

Consulta de Produto

Resultado do Produto : BRONQTRAT

Nome da Empresa		MATERIA FARMACÉUTICA S/A	
CNPJ	02.455.703/0001-43	Atividade	10.24.1-1
Nome Comercial	BRONQTRAT		
Categoria	OPORTUNAMENTE SOLUCIONOS E INJECIONEL		
Registro	13414621		
Processo	24.33.13607U/2008-99		
Encerramento da Regulação	11/2008		
Apresentação [**** INATIVA ****]			
S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 100 ML	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	1	14/11/2008
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT			
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária			
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)			
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)			
Apresentação [**** INATIVA ****]			
S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 200 ML	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	3	14/11/2008
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT MEDICAL (sem dados disponíveis)			
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária			
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)			
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)			
Apresentação [**** INATIVA ****]			
S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 120 ML	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	8	14/11/2008
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT MEDICAL (sem dados disponíveis)			
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária			
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)			
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)			
Apresentação [**** INATIVA ****]			
S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 100 ML	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	7	14/11/2008
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL			
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT MEDICAL (sem dados disponíveis)			
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária			
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)			
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)			

S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 100 ML		Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	4	14/11/2008	13414621/0001
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001	
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT MEDICAL (sem dados disponíveis)				
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária				
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Apresentação [**** INATIVA ****]				
S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 80 ML	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	8	14/11/2008	13414621/0001
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001	
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT MEDICAL (sem dados disponíveis)				
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária				
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Apresentação [**** INATIVA ****]				
S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 100 ML	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	3	14/11/2008	13414621/0001
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001	
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT MEDICAL (sem dados disponíveis)				
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária				
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Apresentação [**** INATIVA ****]				
S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 120 ML	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	7	14/11/2008	13414621/0001
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001	
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT MEDICAL (sem dados disponíveis)				
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária				
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Apresentação [**** INATIVA ****]				
S/NOME, S/C, C/FR, P/LAS, AMB S 120 ML	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
24.33.13607U/2008-99	SOLUCO	8	14/11/2008	13414621/0001
Validade	24 meses	Registros	13414621/0001	
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE AMBROXOL				
Complemento Diferencial da Apresentação: BRONQTRAT MEDICAL (sem dados disponíveis)				
Endógenos: PARCO DE FARMACOS AMBRO - Primeira CATEGORIA DE FARMACOS - Secundária				
Local de Fabricação: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				
Fabricantes Internacionais: FARMACIAS NACIONAIS (sem dados disponíveis)				

Envolução:	MUSEU DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Imprensa Sem Ocupeira - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricação Interiores (sem dados cadastrais)	
Apresentação:	Forma Física	
3 10241 375 CT 1018 FIAS AMB X 120 RL + CP MED	360DPE	
Validade:	24 meses	Nº Aprox. 9 Registros: 1384100200100
Princípio Ativo:	COORDENADO DE AMBRODOL	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)	
Embalagem:	PLAQUETE DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Cartolina - Secundária	
Local de Fabricação:	FABRILAS INTERIORES (sem dados cadastrais)	
Apresentação:	Forma Física	
3 10241 375 CT 1018 FIAS AMB X 120 RL + CP MED	360DPE	
Validade:	24 meses	Nº Aprox. 10 Registros: 1384100201000
Princípio Ativo:	COORDENADO DE AMBRODOL	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)	
Embalagem:	PLAQUETE DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Cartolina - Secundária	
Local de Fabricação:	FABRILAS INTERIORES (sem dados cadastrais)	
Apresentação:	Forma Física	
3 10241 375 CT 1018 FIAS AMB X 120 RL + CP MED	360DPE	
Validade:	24 meses	Nº Aprox. 11 Registros: 1384100201100
Princípio Ativo:	COORDENADO DE AMBRODOL	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)	
Embalagem:	PLAQUETE DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Cartolina - Secundária	
Local de Fabricação:	FABRILAS INTERIORES (sem dados cadastrais)	
Apresentação:	Forma Física	
3 10241 375 CT 1018 FIAS AMB X 120 RL + CP MED	360DPE	
Validade:	24 meses	Nº Aprox. 12 Registros: 1384100201200
Princípio Ativo:	COORDENADO DE AMBRODOL	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)	
Embalagem:	PLAQUETE DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Cartolina - Secundária	
Local de Fabricação:	FABRILAS INTERIORES (sem dados cadastrais)	

Envolução:	MUSEU DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição Sem Ocupeira	
Local de Fabricação:	Fabricação Interiores (sem dados cadastrais)	
Apresentação:	Forma Física	
3 10241 375 CT 1018 FIAS AMB X 120 RL + CP MED	360DPE	
Validade:	24 meses	Nº Aprox. 13 Registros: 1384100201300
Princípio Ativo:	COORDENADO DE AMBRODOL	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)	
Embalagem:	PLAQUETE DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Cartolina - Secundária	
Local de Fabricação:	FABRILAS INTERIORES (sem dados cadastrais)	
Apresentação:	Forma Física	
3 10241 375 CT 1018 FIAS AMB X 120 RL + CP MED	360DPE	
Validade:	24 meses	Nº Aprox. 14 Registros: 1384100201400
Princípio Ativo:	COORDENADO DE AMBRODOL	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)	
Embalagem:	PLAQUETE DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Cartolina - Secundária	
Local de Fabricação:	FABRILAS INTERIORES (sem dados cadastrais)	
Apresentação:	Forma Física	
3 10241 375 CT 1018 FIAS AMB X 120 RL + CP MED	360DPE	
Validade:	24 meses	Nº Aprox. 15 Registros: 1384100201500
Princípio Ativo:	COORDENADO DE AMBRODOL	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)	
Embalagem:	PLAQUETE DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Cartolina - Secundária	
Local de Fabricação:	FABRILAS INTERIORES (sem dados cadastrais)	
Apresentação:	Forma Física	
3 10241 375 CT 1018 FIAS AMB X 120 RL + CP MED	360DPE	
Validade:	24 meses	Nº Aprox. 16 Registros: 1384100201600
Princípio Ativo:	COORDENADO DE AMBRODOL	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)	
Embalagem:	PLAQUETE DE FIJASTED AMBOS - Primeira Edição de Cartolina - Secundária	
Local de Fabricação:	FABRILAS INTERIORES (sem dados cadastrais)	

Apresentação [Forma Física]	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
3 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	3 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	17	14/11/2005
Validade	24 meses	Registos:	139430220176
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBRODOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados substanciais)		
Endógenos	FRACÇÃO DE PACTO AMBA - Pólvora CARBUO DE CARBOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
3 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	3 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	18	14/11/2005
Validade	24 meses	Registos:	139430220185
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBRODOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados substanciais)		
Endógenos	FRACÇÃO DE PACTO AMBA - Pólvora CARBUO DE CARBOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
3 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	3 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	19	14/11/2005
Validade	24 meses	Registos:	139430220194
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBRODOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados substanciais)		
Endógenos	FRACÇÃO DE PACTO AMBA - Pólvora CARBUO DE CARBOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
3 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	3 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	20	14/11/2005
Validade	24 meses	Registos:	139430220216
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBRODOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados substanciais)		
Endógenos	FRACÇÃO DE PACTO AMBA - Pólvora CARBUO DE CARBOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		

Princípio Ativo	GOVERNATO DE AMBRODOL	Nº Aprox.	Data de Publicação
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados substanciais)	22	14/11/2005
Endógenos	FRACÇÃO DE PACTO AMBA - Pólvora CARBUO DE CARBOLINA - Secundária	Registos:	139430220224
Local de Fabricação:	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
6 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	6 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	23	14/11/2005
Validade	24 meses	Registos:	139430220232
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBRODOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados substanciais)		
Endógenos	FRACÇÃO DE PACTO AMBA - Pólvora CARBUO DE CARBOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
6 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	6 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	24	14/11/2005
Validade	24 meses	Registos:	139430220240
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBRODOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados substanciais)		
Endógenos	FRACÇÃO DE PACTO AMBA - Pólvora CARBUO DE CARBOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
6 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	6 HQ/PL. 07E CT FR PLAS AMB X 120 HL + 120 SCS	25	14/11/2005
Validade	24 meses	Registos:	139430220248
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBRODOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados substanciais)		
Endógenos	FRACÇÃO DE PACTO AMBA - Pólvora CARBUO DE CARBOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		
	FABRILSIBIA SCS (sem dados substanciais)		

