbosa De Melo 83, Brooklin Novo	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04721-160	
Autorização de Funcionamento: 1098971	
Expediente(s): 0346748/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Insumos Farmacêuticos	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

### ANEXO

Empresa: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0005-89
Endereço: Rodovia Anhanguera (SP-330), S/N, Km 107, Jardim São Francisco (Nova Venécia)	
Município: Sumaré	UF: SP
CEP: 13181-070	
Autorização de Funcionamento: 1.05.562	Expediente(s): 0655639/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: oftálmicos; pós (com preparação asséptica).	

Empresa: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A	CNPJ: 05.161.069/0005-44
Endereço: V. PR - L. SNª Opôdia 2ª A, Módulo 4, Data	
Município: Anápolis	UF: GO
CEP: 75132-020	
Autorização de Funcionamento: 0329957/15-1	Expediente(s): 0329979/15-1 e 0330048/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas, pós e pós efervescentes.	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).	
Sólidos não estéreis hormonais: embalgens secundária.	
Líquidos não estéreis: açúcares, elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xantopos.	
Sensibilizantes não estéreis: cremes, gelos, loções e pomadas	
Sensibilizantes não estéreis hormonais: embalgens secundária.	

Empresa Fabricante: Cadlow Germany Schindler GmbH	
Endereço: Steinbeisstr. 1 und 2, 72614 Schorndorf	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Zambou Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.00.084	Expediente(s): 0641177/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: IBSA Institut Biomedizin S.A.	
Endereço: Via del Piano, CH-6915, Pambio-Noranco	
País: Suíça	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361	Expediente(s): 0385919/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis hormonais: embalgens secundária.	

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

Empresa Fabricante: Indoco Remédios Limited (Iram II)	
Endereço: L-32, 33, 34, Verna Industrial Area, Verna, Sakere Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarma do Brasil Ltda.	CNPJ: 03.157.293/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.08.261	Expediente(s): 0822354/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Carlou)	
Endereço: Dublin Road, Carlow, Co. Carlow	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 0038234/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) (enxagu).	

Empresa Fabricante: O Pharma AB	
Endereço: Agnens vägsvägen 27, Malmö, 21215	
País: Suécia	
Empresa solicitante: Laboratório Farming Ltda.	CNPJ: 74.232.034/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.02.876-7	Expediente(s): 0065374/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Schering-Plough Labo NY	
Endereço: Industriemark 30, Heist-op-den-Berg, B-2220	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029	Expediente(s): 0604776/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Viderra Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.762.277/0001-70
Endereço: Rua Alberto Rangel, 831, Parque das Moças	
Município: Porto Alegre	UF: RS
CEP: 91186-840	
Autorização de Funcionamento: 1.00.473	Expediente(s): 0127059/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções e xampus.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

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

### ANEXO

Empresa Fabricante: Trionka Pharmaceutical Limited	
Endereço: C-1, Sura Industrial State, Selaqua, Dibrugarh, Uttarabhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Hales Itar Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311	Expediente(s): 0041953/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos: Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 de RDC nº 204/2005; não apresentação de documentação solicitada no item 4 da notificação de existência nº 0711015/15-4.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

### ANEXO

Empresa Fabricante: Rottendorf Pharma GmbH	
Endereço: Odenfelder Straße 51-61, 59320 - Emmenloh, North Rhine-Westphalia	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Biolin Sana Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento nº: 1.00974-J	
Expediente nº: 062589/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos: 5º (inciso LXXIV), 27 (inciso IV) e 481 (8.º inciso V).	

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

### ANEXO

EMPRESA: Lidiane Soares Pereira Ribeiro	
ENDEREÇO: Praça Padre Jose Maria do Sacramento 100	
BAIRRO: Centro CEP: 39648000 - CHAPADA DO NORTE/MG	
CNPJ: 23.846.539/0001-61	
PROCESSO: 25351.872373/2016-00 AUTORIZ/MS: 7.43637.8	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO - CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL	
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS	
EMPRESA: Santos & Martins Drogaria e Perfumaria ME	
ENDEREÇO: Rua Higienópolis, 307	
BAIRRO: Jardim Paulista CEP: 13348500 - INDAIATUBA/SP	
CNPJ: 23.472.732/0001-80	
PROCESSO: 25351.866136/2016-00 AUTORIZ/MS: 7.43668.5	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL	
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS	

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 40

Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTROINTESTINAIS		
<b>Registro</b>	113430181		
<b>Processo</b>	25351.380833/2009-18		
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2021		