Embalagens:		CASA DE PAPELÃO SEM COUNCH - Sec. Saúde	
Local de Fabricação:		Fabricação Nacional Fabricação Nacional Fabricação Nacional Fabricação Nacional	
Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
5 MOIS. 375 CX 318 FUS AMB X 130 PL - 25 CDP	MARFPE	26	18/11/2005
Validade:	24 meses	Registros:	1041/03120507
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBROSCOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem outros componentes)		
Endicabagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBOL - Prescrição CASA DE PAPELÃO SEM COUNCH - Sec. Saúde		
Local de Fabricação:	FABRIL DOS NUBRAN Serviço Industrial Fabricação Nacional (sem outros componentes)		
Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
5 MOIS. 375 CX 318 FUS AMB X 130 PL - 25 CDP	MARFPE	27	14/11/2005
Validade:	24 meses	Registros:	1381/03120517
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBROSCOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem outros componentes)		
Endicabagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBOL - Prescrição CASA DE PAPELÃO SEM COUNCH - Sec. Saúde		
Local de Fabricação:	FABRIL DOS NUBRAN Serviço Industrial Fabricação Nacional (sem outros componentes)		
Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
5 MOIS. 375 CX 318 FUS AMB X 130 PL - 25 CDP	MARFPE	28	18/11/2005
Validade:	24 meses	Registros:	1381/03120503
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMBROSCOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem outros componentes)		
Endicabagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBOL - Prescrição CASA DE PAPELÃO SEM COUNCH - Sec. Saúde		
Local de Fabricação:	FABRIL DOS NUBRAN Serviço Industrial Fabricação Nacional (sem outros componentes)		

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : ASMAPEN

Nome da Empresa:	BIOTERAPIA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACUTICA SA	Autenticação:	1000000
CNPJ:	06.160.088/0001-20		
Nome Comercial:	ASMAPEN		
Classe Terapêutica:	ANTIBIOTICOS		
Registro:	15080706		
Previsão:	23/01/2011(001/17) Proc. Autuação: 25.05.2016(007970-22)		
Vencimento do Registro:	09/07/21		

Forma Farmacêutica:	Comprimido Simples	Nº Apres.:	1	Data de Publicação:	14/05/2012
SN (C) CN (C) B. N. P. M. P. M. S. Z. Z. Z.	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro:	105840100012		
Princípio Ativo:	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embologem:	BLISTER DE ALUMINOPLASTICO TRANSPARENTES - FARMACIA CARTUCHO DE CARTUCHIM - Inovabio				
Local de Fabricação:	Subsistema Inovabio LABORATORIO LABORATORIAIS (para todos os produtos)				
Via de Administração:	Oral (via de administração)				
Indicação:	COMPRIM. EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)				
Contração:	PROTECTOR DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica				
Distribuição:	Demora				
Rótulo e embalagem:	Módulo Informado (para todos os produtos)				
Medicamento referência:	Módulo Informado (para todos os produtos)				
Apresentação fracionada:	Módulo Informado (para todos os produtos)				

Forma Farmacêutica:	Comprimido Simples	Nº Apres.:	2	Data de Publicação:	14/05/2012
SN (C) CN (C) B. N. P. M. P. M. S. Z. Z. Z.	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro:	200840100018		
Princípio Ativo:	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embologem:	BLISTER DE ALUMINOPLASTICO TRANSPARENTES - FARMACIA CARTUCHO DE CARTUCHIM - Inovabio				
Local de Fabricação:	Subsistema Inovabio LABORATORIO LABORATORIAIS (para todos os produtos)				
Via de Administração:	Oral (via de administração)				
Indicação:	COMPRIM. EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)				
Contração:	PROTECTOR DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica				

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : ASMAPEN

Forma Farmacêutica:	Comprimido Simples	Nº Apres.:	1	Data de Publicação:	14/05/2012
SN (C) CN (C) B. N. P. M. P. M. S. Z. Z. Z.	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro:	105840100012		
Princípio Ativo:	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embologem:	BLISTER DE ALUMINOPLASTICO TRANSPARENTES - FARMACIA CARTUCHO DE CARTUCHIM - Inovabio				
Local de Fabricação:	Subsistema Inovabio LABORATORIO LABORATORIAIS (para todos os produtos)				
Via de Administração:	Oral (via de administração)				
Indicação:	COMPRIM. EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)				
Contração:	PROTECTOR DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica				
Distribuição:	Demora				
Rótulo e embalagem:	Módulo Informado (para todos os produtos)				
Medicamento referência:	Módulo Informado (para todos os produtos)				
Apresentação fracionada:	Módulo Informado (para todos os produtos)				

Forma Farmacêutica:	Comprimido Simples	Nº Apres.:	1	Data de Publicação:	14/05/2012
SN (C) CN (C) B. N. P. M. P. M. S. Z. Z. Z.	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro:	105840100012		
Princípio Ativo:	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embologem:	BLISTER DE ALUMINOPLASTICO TRANSPARENTES - FARMACIA CARTUCHO DE CARTUCHIM - Inovabio				
Local de Fabricação:	Subsistema Inovabio LABORATORIO LABORATORIAIS (para todos os produtos)				
Via de Administração:	Oral (via de administração)				
Indicação:	COMPRIM. EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)				
Contração:	PROTECTOR DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica				
Distribuição:	Demora				
Rótulo e embalagem:	Módulo Informado (para todos os produtos)				
Medicamento referência:	Módulo Informado (para todos os produtos)				
Apresentação fracionada:	Módulo Informado (para todos os produtos)				

Forma Farmacêutica:	Comprimido Simples	Nº Apres.:	1	Data de Publicação:	14/05/2012
SN (C) CN (C) B. N. P. M. P. M. S. Z. Z. Z.	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro:	105840100012		
Princípio Ativo:	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embologem:	BLISTER DE ALUMINOPLASTICO TRANSPARENTES - FARMACIA CARTUCHO DE CARTUCHIM - Inovabio				
Local de Fabricação:	Subsistema Inovabio LABORATORIO LABORATORIAIS (para todos os produtos)				
Via de Administração:	Oral (via de administração)				
Indicação:	COMPRIM. EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)				
Contração:	PROTECTOR DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica				
Distribuição:	Demora				
Rótulo e embalagem:	Módulo Informado (para todos os produtos)				
Medicamento referência:	Módulo Informado (para todos os produtos)				
Apresentação fracionada:	Módulo Informado (para todos os produtos)				

Associação ATTA		Conselho de Farmácia	
Associação ATTA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20140 COM OXIDO DE ZINCO PLUS TRANDOLAPRIL (100mg/1000) CAPSULAS	(100mg/1000) CAPSULAS	3	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro:	1503402083005
Princípio Ativo	TRANDOLAPRILINA		
Composição Offensividade	(sem dados offensivos)		
Entregadora	REITER DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTES - FACULDADE DE FARMACIA DE FORTALEZA - SECUNDARIA		
Local de Fabricação	FARMACIAS LABORATORIO LABORATORIO FARMACIA CONSORCIO E INDUSTRIA LTDA - ARAPUÁZIS - BRASIL		
Via de Administração:	ORAL (Absorção rápida)		
EFA de uso:	Sim		
Contra-indicação:	CONDIÇÕES DE TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTETORES DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem dados offensivos)		
Distribuição:	Genérico		
Sumário e Hospitalar:	Não informado		
Tarifa:	(sem dados offensivos)		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação Nacional:	Não		
Associação [1111] (007/2011) 1111	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20140 COM CTZ 200 MG PLUS TRANDOLAPRIL 100	COMBUSTIVO CAPSULAS	3	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro:	1503402083003
Princípio Ativo:	AMINOQUINOLINA		
Contra-indicação Diferencial de Apresentação:	(sem dados offensivos)		
Embologia:	SUITE DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTES - ANOVA DISTRIBUIDORA DE FARMACIA LTDA - SECUNDARIA		
Local de Fabricação	FARMACIAS LABORATORIO LABORATORIO FARMACIA CONSORCIO E INDUSTRIA LTDA - ARAPUÁZIS - BRASIL		
Via de Administração:	ORAL (Absorção rápida)		
EFA de uso:	Sim		
Contra-indicação:	CONDIÇÕES DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETORES DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados offensivos)		
Distribuição:	Genérico		
Sumário e Hospitalar:	Não informado		
Tarifa:	(sem dados offensivos)		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação Nacional:	Não		

SX, Trecho 3, Área Especial 07, Bloco B, Tercos Brasília - DF - CEP: 71265-400 - Serviço de Atendimento ao Cliente - 0800-442.1792

MS - Ministério da Saúde



Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : AMERSON

Nome da Empresa:		GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	
CNPJ:	03.003.070/0001-04	Autorização:	154-032
Nome Comercial:	AMERSON		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMERSONUM		
Categoria:	AUTÁDRONICOS		
Registro:	15423002		
Preços:	25,95 - 27,16 / 200/66		
Restrições do Registro:	04.0418		
Apresentação ATIVA			
Forma Física:	COMPRENDO SIMPLES	Forma Física:	COMPRENDO SIMPLES
200 MG COM CT B, AL, PLAG TRANS X 30 (DRG-HSP)		24 meses	
Validade:	15/03/2008	Registro:	154230020018
Embalagem:	BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>		
Apresentação ATIVA			
Forma Física:	COMPRENDO SIMPLES	Forma Física:	COMPRENDO SIMPLES
200 MG COM CT B, AL, PLAG INC X 30 (DRG-HSP)		24 meses	
Validade:	05/03/2008	Registro:	154230020018
Embalagem:	BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>		
Apresentação ATIVA			
Forma Física:	COMPRENDO SIMPLES	Forma Física:	COMPRENDO SIMPLES
200 MG COM CT B, AL, PLAG INC X 30		24 meses	
Validade:	00/03/2008	Registro:	154230020018
Embalagem:	BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>		
Apresentação ATIVA			
Forma Física:	COMPRENDO SIMPLES	Forma Física:	COMPRENDO SIMPLES
200 MG COM CT B, AL, PLAG TRANS X 30 (DRG-HSP)		24 meses	
Validade:	15/03/2008	Registro:	154230020018
Embalagem:	BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>		

Apresentação ATIVA		Forma Física		Forma Física		Forma Física	
200 MG COM CT B, AL, PLAG TRANS X 30 (DRG-HSP)		COMPRENDO SIMPLES		COMPRENDO SIMPLES		COMPRENDO SIMPLES	
24 meses		24 meses		24 meses		24 meses	
Validade:	15/03/2012	Registro:	154230020018	Registro:	154230020018	Registro:	154230020018
Embalagem:	BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>			Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>		Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>	
Apresentação ATIVA		Forma Física		Forma Física		Forma Física	
200 MG COM CT B, AL, PLAG TRANS X 30 (DRG-HSP)		COMPRENDO SIMPLES		COMPRENDO SIMPLES		COMPRENDO SIMPLES	
24 meses		24 meses		24 meses		24 meses	
Validade:	15/03/2012	Registro:	154230020018	Registro:	154230020018	Registro:	154230020018
Embalagem:	BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>			Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>		Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>	
Apresentação ATIVA		Forma Física		Forma Física		Forma Física	
200 MG COM CT B, AL, PLAG TRANS X 30 (DRG-HSP)		COMPRENDO SIMPLES		COMPRENDO SIMPLES		COMPRENDO SIMPLES	
24 meses		24 meses		24 meses		24 meses	
Validade:	15/03/2012	Registro:	154230020018	Registro:	154230020018	Registro:	154230020018
Embalagem:	BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>			Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>		Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>	
Apresentação ATIVA		Forma Física		Forma Física		Forma Física	
200 MG COM CT B, AL, PLAG TRANS X 30 (DRG-HSP)		COMPRENDO SIMPLES		COMPRENDO SIMPLES		COMPRENDO SIMPLES	
24 meses		24 meses		24 meses		24 meses	
Validade:	15/03/2012	Registro:	154230020018	Registro:	154230020018	Registro:	154230020018
Embalagem:	BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		BULSTO DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primeira CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>			Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>		Fabricação Nacional GEGLAS INDUSTRIA FARMACEUTICA SA - BRASIL <small>(para mais informações)</small>	



34, Trench 5, Area Española 17, Bloque B, Tevaco Islanda - EC - (EP) - 71305-028 - Central de Acabados y Anexos - 0800 443 9192



Detalle de Prueba - Asociativa

Nombre de Empresa:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	Arbitro a cargo:	DELFIN
CAR:	PL-10-2010-0115	Arbitro a cargo:	DELFIN
Fecha de Emisión:	16/05/2010		
Categoría:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO		
Región:	BOGOTÁ		
Procedimiento:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO		
Verificación por Registro:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO		
Aprobación por ATIVA:		10 Años:	
SE FICHA DE REGISTRO DE LA FICHA DE REGISTRO:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Validación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Primo Tipo Adicional:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Comprobación de Verificación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Indicadores:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Local de Fabricación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Aprobación por ATIVA:		10 Años:	
SE FICHA DE REGISTRO DE LA FICHA DE REGISTRO:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Validación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Primo Tipo Adicional:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Comprobación de Verificación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Indicadores:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Local de Fabricación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Aprobación por ATIVA:		10 Años:	
SE FICHA DE REGISTRO DE LA FICHA DE REGISTRO:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Validación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Primo Tipo Adicional:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Comprobación de Verificación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Indicadores:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Local de Fabricación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	

Detalle de Prueba - Asociativa

Nombre de Empresa:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	Arbitro a cargo:	DELFIN
CAR:	PL-10-2010-0115	Arbitro a cargo:	DELFIN
Fecha de Emisión:	16/05/2010		
Categoría:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO		
Región:	BOGOTÁ		
Procedimiento:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO		
Verificación por Registro:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO		
Aprobación por ATIVA:		10 Años:	
SE FICHA DE REGISTRO DE LA FICHA DE REGISTRO:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Validación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Primo Tipo Adicional:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Comprobación de Verificación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Indicadores:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Local de Fabricación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Aprobación por ATIVA:		10 Años:	
SE FICHA DE REGISTRO DE LA FICHA DE REGISTRO:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Validación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Primo Tipo Adicional:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Comprobación de Verificación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Indicadores:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	
Local de Fabricación:	LABORATORIO NACIONAL DE INVESTIGACIONES Y DESARROLLO TECNOLÓGICO	10 Años:	

E

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : Amoníciolas

Nome da Empresa: F&F DONALDUZZI & CIA LTDA CNPJ: 07.890.533/0001-66 Autenticação: 1005683	
Nome Comercial: Amoníciolas	
Categoria: BOLSILIN DE USO ORAL SUSPENSÃO ORAL	
Registro: 137899126	
Vencimento: 29/01/2025 (0206-13)	
Vencimento da Registro: 09/10/28	
Forma Física: PO PARA SUSPENSÃO ORAL	
Validade: 24 meses	
Princípio Ativo: AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrais]	
Endereço: FARMACIA VIZOSO AMINA - FARMACIA CARTÃO DE CARTOLINA - SECUNDARIA	
Local de Fabricação: LABORATORIO DONALDUZZI & CIA LTDA - BRASIL	
Local de Fabricação: [sem dados cadastrais]	
Forma Física: PO PARA SUSPENSÃO ORAL	
Validade: 24 meses	
Princípio Ativo: AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrais]	
Endereço: FARMACIA VIZOSO AMINA - FARMACIA CARTÃO DE CARTOLINA - SECUNDARIA	
Local de Fabricação: LABORATORIO DONALDUZZI & CIA LTDA - BRASIL	
Local de Fabricação: [sem dados cadastrais]	
Forma Física: PO PARA SUSPENSÃO ORAL	
Validade: 24 meses	
Princípio Ativo: AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrais]	
Endereço: FARMACIA VIZOSO AMINA - FARMACIA CARTÃO DE CARTOLINA - SECUNDARIA	
Local de Fabricação: LABORATORIO DONALDUZZI & CIA LTDA - BRASIL	
Local de Fabricação: [sem dados cadastrais]	
Forma Física: PO PARA SUSPENSÃO ORAL	
Validade: 24 meses	
Princípio Ativo: AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrais]	
Endereço: FARMACIA VIZOSO AMINA - FARMACIA CARTÃO DE CARTOLINA - SECUNDARIA	
Local de Fabricação: LABORATORIO DONALDUZZI & CIA LTDA - BRASIL	
Local de Fabricação: [sem dados cadastrais]	