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

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 39 e 41

Detalhe do Produto: NEOCOPAN

<b>Nome da Empresa</b>	BRAINFARMA	<b>CNPJ</b>	05.161.069/0001-10	<b>Autorização</b>	1.05.584-9
<b>Detentora do Registro</b>	INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.				
<b>Processo</b>	25351.564868/2011-22	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	12/12/2011
<b>Nome do Produto</b>	NEOCOPAN	<b>Registro</b>	155840075	<b>Vencimento do registro</b>	12/09/2021
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, DAPIRONA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG + 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1558400750014	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/12/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 20 ML <b>ATIVA</b>	1558400750022	SOLUÇÃO ORAL	12/12/2011	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	-				



<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CT 03 AMP VD AMB X 5 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1558400750030	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2011	24 meses

**Princípio Ativo** BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA  
DIPIRONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

- NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL

**Via de Administração** DÉRMICA ( Aplicação Tópica )

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

**Restrição de prescrição** Venda sem Prescrição Médica

**Destinação** Comercial

**Apresentação fracionada** Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML <b>CANCELADA OU CADUCA</b>	1558400750049	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2011	24 meses

**Princípio Ativo** BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA  
DIPIRONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** -

f

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li></ul>
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Voltar

42

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: UNH-HIOSCIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.169424/2002-17	Categoria Regulatória		Data do registro	06/02/2003
Nome do Produto	UNH-HIOSCIN	Registro	104971231	Vencimento do registro	06/02/2018
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA	Medicamento de referência			
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS	ATC			
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <b>ATIVA</b>	1049712310019	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b> BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> -					
<b>Embalagem</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul>					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535116942400217?nomeProduto=unh%20hioscin>

1/5

2605

Via de Administração	ORAL
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HDSP) <b>ATIVA</b>	1049712310027	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/02/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b> BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> -					
<b>Embalagem</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b> ORAL					
<b>Conservação</b> EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b> Hospitalar					
<b>Apresentação fracionada</b> Não					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535116942400217?nomeProduto=unh%20hioscin>

2/5

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	20 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 1 ML <b>ATIVA</b>	1049712310035	SOLUÇÃO INJETÁVEL	06/02/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b> BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> -					
<b>Embalagem</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b> ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA					
<b>Conservação</b> EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ					
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b> Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b> Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD AMB X 1 ML <b>ATIVA</b>	1049712310043	SOLUÇÃO INJETÁVEL	06/02/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b> BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535116942400217?nomeProduto=unh%20hioscin>

3/5

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> -					
<b>Embalagem</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b> ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA					
<b>Conservação</b> EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ					
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sob Prescrição Médica					
<b>Destinação</b> Comercial					
<b>Apresentação fracionada</b> Não					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	20 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 1 ML <b>ATIVA</b>	1049712310051	SOLUÇÃO INJETÁVEL	06/02/2003	24 meses
<b>Princípio Ativo</b> BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA					
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> -					
<b>Embalagem</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
<b>Local de Fabricação</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul>					
<b>Via de Administração</b> ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA					

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2535116942400217?nomeProduto=unh%20hioscin>

4/5

9

<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Apresentação fracionada</b>	Não



RESOLUÇÃO-RE Nº 3.103, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for AstraZeneca Pharmaceuticals LP and Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Baxter Oncology GmbH and Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Bayer Weimar GmbH und Co. KG and Schering de Brasil, Química e Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Fundação Especial Dias - FUNED - Unidade II and Belo Horizonte.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for IDT Biológica GmbH and Teva Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Ivers-Lee AG and Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Ocefarma Indústria Farmacêutica Ltda. and Medo Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Rotapharm Limited and Medo Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.

Certificate of Good Manufacturing Practices for AstraZeneca Pharmaceuticals LP. Sólidos não esteréis: pós e pós efervescentes.

Certificate of Good Manufacturing Practices for Zhaijiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd. Sólidos não esteréis: cápsulas.

Certificate of Good Manufacturing Practices for F Hoffmann - La Roche Ltd. Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Certificate of Good Manufacturing Practices for Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - FARMANGUINHOS (IPA). Sólidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume.

Certificate of Good Manufacturing Practices for Marginal Direção da Via Anchieta. Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Certificate of Good Manufacturing Practices for Ivers-Lee AG. Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos.