Forma Física: PO PARA SUSPENSÃO ORAL	
Validade: 24 meses	
Princípio Ativo: AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrais]	
Endereço: FARMACIA VIZOSO AMINA - FARMACIA CARTÃO DE CARTOLINA - SECUNDARIA	
Local de Fabricação: LABORATORIO DONALDUZZI & CIA LTDA - BRASIL	
Local de Fabricação: [sem dados cadastrais]	
Forma Física: PO PARA SUSPENSÃO ORAL	
Validade: 24 meses	
Princípio Ativo: AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrais]	
Endereço: FARMACIA VIZOSO AMINA - FARMACIA CARTÃO DE CARTOLINA - SECUNDARIA	
Local de Fabricação: LABORATORIO DONALDUZZI & CIA LTDA - BRASIL	
Local de Fabricação: [sem dados cadastrais]	
Forma Física: PO PARA SUSPENSÃO ORAL	
Validade: 24 meses	
Princípio Ativo: AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrais]	
Endereço: FARMACIA VIZOSO AMINA - FARMACIA CARTÃO DE CARTOLINA - SECUNDARIA	
Local de Fabricação: LABORATORIO DONALDUZZI & CIA LTDA - BRASIL	
Local de Fabricação: [sem dados cadastrais]	
Forma Física: PO PARA SUSPENSÃO ORAL	
Validade: 24 meses	
Princípio Ativo: AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrais]	
Endereço: FARMACIA VIZOSO AMINA - FARMACIA CARTÃO DE CARTOLINA - SECUNDARIA	
Local de Fabricação: LABORATORIO DONALDUZZI & CIA LTDA - BRASIL	
Local de Fabricação: [sem dados cadastrais]	

Validade:	24 meses	Registros:	125681524891
Princípio Ativo:	AP000233M		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados a declarar		
Endereço:	PARCO DE PARQUE ARMA - Primeira CADA DE PARQUE - São Paulo		
Local de Fabricação:	LABORATORIO MARINHO FARMACIA SERRA LIMA - BRASIL R. dos Trabalhadores, 136 - Jd. Taboão da Sul - São Paulo - SP		
Forma Física:	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.:	6
Forma Física:	24 meses	Registros:	125681524891
Princípio Ativo:	AM000233M		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados a declarar		
Endereço:	PARCO DE VEDAG ARMA - Primeira CADA DE VEDAG ARMA - São Paulo		
Local de Fabricação:	LABORATORIO MARINHO FARMACIA SERRA LIMA - BRASIL R. dos Trabalhadores, 136 - Jd. Taboão da Sul - São Paulo - SP		
Forma Física:	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.:	11
Forma Física:	24 meses	Registros:	125681524891
Princípio Ativo:	AM000233M		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados a declarar		
Endereço:	PARCO DE PARQUE ARMA - Primeira CADA DE PARQUE - São Paulo		
Local de Fabricação:	LABORATORIO MARINHO FARMACIA SERRA LIMA - BRASIL R. dos Trabalhadores, 136 - Jd. Taboão da Sul - São Paulo - SP		
Forma Física:	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.:	11
Forma Física:	24 meses	Registros:	125681524891
Princípio Ativo:	AM000233M		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados a declarar		
Endereço:	PARCO DE PARQUE ARMA - Primeira CADA DE PARQUE - São Paulo		
Local de Fabricação:	LABORATORIO MARINHO FARMACIA SERRA LIMA - BRASIL R. dos Trabalhadores, 136 - Jd. Taboão da Sul - São Paulo - SP		
Forma Física:	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.:	11
Forma Física:	24 meses	Registros:	125681524891
Princípio Ativo:	AM000233M		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados a declarar		
Endereço:	PARCO DE PARQUE ARMA - Primeira CADA DE PARQUE - São Paulo		
Local de Fabricação:	LABORATORIO MARINHO FARMACIA SERRA LIMA - BRASIL R. dos Trabalhadores, 136 - Jd. Taboão da Sul - São Paulo - SP		

Endereço: PARCO DE PARQUE ARMA - Primeira CADA DE PARQUE - São Paulo
 Local de Fabricação: LABORATORIO MARINHO FARMACIA SERRA LIMA - BRASIL
 R. dos Trabalhadores, 136 - Jd. Taboão da Sul - São Paulo - SP

VISTAR

S/A, Trecho 5, Área Especial 17, Bloco B, Três Rios - RJ - CEP: 14100-000 - Garibaldi do Acredeamento Anexo - 08000518300



Detalhe do Produto : Amoxicilina + Clavulanato de Potássio

Nome da Empresa	SABOZ (O) PVTDA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
CNPJ	01.186.670/0001-18
Nome Comercial	Amoxicilina + Clavulanato de Potássio
Categoria	ANTIBIÓTICOS ORAIS/ANTIBIÓTICOS ANTIBIOTICÓTIPOS
Registro	184438411
Processo	25.51.31540/2006-05 Proc. Resolutor 13391/2009/02002-48
Ventilamento do Registro	01/007

Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	3	27/08/2007
24 meses	Registros:	1844384110013
AMOXICILINA TRICLAVULANATO DE POTÁSSIO / AMOXICILINA TRICLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<small>(sem outros medicamentos)</small>		
FRASCO DE VIDRO AMBRO - Pirexina		
CAPUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embalagem: Embalagem Unitária		
Local de Fabricação:		
FABRILMEX LABORATORIOS		
SABOZ GMBH - AUSTRIA		

Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	2	27/08/2007
24 meses	Registros:	1844384110021
AMOXICILINA TRICLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<small>(sem outros medicamentos)</small>		
FRASCO DE VIDRO AMBRO - Pirexina		
CAPUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embalagem: Embalagem Unitária		
Local de Fabricação:		
FABRILMEX LABORATORIOS		
SABOZ GMBH - AUSTRIA		

Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	5	27/08/2007
24 meses	Registros:	1844384110028
AMOXICILINA TRICLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<small>(sem outros medicamentos)</small>		
FRASCO DE VIDRO AMBRO - Pirexina		
CAPUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embalagem: Embalagem Unitária		
Local de Fabricação:		
FABRILMEX LABORATORIOS		

Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	6	27/08/2007
24 meses	Registros:	1844384110034
AMOXICILINA TRICLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<small>(sem outros medicamentos)</small>		
FRASCO DE VIDRO AMBRO - Pirexina		
CAPUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embalagem: Embalagem Unitária		
Local de Fabricação:		
FABRILMEX LABORATORIOS		
LEI FARMACÊUTICA S. D. - BRASIL		

Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	7	27/08/2007
24 meses	Registros:	1844384110037
AMOXICILINA TRICLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<small>(sem outros medicamentos)</small>		
FRASCO DE VIDRO AMBRO - Pirexina		
CAPUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embalagem: Embalagem Unitária		
Local de Fabricação:		
FABRILMEX LABORATORIOS		
LEI FARMACÊUTICA S. D. - BRASIL		

Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	3	27/08/2007
24 meses	Registros:	1844384110039
AMOXICILINA TRICLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<small>(sem outros medicamentos)</small>		
FRASCO DE VIDRO AMBRO - Pirexina		
CAPUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embalagem: Embalagem Unitária		
Local de Fabricação:		
FABRILMEX LABORATORIOS		
SABOZ GMBH - AUSTRIA		

Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	4	27/08/2007
24 meses	Registros:	1844384110048
AMOXICILINA TRICLAVULANATO DE POTÁSSIO		
<small>(sem outros medicamentos)</small>		
FRASCO DE VIDRO AMBRO - Pirexina		
CAPUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embalagem: Embalagem Unitária		
Local de Fabricação:		
FABRILMEX LABORATORIOS		
SABOZ GMBH - AUSTRIA		

1/27/2010

SA, Trench, 4100 E. 17th St, Suite 8, Minneapolis, MN 55425 - (612) 712-0000 - 0000108 Abordamiento Avia - 8000-442-0782



Ministério da Saúde

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : amoxicilina + clavulato de potássio

Nome da Empresa:	SARCOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ:	01.284.570/0001-18 Autuação: 18/04/12
Nome Comercial:	amoxicilina + clavulato de potássio
Classe Terapêutica:	ANTIBIÓTIOS ESPECÍFICOS ASSOCIADOS HETEROCICLIZADOS
Registro:	12927897
Processo:	13751119/02006-31 Pres. Anúncio: 25/01/01-02/01-18
Vencimento do Registro:	09/07/11

Forma Farmacêutica:	Comprimido Revestido	Nº Anúnc.	29	Data de Publicação	07/03/2008
Princípio Ativo:	AMOXICILINA CLAVULATO DE POTÁSSIO	Registro:	12927897/08		
Complemento Diferencial da Apresentação:					
Embalagem:	FRASCOS DE PLÁSTICO OVAO - PIRÂMIDE CAPTULO DE CARTULINA - Secarolite				
Local de fabricação:	INDUSTRIAS NUCLEON (sem dados cadastrais) SARCOZ GRUB - ÁUSTRIA				
Via de administração:	ORAL				
IA da Anúnc:	186				
Convenção:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 25 E 30ºC PROTEGE DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição Médica				
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)				
Destinação:	Comercial				
Reatidão e frequência:	186 informado				
Terça:	(sem dados cadastrais)				
Modo de embalagem:	186				
Apresentação fracionada:	186				

Forma Farmacêutica:	Comprimido Revestido	Nº Anúnc.	29	Data de Publicação	07/03/2008
Princípio Ativo:	AMOXICILINA CLAVULATO DE POTÁSSIO	Registro:	12927897/08		
Complemento Diferencial da Apresentação:					
Embalagem:	FRASCOS DE PLÁSTICO OVAO - PIRÂMIDE CAPTULO DE CARTULINA - Secarolite				
Local de fabricação:	INDUSTRIAS NUCLEON (sem dados cadastrais) SARCOZ GRUB - ÁUSTRIA				
Via de administração:	ORAL				
IA da Anúnc:	186				
Convenção:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 25 E 30ºC PROTEGE DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição Médica				
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)				
Destinação:	Comercial				
Reatidão e frequência:	186 informado				
Terça:	(sem dados cadastrais)				
Modo de embalagem:	186				
Apresentação fracionada:	186				

Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição Médica
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)
Destinação:	Comercial
Reatidão e frequência:	186 informado
Terça:	(sem dados cadastrais)
Modo de embalagem:	186
Apresentação fracionada:	186

Forma Farmacêutica:	Comprimido Revestido	Nº Anúnc.	27	Data de Publicação	07/03/2008
Princípio Ativo:	AMOXICILINA CLAVULATO DE POTÁSSIO	Registro:	12927897/08		
Complemento Diferencial da Apresentação:					
Embalagem:	FRASCOS DE PLÁSTICO OVAO - PIRÂMIDE CAPTULO DE CARTULINA - Secarolite				
Local de fabricação:	INDUSTRIAS NUCLEON (sem dados cadastrais) SARCOZ GRUB - ÁUSTRIA				
Via de administração:	ORAL				
IA da Anúnc:	186				
Convenção:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 25 E 30ºC PROTEGE DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição Médica				
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)				
Destinação:	Comercial				
Reatidão e frequência:	186 informado				
Terça:	(sem dados cadastrais)				
Modo de embalagem:	186				
Apresentação fracionada:	186				

Forma Farmacêutica:	Comprimido Revestido	Nº Anúnc.	29	Data de Publicação	07/03/2008
Princípio Ativo:	AMOXICILINA CLAVULATO DE POTÁSSIO	Registro:	12927897/08		
Complemento Diferencial da Apresentação:					
Embalagem:	FRASCOS DE PLÁSTICO OVAO - PIRÂMIDE CAPTULO DE CARTULINA - Secarolite				
Local de fabricação:	INDUSTRIAS NUCLEON (sem dados cadastrais) SARCOZ GRUB - ÁUSTRIA				
Via de administração:	ORAL				
IA da Anúnc:	186				
Convenção:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 25 E 30ºC PROTEGE DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição Médica				
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)				
Destinação:	Comercial				
Reatidão e frequência:	186 informado				
Terça:	(sem dados cadastrais)				
Modo de embalagem:	186				
Apresentação fracionada:	186				

25/07/2018

Consultar de Produto

25/07/2018

Consultar de Produto

Princípio Ativo:	Forma Farmacêutica:	Nº Anvisa:	Data de Publicação:
AMOXICILINA TRIHIDRATO QUANTUM DE POTASSIO	AMOXICILINA TRIHIDRATO QUANTUM DE POTASSIO	27	07/07/2008
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Embalagem:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
ITA é(sic):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Suporte a hospitalar:			
Tarifa:			
Medicamento referência:			
Aprovação de Fração de:			
Forma Farmacêutica:			
Nº Anvisa:			
Data de Publicação:			
Validade:			
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Embalagem:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
ITA é(sic):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Suporte a hospitalar:			
Tarifa:			
Medicamento referência:			
Aprovação de Fração de:			
Forma Farmacêutica:			
Nº Anvisa:			
Data de Publicação:			
Validade:			
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Embalagem:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
ITA é(sic):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Suporte a hospitalar:			
Tarifa:			
Medicamento referência:			
Aprovação de Fração de:			
Forma Farmacêutica:			
Nº Anvisa:			
Data de Publicação:			
Validade:			
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Embalagem:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
ITA é(sic):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Suporte a hospitalar:			
Tarifa:			
Medicamento referência:			
Aprovação de Fração de:			
Forma Farmacêutica:			
Nº Anvisa:			
Data de Publicação:			
Validade:			
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Embalagem:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
ITA é(sic):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Suporte a hospitalar:			
Tarifa:			
Medicamento referência:			
Aprovação de Fração de:			

https://www7.anvisa.gov.br/informacoes_da_producao/anvisa_produtos_anvisa.asp

https://www7.anvisa.gov.br/informacoes_da_producao/anvisa_produtos_anvisa.asp

Medicamento		Forma Farmacéutica		Data de Publicação	
Via de Administração:	Oral	Forma Farmacéutica		Nº Apos.	Data de Publicação
Atividade:	Medicamento	COMPLEMENTO ORAL		1	01/07/2008
Composição:	CONDENSADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTECTOR DA LUZ E OXIGENIO	Validade:	24 meses	Registros:	1060780720013
Indicação de prescrição:	Venda sob prescrição médica	Princípio Ativo:	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTASSIO		
Conteúdo de uso:	Medicamento	Complemento Diferencial de Apresentação:			
Destinação:	Hóspício	Embalagem:	24 FRASCOS		
Terço:	Hóspício	Local de Fabricação:	ARTURIO DE OLIVEIRA - Sorocaba		
Medicamento referência:	Hóspício	Via de Administração:	Oral		
Apresentação fracionada:	Hóspício	Atividade:	Medicamento		
		Composição:	CONDENSADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTECTOR DA LUZ E OXIGENIO		
		Indicação de prescrição:	Venda sob prescrição médica		
		Conteúdo de uso:	Medicamento		
		Destinação:	Hóspício		
		Terço:	Hóspício		
		Medicamento referência:	Hóspício		
		Apresentação fracionada:	Hóspício		

Medicamento		Forma Farmacéutica		Data de Publicação	
Via de Administração:	Oral	Forma Farmacéutica		Nº Apos.	Data de Publicação
Atividade:	Medicamento	COMPLEMENTO ORAL		1	01/07/2008
Composição:	CONDENSADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTECTOR DA LUZ E OXIGENIO	Validade:	24 meses	Registros:	1060780720013
Indicação de prescrição:	Venda sob prescrição médica	Princípio Ativo:	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTASSIO		
Conteúdo de uso:	Medicamento	Complemento Diferencial de Apresentação:			
Destinação:	Hóspício	Embalagem:	24 FRASCOS		
Terço:	Hóspício	Local de Fabricação:	ARTURIO DE OLIVEIRA - Sorocaba		
Medicamento referência:	Hóspício	Via de Administração:	Oral		
Apresentação fracionada:	Hóspício	Atividade:	Medicamento		
		Composição:	CONDENSADO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTECTOR DA LUZ E OXIGENIO		
		Indicação de prescrição:	Venda sob prescrição médica		
		Conteúdo de uso:	Medicamento		
		Destinação:	Hóspício		
		Terço:	Hóspício		
		Medicamento referência:	Hóspício		
		Apresentação fracionada:	Hóspício		

25/02/2019

Consultar Prêmio

Condições:	COMOVAR ON TEMPORALISA ANESTESIA (ANESTESIA COM TEMPERATURA ENTRE 25 E 30°C) PROTECTOR DA LUZ E UVIDENCE
Endereço do produtor:	Via do Rio Passagem, 1000A
Endereço do lote:	(sem direção, unidade)
Qualificação:	Comercial
Recurso a hospitalar:	Mus. Telemed. (sem prazo máximo)
Tipo:	M3
Mais detalhes referênci:	M3
Apresentação finalizada:	M3

R\$ 1,00

RM, Trecho 5, Av. Dreyfus 17, Bloco B, Valves Inside - PE - CEP: 51109-009 - Contato: 51404000000000 - 0800 442 7097



Consulta de Produtos

Detalhes do Produto - AMPICILINA

Nome da Empresa:	PRATI DONAUZZI & CIA LTDA	Autenticação:	1325107
CNPJ:	73.031.503/0001-44		
Nome Comercial:	AMPICILINA		
Princípio Ativo:	AMPICILINA		
Categoria:	FRMULADO DE AMPICILINA		
Registro:	125692011		
Processo:	23211.89.945/2008-82		
Vencimento da Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 150 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	1	23/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110011
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 121	CAPSULA OBLONGA DURA	2	23/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110019
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 210 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	3	23/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110026
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 150 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	4	23/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110034
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 150 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	5	23/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110052
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 150 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	6	23/12/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110060
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 75 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	7	13/01/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110075
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 148 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	8	13/01/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110087
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 200 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	9	13/01/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110095
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.	Data de Publicação
500 MG CAP DEL DURA CT BL AL PLAS TMO X 150 (DRB HOPI)	CAPSULA OBLONGA DURA	10	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256920110108
Embalegem:	BUSTOS DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO PLASTICO INCOLOR - FRENHA PRATI DONAUZZI & CIA LTDA - BRASIL (para obter informações, ver site: www.prati.com.br)		

(Handwritten mark)

680324	Beneficiário:	Creditec Financeira
Linha de Fomento:	CARTÃO DE CREDITO	Santidade
Endereço:		Rua Santa Helena, 1000 - Vila Militar - Rio de Janeiro - RJ - CEP: 21000-000
Cidade:		Rio de Janeiro - RJ
Estado:		RJ


S/A, Trecho 1, Área Especial 17, Bloco 8, Terreno 09/28 - QF - CEP: 71200-420 - Distrito Administrativo - Brasília - DF - CEP: 71200-000


 Ministério da Saúde


 Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta de Produtos


 Anvisa


 Anvisa


Detalhe do Produto : MIRA-MOVA

Nome da Empresa:		MIRA S.A.	
CNPJ:	16.908.528/0001-13	Atividade:	1070205
Nome Comercial:		MIRAFONA	
Princípio Ativo:		STABILIZADO / LACTOBIUS BUL	
Código:		ARTICOM/REG/045	
Registro:		170543067	
Processo:		2531.003617/2008-20	
Vencimento do Registro:		01/2015	
Apresentação ATIVA			
0,30 MG + 0,02 MG (0,06 CTB, CAUEN) AL PÓS 3TC 3,21	Forma Física:	01 Ativa:	Data de Publicação:
Validação:	08 meses	Registra:	17/05/2009/00016
Embalagem:	BULBO DE ALUMINUM PLASTICO INCLUIDO - P/0600		
Local de Fabricação:	CARLOS DE CARVALHO - Sorocaba		
	FABRIL INDUSTRIAL		
	SOROCABA DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricação Internacional:		
	SCHERING-PHARMA LTD CO - PRODUKTIONSG - ALBANY		
Apresentação ATIVA			
0,30 MG + 0,02 MG (0,06 CTB, CAUEN) AL PÓS 3TC 3,21	Forma Física:	02 Ativa:	Data de Publicação:
Validação:	08 meses	Registra:	17/05/2009/00016
Embalagem:	BULBO DE ALUMINUM PLASTICO INCLUIDO - P/0600		
Local de Fabricação:	CARLOS DE CARVALHO - Sorocaba		
	FABRIL INDUSTRIAL		
	SOROCABA DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricação Internacional:		
	SCHERING-PHARMA LTD CO - PRODUKTIONSG - ALBANY		

SA, Tercio S, Avia Espalid 27, Bloco B, Terco Sudo - CP: 1305-100 - Caral do Anndre do An - BR-140 910

1810

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : TRIZOLAR

Nome da Empresa:	GENCO S.A.
CNPJ:	18.450.628/0001-43
Nome Comercial:	TRIZOLAR
Categoria:	ANTIDOPINGOS/CIQUIAS
Registro:	370880011
Processo:	2531.200746/2008-49 - Proc. Anterior : 2501.08-02/03
Vencimento do Registro:	30/1/11

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Ajam.	Data de Publicação
3,20 MG + 0,03 MG (0,00025 A) + 0,025 MG + 0,04 MG (0,00025 B) + 0,125 MG + 0,25 MG (0,00025 C) 17 B, 24, 30, 36, 42 (10 X 7)	914004 30MG(2)	1	31/10/2014
Validade:	24 meses	Registro:	17081010011
Princípio Ativo:	LEVODOPAMINA, ETILMETILTRAZOLAM, ETILMETILTRAZOLAM / ETILMETILTRAZOLAM / ETILMETILTRAZOLAM / ETILMETILTRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	TRIZOLAR		
Indicações:	DOUTOR CADEGANI - Prescrição DOUTOR DE CARVALHO - Suscetíveis		
Social de Fabricação:	FABRILAB, Indústria SOLANGE DO REVAL - QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricação, Licenciadora (em todo o Brasil)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Ajam.	Data de Publicação
0,02 MG + 0,03 MG (0,00025 A) + 0,025 MG + 0,04 MG (0,00025 B) + 0,125 MG + 0,25 MG (0,00025 C) 17 B, 24, 30, 36, 42 (10 X 7)	666584 30MG(2)	2	31/10/2014
Validade:	24 meses	Registro:	17081010011
Princípio Ativo:	LEVODOPAMINA, ETILMETILTRAZOLAM, ETILMETILTRAZOLAM / LEVODOPAMINA, ETILMETILTRAZOLAM / LEVODOPAMINA, ETILMETILTRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	TRIZOLAR		
Indicações:	DOUTOR CADEGANI - Prescrição DOUTOR DE CARVALHO - Suscetíveis		
Local de Fabricação:	FABRILAB, Indústria SOLANGE DO REVAL - QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricação, Licenciadora (em todo o Brasil)		