Certificate of Good Manufacturing Practices for Ocefarma Indústria Farmacêutica Ltda. Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/anvisa/idade.html, pelo código 1010201611210016

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



EMS 61, 19, 38, 2608  
45, 46, 47, 48, 163



Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0823984/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.407, DE 27 DE MAIO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasileira	CNPJ: 00.331.788/0010-48
Endereço: Avenida Hugo Muniz, 50, Cubica	
Município: Guarulhos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.290.11-3	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Categorias: gases medicinais	

Empresa Fabricante: Farnge	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Ormont, 49000, Angers Cedex	
Pais: França	

Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 37.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0701936/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos não estéreis: comprimidos	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1052194/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados (embalagem primária)	
Produtos não estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	
Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway	
Pais: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1067650/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária	

Empresa: Nova Óptica Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11
Endereço: Avenida Caci, 820, Tamboré	
Município: Barueri	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256843/15-8 e 0247671/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis oftálmicos: suspensões	
Líquidos não estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	
Endereço: Rue du Lycée, 43500 - Gien	
Pais: França	
Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Ltda.	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.08.162-9	Expediente(s): 0245785/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A.	
Endereço: Villegas 1320/1310, San Justo, Provincia de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: United Medical Ltda.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1416964/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados	

Empresa: Sanyal Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0733282/15-4, 0731641/15-1 e 0731929/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos	
Sermosólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes	

Empresa Fabricante: Trojan Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selagin, Uttarakhnad	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.371.202/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2 e 1343097/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com ocupação asséptica)	

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A.	
Endereço: Chemin du Forest, B-1420 - Braine l'Alleud	
Pais: Bélgica	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0267637/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Unique Pharmaceuticals Laboratories	
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143524/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MÓDULO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLÓGICOS LTDA 1.02833-1  
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD - CHINA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATON CENTER VIETNAM CO., LTD - VIETNÃ  
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÃ  
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA  
Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell >  
Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC >  
Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini  
canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600  
half shell > Stride™ 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™  
700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™  
700 mini canal > Stride™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 CIC > Stride™  
800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >  
CLASSE : II 102833/0143  
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado

(\*) Publicado, em parte, por ter saído no DOU, Suplemento, nº 73, de 18-4-2016, pág. 61, com incorreção.

45, 46, 47, 48

2609

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhes do Produto CARVEDILOL

<b>Nome da Empresa</b>	EMS S/A		
<b>CNPJ</b>	57.507.978/0005-05	<b>Amostração</b>	1.00.235-1
<b>Nome Comercial</b>	CARVEDILOL		
<b>Classe Terapêutica</b>	ALFA-1-BLOQUEADORES		
<b>Registro</b>	102351072		
<b>Processo</b>	23.851.040/2009-66		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2022		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
3,125 MG COM CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	2	21/05/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510730021
<b>Princípio Ativo</b>	CARVEDILOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	EMS S/A		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não informado		
<b>Tarifa</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
3,125 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	21/05/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510730048
<b>Princípio Ativo</b>	CARVEDILOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	EMS S/A		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Princípio Ativo</b>	CARVEDILOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	EMS S/A		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não informado		
<b>Tarifa</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
2,125 MG COM CT EL AL AL X 30 D&B FRAC	COMPRIMIDO SIMPLES	7	21/05/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510730072
<b>Princípio Ativo</b>	CARVEDILOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	EMS S/A		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não informado		
<b>Tarifa</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não informado		
<b>Tarifa</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
3,125 MG COM CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	5	21/05/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510730056
<b>Princípio Ativo</b>	CARVEDILOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	EMS S/A		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não informado		
<b>Tarifa</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EM&B HOSP	COMPRIMIDO SIMPLES	6	21/05/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510730064
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
6,25 MG COM CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	9	21/05/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510730099
<b>Princípio Ativo</b>	CARVEDILOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	EMS S/A		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPI CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não informado		
<b>Tarifa</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
6,25 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	21/05/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510730110
<b>Princípio Ativo</b>	CARVEDILOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	EMS S/A		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPI CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		

8

Restrição de uso	sem dados cadastrados		
Distribuição	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terça	sem dados cadastrados		
Medicamento referenciado	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [Linha]</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
6,25 MG COM CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	12	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730120
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTEER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPM CONCESSIONARIA PHARMA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	sem dados cadastrados		
Distribuição	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terça	sem dados cadastrados		
Medicamento referenciado	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [Linha]</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (TAB MOSE)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730137
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTEER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1023510730161
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTEER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	sem dados cadastrados		
Distribuição	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terça	sem dados cadastrados		
Medicamento referenciado	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [Linha]</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
12,5 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	18	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730188
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTEER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	sem dados cadastrados		
Distribuição	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terça	sem dados cadastrados		
Medicamento referenciado	Não		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPM CONCESSIONARIA PHARMA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	sem dados cadastrados		
Distribuição	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terça	sem dados cadastrados		
Medicamento referenciado	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [Linha]</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730145
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTEER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPM CONCESSIONARIA PHARMA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	sem dados cadastrados		
Distribuição	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terça	sem dados cadastrados		
Medicamento referenciado	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
<b>Apresentação [Linha]</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
12,5 MG COM CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	16	21/05/2012

Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [Linha]</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
12,5 MG COM CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	19	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730196
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTEER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	sem dados cadastrados		
Distribuição	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terça	sem dados cadastrados		
Medicamento referenciado	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [Linha]</b>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 (EMB MOSE)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730201
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	EMS S/A		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTEER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	sem dados cadastrados		





9

Requerimento referencial	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[Atua]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,75 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	30	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730307
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	(sem dados cadastrados)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referencial	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>[Atua]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	31	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730315
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	(sem dados cadastrados)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPH CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referencial	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>[Atua]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	34	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1022510730304
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPH CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referencial	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[Atua]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)
Destinação	(sem dados cadastrados)
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	(sem dados cadastrados)
Medicamento referencial	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>[Atua]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	32	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1022510730323
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPH CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referencial	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>[Atua]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	33	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730331
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CPH CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referencial	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>[Atua]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	35	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730358
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referencial	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>[Atua]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,8 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	36	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730366
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		



Restrição a hospitais	Não Informado		
Terça	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Aprov.</b>	<b>Data de Publicação</b>
12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	37	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510736374
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	(sem dados cadastrados)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrição a hospitais	Não Informado		
Terça	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Aprov.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	38	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730982
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	(sem dados cadastrados)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrição a hospitais	Não Informado		
Terça	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrição a hospitais	Não Informado		
Terça	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Aprov.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	39	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730380
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>		
Via de Administração	(sem dados cadastrados)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	(sem dados cadastrados)		
Restrição a hospitais	Não Informado		
Terça	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação (ANVISA)</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Aprov.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	40	21/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510730404
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem dados cadastrados)		

9

Ministério da Saúde

Agência Nacional

de Vigilância Sanitária

ANVISA

## Consulta de Produtos

## Detalhe do Produto : OSTEOPFIX

Nome da Empresa: MATULAB LABORATÓRIO S.A.  
 CNPJ: 02.456.955/0001-83  
 Nome Comercial: OSTEOPFIX  
 Autorização: 1038413  
 Classe Terapêutica: VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS  
 Registro: 1384100290057  
 Processo: 25351445734/2005-08  
 Vencimento do Registro: 01/2021

**Apresentação ATIVA**  
 1250 MG + 200 UI COM REV CT FR PLUS OPC X 60  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL  
 Complemento Diferencial da Apresentação:

Embalagem: FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária  
 Local de Fabricação: MATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL  
 Fabricantes Nacionais  
 Fabricantes Internacionais

Via de Administração: ORAL  
 IFA Único: Não  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 Restrição de prescrição: PROTEGER DA UMIDADE  
 Restrição de uso: Venda sem Prescrição Médica

Destinação: Comercial  
 Restrito a hospitais: Não Informado  
 Tarja: Não Informado  
 Medicamento referencial: Não  
 Apresentação fracionada: Não

**Apresentação ATIVA**  
 1250 MG + 200 UI COM REV CX 50 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSE)  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL  
 Complemento Diferencial da Apresentação:

Embalagem: FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária  
 Local de Fabricação: MATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL  
 Fabricantes Nacionais  
 Fabricantes Internacionais

Via de Administração: ORAL  
 IFA Único: Não

Destinação: Comercial  
 Restrito a hospitais: Não Informado  
 Tarja: Não Informado  
 Medicamento referencial: Não  
 Apresentação fracionada: Não

**Apresentação ATIVA**  
 1250 MG + 400 UI COM REV CX 100 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSE)  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL  
 Complemento Diferencial da Apresentação:

Embalagem: FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária  
 Local de Fabricação: MATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL  
 Fabricantes Nacionais  
 Fabricantes Internacionais

Via de Administração: ORAL  
 IFA Único: Não  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 Restrição de prescrição: PROTEGER DA UMIDADE  
 Restrição de uso: Venda sem Prescrição Médica

Destinação: Comercial  
 Restrito a hospitais: Não Informado  
 Tarja: Não Informado  
 Medicamento referencial: Não  
 Apresentação fracionada: Não

**Apresentação ATIVA**  
 1500 MG + 400 UI COM REV CT FR PLUS OPC X 60  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL  
 Complemento Diferencial da Apresentação:

Embalagem: FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária  
 Local de Fabricação: MATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL  
 Fabricantes Nacionais  
 Fabricantes Internacionais

Via de Administração: ORAL  
 IFA Único: Não  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 Restrição de prescrição: PROTEGER DA UMIDADE  
 Restrição de uso: Venda sem Prescrição Médica

Destinação: Comercial  
 Restrito a hospitais: Não Informado  
 Tarja: Não Informado  
 Medicamento referencial: Não  
 Apresentação fracionada: Não