10/3/14

AN - Ministério do Saúde

Consulta de Produtos

Detalhes do Produto - CICLO 21

Nome do Produto:	UNÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA MODORIL SA		
CNPJ:	00565581/000118	Autenticação:	3040477
Nome Comercial:	CICLO 21		
Classo Terapêutica:	ANTIPRODOLÍMICO		
Registro:	40970306		
Procedimento:	SUS11.018113/2014-12		
Vigência do Registro:	06/2014		

Apresentação ATIVA	Nome Farmacêutica	Nº Anvisa	Data de Publicação
0,15 mg + 0,05 mg COMECTIN, A, BUS (BZ 21)	COMPLETO SHIPUS	3	13/08/2014
Validade:	24 meses	Registro:	304703060118
Princípio Ativo:	JANUARIODOLIL CTRIUSUMACOL		
Apresentação Diferenciada:	(sem dados cadastrais)		
Embalaagem:	BLOCO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTES - Primalia CARTÃO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	PARANASSI (BRASIL) RESEARCH INDUSTRIES FARMACÊUTICA LTDA - RFI - SUIÇA RESEARCH INDUSTRIES FARMACÊUTICA LTDA - PAROISO DA SERRA - BRASL UNÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA MODORIL SA - FOLDO ALESAE - BRASL Indústria Farmacêutica		

Via de administração:	Oral
Forma Ativa:	Tablet
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15°C E 30°C) - PROTEGER DA LUZ E ÚMIDADE
Restrição de prescrição:	sem restrição de prescrição
Restrição de uso:	sem restrição de uso
Outras informações:	(sem dados cadastrais)
Efeito adverso:	(sem dados cadastrais)
Terça:	(sem dados cadastrais)
Medicamento referência:	(sem dados cadastrais)
Apresentação farmacêutica:	Tablet

Apresentação ATIVA	Nome Farmacêutica	Nº Anvisa	Data de Publicação
0,15 mg + 0,05 mg COMECTIN, A, BUS (BZ 21)	COMPLETO SHIPUS	2	16/08/2014
Validade:	24 meses	Registro:	304703060118
Princípio Ativo:	JANUARIODOLIL INDUSTRIALICA		
Apresentação Diferenciada:	(sem dados cadastrais)		
Embalaagem:	BLOCO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTES - Primalia CARTÃO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	PARANASSI (BRASIL) RESEARCH INDUSTRIES FARMACÊUTICA LTDA - RFI - SUIÇA RESEARCH INDUSTRIES FARMACÊUTICA LTDA - PAROISO DA SERRA - BRASL UNÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA MODORIL SA - FOLDO ALESAE - BRASL		

Consulta de Produto

05/05/2014

Via de administração:	Oral	Zanfelona Intermediária
Forma Ativa:	Tablet	(sem dados cadastrais)
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15°C E 30°C) - PROTEGER DA LUZ E ÚMIDADE	
Restrição de prescrição:	sem restrição de prescrição	
Restrição de uso:	sem restrição de uso	
Distribuição:	Comercial	
Restrição a Terça:	(sem dados cadastrais)	
Terça:	(sem dados cadastrais)	
Medicamento referência:	(sem dados cadastrais)	
Apresentação farmacêutica:	Tablet	

VOLTAR

UA, Tráfico 3, Anso Especial 37, Anso 5, Tema Saúde - UF - CNP 07.205.068 - Central de Atendimento Anvisa - 800 610 1703



Detalhe do Produto : MICROFILAR

Nome da Empresa:	MSDS S.A.		
CNPJ:	18.459.828/0001-13	Autenticação:	18709 JF
Nome Comercial:	HELDIMAR		
Função do Ativo:	INFICIDANTE / FIMICISTASICO		
Categoria:	ANTIBIOTICOS		
Registro:	17050004		
Processo:	2521.70189/2018-41		
Vencimento do Registro:	12/317		
Apresentação ATIVA	Nome Fármaco	Nº Anvisa	Data de Publicação
8,13 MG + 4,01 MG DOB CTB. CALDO AL. P/50 ML X 31	DRAGAS SORVETES	1	13/12/2010
Validade:	24 meses	Registro:	17050004-0011
Embologram:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO BICOLORE - P/infante CARTUCHO DE CARTOLINA - Serenidade		
Local de Fabricação:	Fabricação na planta SHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - BRASL. Industria Farmacêutica		
Apresentação ATIVA	Nome Fármaco	Nº Anvisa	Data de Publicação
8,13 MG + 4,01 MG DOB CTB. CALDO AL. P/50 ML X 43	DRAGAS SORVETES	2	13/12/2010
Validade:	24 meses	Registro:	17050004-0002
Embologram:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO BICOLORE - P/infante CARTUCHO DE CARTOLINA - Serenidade		
Local de Fabricação:	Fabricação na planta SHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - BRASL. Industria Farmacêutica		
Apresentação ATIVA	Nome Fármaco	Nº Anvisa	Data de Publicação
8,13 MG + 4,01 MG DOB CTB. CALDO AL. P/50 ML X 108	DRAGAS SORVETES	3	13/12/2010
Validade:	24 meses	Registro:	17050004-0016
Embologram:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO BICOLORE - P/infante CARTUCHO DE CARTOLINA - Serenidade		
Local de Fabricação:	Fabricação na planta SHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - BRASL. Industria Farmacêutica		

EXCELLA GMBH - ALEMANHIA

1/07/14

S/A, Traccho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo, Bevilávia -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento
Anvisa - 0800 642 0782



Consulta de Produtos

Atuais Disponíveis | Serviços | Atualizar | Histórico | Filtros | Avançar | Voltar

Local de Produto : PLASBR

Nome da Empresa: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ: 02.413.631/0001-20
Nome Comercial: IMURAN
Princípio Ativo: AZATIOPRINA
Categoria: ANTIMETABOLÍCOS ANALÓGOS DA PURINA
Registro: 137640128
Processo: 25351.191232/2010-14
Vencimento de Registro: 02/2017
Autorização: 1037648

Apresentação ATIVA
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS BR OPC X 50
Validade: 36 meses
Registro: 1376401280017
Forma Física: COMPRIMIDO REVESTIDO
Local de Fabricação: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
 Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
 Fabricantes Internacionais
 EXCELLA GMBH - ALEMANHIA

Apresentação ATIVA
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS BR OPC X 25
Validade: 36 meses
Registro: 1376401280025
Forma Física: COMPRIMIDO REVESTIDO
Local de Fabricação: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
 Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
 Fabricantes Internacionais
 EXCELLA GMBH - ALEMANHIA

Apresentação ATIVA
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS BR OPC X 100
Validade: 36 meses
Registro: 1376401280003
Forma Física: COMPRIMIDO REVESTIDO
Local de Fabricação: BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
 Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
 Fabricantes Internacionais

E

BR, Ministério da Saúde



Caixa de Produtos



Detalhe do Produto - AZITROMED

Nome de Empresa:	HOEGHESON INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	Autenticação:	1083129
CNPJ:	17.815.114/0001-30		
Nome Comercial:	AZITROMED		
Categoria:	ANTIBIOTICOS SISTEMAS ORAIS		
Registro:	19412020		
Processo:	25302/2016/15-18		
Nome técnico do Registro:	06/2003		

Apresentação [*** BRATIVA ***]	Forma Física	Nº Anos.	Data de Publicação
500 MG PO PSEF 607-01-01 (TR 1-03) CFC E 21-195 - RAC 124-L-508	PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	1	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registro:	108170560014
Princípio Ativo:	AZITROMICINA 01-080410A		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embolsagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO HOEGHESON INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Subproduto Industrializado (sem dados cadastrais)		

Apresentação [*** BRATIVA ***]	Forma Física	Nº Anos.	Data de Publicação
500 MG PO PSEF 607-01-01 (TR 1-03) CFC E 21-195 - RAC 124-L-508	PO PASTA SUSPENSÃO ORAL	1	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registro:	108170560014
Princípio Ativo:	AZITROMICINA 01-080410A		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embolsagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO HOEGHESON INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Subproduto Industrializado (sem dados cadastrais)		