8

14/07/2016

Consulta de Produto

1500 MG + 400 UJ COM REV CX 50 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	46	Publicação
Validade:	24 meses	Registro: 1384100290064	23/01/2006
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primário CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	NÃO		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 400 UJ COM REV CX 100 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	49	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registro: 1384100290069	
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primário CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrais]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1250MG + 600UJ COM REV CT FR PLUS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	52	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registro: 1384100290529	
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	OSTEPEX 600UJ		

44

## MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

## Dados da Empresa

CNPJ: 29.346.301/0001-53  
 Razão Social: LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA  
 Categoria: Baixo Risco (RDC 199/06)  
 Linha de Produção: Sólido

## Medicamento por Empresa

## Medicamento

Medicamento: CARBONATO DE CÁLCIO (COMPRIMIDO DE 500 MG)  
 Nome Comercial: EFICAL  
 Produção: [sem informação]  
 Data da Notificação: 01/06/2007  
 Vencimento da Notificação: 01/06/2012  
 Status: Cancelado pela empresa

## Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 (primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado pela empresa

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 (primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado pela empresa

Acondicionamento: POTE DE PLASTICO OPACO  
 (primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado pela empresa

Acondicionamento: POTE DE PLASTICO OPACO  
 (primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado pela empresa

## Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 21/03/2013 14:03:27, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Medicamento: CARBONATO DE CÁLCIO (COMPRIMIDO DE 500 MG)  
 Nome Comercial: EFICAL  
 Produção: Produção Própria  
 Data da Notificação: 26/08/2011  
 Vencimento da Notificação: 26/08/2016  
 Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 (primário + secundário)

Volume: 0 g

Prazo de Validade: 36 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Medicamento

A habilitação relativa a linha de produção em que esse medicamento é produzido foi cancelada em 4/05/2015 11:37:46, devendo a empresa suspender imediatamente a fabricação do medicamento a partir dessa data. Após nova habilitação, a empresa deverá notificar novamente os medicamentos, quando poderá reativar a fabricação.

Medicamento: CARBONATO DE CÁLCIO (COMPRIMIDO DE 500 MG)  
 Nome Comercial: Efical

**Produção:** Produção Própria  
**Data da Notificação:** 24/05/2013  
**Vencimento da Notificação:** 24/05/2018  
**Status:** Cancelado por desabilitação da empresa

**Dados dos Acondicionamentos**

**Acondicionamento:** BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
(primário + secundário)  
**Volume:** 0 g  
**Prazo de Validade:** 36 meses  
**Status:** Cancelado por desabilitação da empresa

**Medicamento**

**Medicamento:** CARBONATO DE CÁLCIO (COMPRIMIDO DE 500 MG)  
**Nome Comercial:** Eficel  
**Produção:** Produção Própria  
**Data da Notificação:** 16/11/2015  
**Vencimento da Notificação:** 16/11/2020  
**Status:** Ativo

**Dados dos Acondicionamentos**

**Acondicionamento:** BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
(primário + secundário)  
**Volume:** 0 g  
**Prazo de Validade:** 36 meses  
**Status:** Ativo

03/10/2016 11:26:53





## Declaração de Procedência do Produto e Insumo Farmacêutico

À

**Comercial Promefarma Representações Comerciais LTDA.**

**CNPJ: 81.706.251/0001-98**

Laboratório Farmacêutico Vitamed com sede na Rua Flávio Francisco Bellini, 459, Bairro Santos Dumont, na cidade de Caxias do Sul / RS, devidamente inscrita no CNPJ sob o nº 29.346.301/0001-53 e Inscrição Estadual nº 029/0154278, representada neste ato por seu Farmacêutico Assistente Técnico infra assinado vem respeitosamente declarar, de acordo com a Portaria Interministerial MPOG/MS/MCT/MDIC Nº: 128 de Maio de 2008, a origem do produto acabado e dos insumos ativos que o compõe:

- Item: Eficaf – Carbonato de Cálcio 500mg

Registro M.S.: MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC nº 199/2006. AFE Nº 1.01695.7

Fabricante: Laboratório Farmacêutico Vitamed LTDA.

País: Brasil

- Insumo Farmacêutico: Carbonato de Cálcio

Fabricante: Tansan Indústria Química LTDA.

País: Brasil

Caxias do Sul, 07/10/2016

*Kariné Giasson*

**Kariné Giasson**  
Farmacêutica Assistente Técnica  
CRF/RS 16584



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

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



### CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.  
 O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 11/04/2017 às 09:26:47 (hora de Brasília).

### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b031d0a086162f69e8e845b8429ed0b6b1825e0155f1038506a68b76f50  
 21601efb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d97b7dfb490da980bc734cc250ef0666e

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

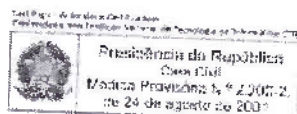
**Esta certidão tem a sua validade até: 07/10/2017 às 14:37:37 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 597787

Código de Controle da Autenticação:

**58420710161421060515-1**

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



Data de Notificação: 13/05/2015  
 Vencimento da Notificação: 13/05/2020  
 Status: Ativo

**Dados dos Acondicionamentos**  
 Acondicionamento: ENVELOPE PLASTICO  
 (primário + secundário)

Volume: 6 g  
 Prazo de Validade: 24 meses  
 Status: Ativo

[Nova Consulta](#)

[Imprimir](#)

[Fechar](#)

16/11/2016 15:54:48

Agência Nacional de Vigilância Sanitária - SIA, Trecho 5, Área Especial 57 - Brasília (DF), CEP 71.205-000 - Tel: (61) 449-1000 - Disque Saúde: 0 800 61 1997  
 Copyright © 2005 Anvisa

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KARVIL

Nome da Empresa	TORRENT DO BRASIL LTDA		
CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização	1.00.525-3
Nome Comercial	KARVIL		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro	105250010		
Processo	25351.001231/01-34		
Vencimento do Registro	05/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,125 MG COM CT BL AL/AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/06/2002
Validade	36 meses	Registro	1052500100029
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA</li> <li>• Torrent Pharmaceuticals Ltd - Bauldi - INDIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
MFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a Hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,25 MG COM CT BL AL/AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	4	05/06/2002
Validade	36 meses	Registro	1052500100045
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

2620



**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.061, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016**

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Bayer HealthCare Manufacturing S.L.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Endereço: Via E. Schering 21, 20890, Segrate (MI)	Expediente(s): 1762392/16-1
País: Itália	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1762392/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	

Empresa Fabricante: Fundação para o Remédio Popular FURP	CNPJ: 43.640.754/0005-42
Endereço: Rua Doutor Ovídio Pires de Campos, s/nº, Térreo, Cerqueira César	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.01.039-1	Expediente(s): 1573215/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: Fludoesoxiglicose (18F) - solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Laboratório Sanobiol Ltda.	CNPJ: 21.561.931/0003-09
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial	
Município: Pouso Alegre	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.00.139-0	Expediente(s): 1342513/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.062, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016**

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Norte Green Comércio de Produtos Farmacêuticos e Hospitalar Ltda. - ME	CNPJ: 24.218.223/0001-98
Endereço: Avenida Tefé, 463, Cachoeirinha	
Município: Manaus	UF: AM
Autorização de Funcionamento: 1.15.487-1	Expediente(s): 2098262/16-3
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.063, DE 11 DE NOVEMBRO DE 2016**

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Endereço: Av. Gonzalez Roncinos, Edificio Bayer, Urbanización La Trinidad, Municipio Baruta, Estado Bolivariano de Miranda, Caracas	
País: Venezuela	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1748912/16-1

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

Empresa Fabricante: Catalent UK Packaging Limited	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Endereço: Lancaster Way - Wingates Industrial Estate, Westhoughton, Bolton, Lancashire, BL5 3XX	Expediente(s): 0578931/15-1
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Novartis Biofarmácias S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 0578931/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.	CNPJ: 60.831.658/0001-77
Endereço: Plot Nº L-139 to L-146, Verna Industrial Estate, Verna - Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 60.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 1314325/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Gedeon Richter Plc.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Endereço: Gyömrői út 19-21, Budapest, 1103	
País: Hungria	
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 1660705/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Laboratoire Unither.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Endereço: ZI de La Guérite, 50211 Coutances Cedex.	
País: França	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1685339/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratorio Elica S.A.C.I.F. v.A.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Endereço: Sanabria nº. 2351 (Codigo Postal C1417AZC), Ciudad Autónoma de Buenos Aires	Expediente(s): 2034274/16-8
País: Argentina	
Empresa solicitante: Laboratorios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 2034274/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: supositórios.	

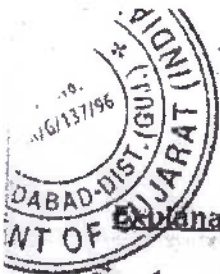
Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Janßen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 1693673/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos.	

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de México, S.A. de C.V.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Endereço: Acueducto del Alto Loma Nº 2, Zona Industrial Ocoyoacac, C.P.52740, Ocoyoacac, Estado de México	Expediente(s): 0926796/15-4 e 0937991/15-6
País: México	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 0926796/15-4 e 0937991/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: cefalosporínicos: póis (com preparação asséptica).	
Líquidos não estéreis: suspensões.	

Empresa Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Limited	CNPJ: 33.078.528/0001-32
Endereço: Indrad - 382 721, Tal. Kadi, City Indrad, Dist. Mehsana, Gujarat State	Expediente(s): 1776764/16-4
País: Índia	
Empresa solicitante: Torrent do Brasil Ltda.	CNPJ: 33.078.528/0001-32
Autorização de Funcionamento: 1.00.325-3	Expediente(s): 1776764/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Vilor SA	CNPJ: 62.462.015/0001-29
Endereço: Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glane	Expediente(s): 1799087/16-4
País: Suíça	
Empresa solicitante: Apson Farmacêutica S.A.	CNPJ: 62.462.015/0001-29
Autorização de Funcionamento: 1.00.118-8	Expediente(s): 1799087/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	





**Explanatory Notes:**

1. This certificate, which is in the format recommended by WHO certifies the status of the site, listed in point I of the certificate.
2. The certificate number should be traceable within the regulatory authority issuing the certificate.
3. Where the Regulatory Authority issues a license for the Site, this number should be specified. Record 'Not Applicable' in cases where there is no legal framework for the issuing of a license.
4. Table I

List the Dosage Forms, starting materials, categories and activities. Examples are given below:

**Example 1**

Pharmaceutical Product[s]1	Category [ies]	Activity [ies]
Dosage Form [s]:		
Tablets	Cytotoxic	Packaging
	Hormone	Production, Packing, Quality Control
	Penicillin	Repackaging and Labeling
Injectables	Cephalosporin	Aseptic preparation, Packaging, Labeling

**Example 2**

Pharmaceutical Product[s]1	Category [ies]	Activity [ies]
Starting Material [s]		
Paracetamol	Analgesic	Synthesis, Purification, packing, Labeling

Use, whenever available, International Non proprietary Names [Inns] or otherwise national Non proprietary Names

5. The certificate now remains valid until the specified date. The certificate becomes invalid if the activities and/or categories certified are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.
6. The requirements for good practices, the manufacture and quality control of drugs referred to in the certificate are those included in Quality Assurance of Pharmaceuticals: a compendium of guidelines and related materials. Good Manufacturing Practices and Inspection. Volume 2, 1999 World Health Organization. Geneva and subsequent updates.

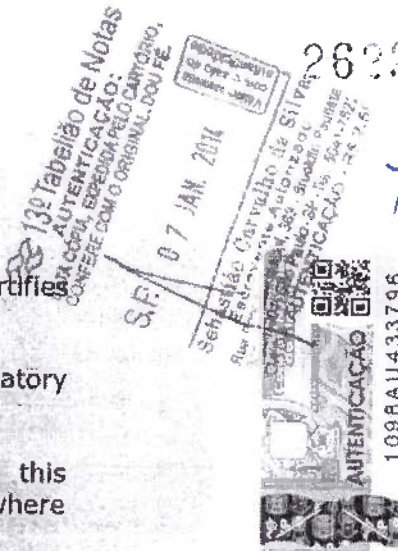


**S. V. Pathak**

Dy. Secretary (Accountants)  
Gujarat Chamber of Commerce & Industry  
Ahmedabad

For, Torrent Pharmaceuticals Ltd.

Authorised Signatory







# MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL  
INGLÊS - PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294  
INSS: 11.65.303.43.48 CPF: 090.672.118-00 CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION N. 1942/13 LIVRO/BOOK N. 28 PÁGINA/PAGE N. 54

Nome e Cargo da pessoa responsável: **Navneet Marwaha**  
State Drugs Controller  
Licensing-cum-Controlling Authority

Telefone/Fax: 01795-244288

Data: 19/09/2013

Assinatura: [assinatura ilegível] 19/09/2013  
Carimbo: State Drugs Controller  
Licensing-cum-Controlling Authority  
Baddi, District Solan (H.P.)

[Consta primeiro carimbo, com o seguinte teor]:-  
GOVERNO DE GUJARAT (ÍNDIA)  
NOTÁRIO  
SHIV K. GUPTA  
Reg. N.º NTR/G/137/96  
AHMEDABAD-DIST. (GUJ.)

[Consta segundo carimbo, com o seguinte teor]:-  
CÂMARA DE COMÉRCIO E INDÚSTRIA  
AHMEDABAD - GUJARAT  
ESTD. 1949

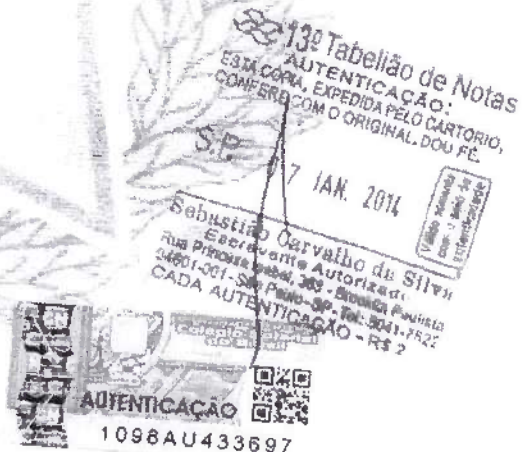
[Consta terceiro carimbo, com o seguinte teor]:-

SR. N.º 1631/13  
**ATESTADO**  
NOMEAÇÃO VÁLIDA até 09/09/2017  
[assinatura ilegível]  
SHIV K. GUPTA, NOTÁRIO  
Reg. N.º NTR/G/137/96  
Ahmedabad, Gujarat, Índia  
19/09/13

[Consta quarto carimbo, com o seguinte teor]:-

[assinatura ilegível]  
S. V. Pathak  
Secretário Adjunto (Contabilidade)  
Câmara de Comércio e Indústria de Gujarat  
Ahmedabad.

[Consta quinto carimbo, com o seguinte teor]:-





# MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL  
INGLÊS - PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294  
INSS: 11.65.303.43.48 CPF: 090.672.118-00 CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION N. 1942/13 LIVRO/BOOK N. 28 PÁGINA/PAGE N. 56

-	Penicilina	Reembalagem e Rotulagem
Injetáveis	Cefalosporina	Preparação asséptica, Embalagem, Rotulagem

### Exemplo 2

Produto[s] Farmacêutico[s]	Categoria[s]	Atividade[s]
Matéria[s] Prima[s]	-	-
Paracetamol	Analgésico	Síntese, Purificação, embalagem, Rotulagem

Use, sempre que disponível, Denominações Comuns Internacionais (DCI) [International Nonproprietary Names - INNs] ou outras denominações comuns nacionais.

- O presente certificado permanece válido até a data especificada. O certificado tornar-se-á inválido se as atividades e/ou categorias certificadas forem alteradas ou se o local não mais for considerado em conformidade com as BPFs.
- As exigências para boas práticas, a fabricação e o controle da qualidade de medicamentos referidos no certificado são aqueles incluídos na Garantia da Qualidade de Produtos Farmacêuticos: um compêndio das diretrizes e materiais relacionados. *Good Manufacturing Practices and Inspection*, Volume 2, 1000 World Health Organization [Organização Mundial da Saúde]; Genebra e alterações subsequentes.

[Consta primeiro carimbo, com o seguinte teor]:-

CÂMARA DE COMÉRCIO E INDÚSTRIA  
AHMEDABAD - GUJARAT  
ESTD. 1949

[Consta segundo carimbo, com o seguinte teor]:-

GOVERNO DE GUJARAT (ÍNDIA)  
NOTÁRIO  
SHIV K. GUPTA  
Reg. N.º NTR/G/137/96  
AHMEDABAD-DIST. (GUJ.)

[Consta terceiro carimbo, com o seguinte teor]:-

[assinatura ilegível]  
S. V. Pathak  
Secretário Adjunto (Contabilidade)  
Câmara de Comércio e Indústria de Gujarat  
Ahmedabad.

Para, Torrent Pharmaceuticals Ltd.

[assinatura ilegível]  
Signatário Autorizado



49

2625

9

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CEFALEXINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.020858/0122	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	19/08/2002
<b>Nome do Produto</b>	CEFALEXINA	<b>Registro</b>	103700382	<b>Vencimento do registro</b>	19/08/2022
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>	-	<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Expandir Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 8 <b>ATIVA</b>	1037003820011	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 <b>ATIVA</b>	1037003820021	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
3	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 <b>ATIVA</b>	1037003820038	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
4	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 <b>ATIVA</b>	1037003820046	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses

2626

*f*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

50

Detalhe do Produto: CEFALEXINA

<b>Nome da Empresa Detentora do Registro</b>	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	<b>CNPJ</b>	17.159.229/0001-76	<b>Autorização</b>	1.00.370-7
<b>Processo</b>	25351.205247/2007-46	<b>Categoria Regulatória</b>		<b>Data do registro</b>	10/03/2008
<b>Nome do Produto</b>	CEFALEXINA	<b>Registro</b>	103700509	<b>Vencimento do registro</b>	10/03/2023
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA			<b>Medicamento de referência</b>	-
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS			<b>ATC</b>	
<b>Parecer Público</b>		<b>Bula Paciente</b>	-	<b>Bula Profissional</b>	-

Esconder Todas

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