Apresentação [*** BRATIVA ***]	Forma Física	Nº Anos.	Data de Publicação
200 MG COM EST 01-01 (RAC 124-L-508)	COMPRIMIDO BICOVADEADO	7	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registro:	108170560012
Princípio Ativo:	AZITROMICINA 01-080410A		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embolsagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO HOEGHESON INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Subproduto Industrializado (sem dados cadastrais)		

Apresentação [*** BRATIVA ***]	Forma Física	Nº Anos.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL 01-01 (RAC 124-L-508)	COMPRIMIDO BICOVADEADO	6	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registro:	108170560010
Princípio Ativo:	AZITROMICINA 01-080410A		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embolsagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO HOEGHESON INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Subproduto Industrializado (sem dados cadastrais)		

Apresentação [*** BRATIVA ***]	Forma Física	Nº Anos.	Data de Publicação
500 MG COM RES CT BL 01-01 (RAC 124-L-508)	COMPRIMIDO BICOVADEADO	3	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registro:	108170560008
Princípio Ativo:	(sem dados cadastrais)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embolsagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO HOEGHESON INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Subproduto Industrializado (sem dados cadastrais)		

Apresentação [*** BRATIVA ***]	Forma Física	Nº Anos.	Data de Publicação
150 MG COM RES CT BL 01-01 (RAC 124-L-508)	COMPRIMIDO BICOVADEADO	3	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registro:	108170560007
Princípio Ativo:	AZITROMICINA 01-080410A		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embolsagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO HOEGHESON INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Subproduto Industrializado (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anos.	Data de Publicação
500 MG COM EST 01-01 (RAC 124-L-508)	COMPRIMIDO BICOVADEADO	7	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registro:	108170560012
Princípio Ativo:	AZITROMICINA 01-080410A		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embolsagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO - TRASPARENTE - PRONTO USO - CARTUCHO DE CARTOLINA - SECUNDÁRIO HOEGHESON INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Subproduto Industrializado (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anos.	Data de Publicação
500 MG COM RES CT BL 01-01 (RAC 124-L-508)	COMPRIMIDO BICOVADEADO	3	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registro:	108170560008
Princípio Ativo:	AZITROMICINA 01-080410A		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		

Invenções:	LISTA DE ALUMNOS PATENTE TRANSPARENTES - Final de Curso de Química - São Paulo		
Local de Publicação:	Escritório Nacional de Patentes e Marcas (LTPM - LUGAL - Estrada Maracumã, São Paulo, SP)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	1º Análise	Data de Publicação
SOI NO. 001000107 - AL. P. 130 T. 130 A. - CONFERÊNCIA DE PATENTES	24 folhas	11	26/09/1950
Validade:	ACTIVIDADE DE CLASSE	Rejeição:	1971/05/001
Princípio ativo:	com 1000 exemplares		
Complemento (Invenção de Apropriação):	LISTA DE ALUMNOS PATENTE TRANSPARENTES - Final de Curso de Química - São Paulo		
Endereço:	Estabelecimento Nacional de Patentes e Marcas (LTPM - LUGAL - Estrada Maracumã, São Paulo, SP)		
Local de Fabricação:	Estabelecimento Nacional de Patentes e Marcas (LTPM - LUGAL - Estrada Maracumã, São Paulo, SP)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	1º Análise	Data de Publicação
SOI NO. 001000107 - AL. P. 130 T. 130 A. - CONFERÊNCIA DE PATENTES	24 folhas	11	26/09/1950
Validade:	ACTIVIDADE DE CLASSE	Rejeição:	1971/05/001
Princípio ativo:	com 1000 exemplares		
Complemento (Invenção de Apropriação):	LISTA DE ALUMNOS PATENTE TRANSPARENTES - Final de Curso de Química - São Paulo		
Endereço:	Estabelecimento Nacional de Patentes e Marcas (LTPM - LUGAL - Estrada Maracumã, São Paulo, SP)		
Local de Fabricação:	Estabelecimento Nacional de Patentes e Marcas (LTPM - LUGAL - Estrada Maracumã, São Paulo, SP)		

S/A, Tabela 3, Área Especial 07, Box B, Tereza Pereira - 09 - CEP: 11270-860 - Centro de Atendimento Apatem - 800 040 3190

VALOR

E

União Nacional de Saúde

Alameda da Moura
1000-000 Lisboa
Tel: 213 900 000

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto - AZITROMED

Nome do Produto:	PEROSPIRINA INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	Autenticação:	000678
Forma Farmacéutica:	17,375 (14)00061-30		
Categoria:	ANTIBIÓTICOS SISTÉMICOS ORAIS		
Registo:	309170000		
Preço:	25000,70(458,17) 28		
Encerramento do Registo:	18/10/20		

Apresentação [*** DIRETIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COMBUSTÍVEL 0,125 G/5 ML SUSPENSÃO ORAL	PO PÓDIA SUSPENSÃO ORAL	1	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registo:	100170000018
Princípio Ativo:	azitromicina (17-HIDROXIDA)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Farmacéutica Industrial Farmaceutica S.A. - BRASL		

Apresentação [*** DIRETIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COMBUSTÍVEL 0,125 G/5 ML SUSPENSÃO ORAL	PO PÓDIA SUSPENSÃO ORAL	1	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registo:	100170000024
Princípio Ativo:	azitromicina (17-HIDROXIDA)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Farmacéutica Industrial Farmaceutica S.A. - BRASL		

Apresentação [*** DIRETIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COMBUSTÍVEL 0,125 G/5 ML SUSPENSÃO ORAL	PO PÓDIA SUSPENSÃO ORAL	1	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registo:	100170000030
Princípio Ativo:	azitromicina (17-HIDROXIDA)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Farmacéutica Industrial Farmaceutica S.A. - BRASL		

Apresentação [*** DIRETIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COMBUSTÍVEL 0,125 G/5 ML SUSPENSÃO ORAL	PO PÓDIA SUSPENSÃO ORAL	4	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registo:	100170000036
Princípio Ativo:	azitromicina (17-HIDROXIDA)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Farmacéutica Industrial Farmaceutica S.A. - BRASL		

Apresentação [*** DIRETIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COMBUSTÍVEL 0,125 G/5 ML SUSPENSÃO ORAL	PO PÓDIA SUSPENSÃO ORAL	3	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registo:	100170000020
Princípio Ativo:	azitromicina (17-HIDROXIDA)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Farmacéutica Industrial Farmaceutica S.A. - BRASL		

Apresentação [*** DIRETIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COMBUSTÍVEL 0,125 G/5 ML SUSPENSÃO ORAL	PO PÓDIA SUSPENSÃO ORAL	1	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registo:	100170000027
Princípio Ativo:	azitromicina (17-HIDROXIDA)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Farmacéutica Industrial Farmaceutica S.A. - BRASL		

Apresentação [*** DIRETIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COMBUSTÍVEL 0,125 G/5 ML SUSPENSÃO ORAL	PO PÓDIA SUSPENSÃO ORAL	7	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registo:	100170000071
Princípio Ativo:	azitromicina (17-HIDROXIDA)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Farmacéutica Industrial Farmaceutica S.A. - BRASL		

Apresentação [*** DIRETIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COMBUSTÍVEL 0,125 G/5 ML SUSPENSÃO ORAL	PO PÓDIA SUSPENSÃO ORAL	9	26/06/2009
Validade:	36 meses	Registo:	100170000089
Princípio Ativo:	azitromicina (17-HIDROXIDA)		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)		

Entidade:	INSTITUTO DE BREVETOS PATENTES TRANSNACIONAIS - Piratininga CARVALHO DE CASTILHOS - Sorocaba		
Local de Fabricação:	Fábrica das Máquinas RUA JACQUES THOMAS 100 - BRZL Fábrica das Máquinas Sertãozinho - Sorocaba		
Apresentação ATDA:	Forma Física:	Nº Apres.:	Data de Publicação:
SOLAS COM ELET. AL. PNAS TRAMS E SOL (DE INSP)	COMPOSTO E INVENTO	0	26/06/2008
Validade:	24 meses	Registra:	1061100560015
Principio Ativo:	AUTOCALIBRAGEM DE ADESSÃO		
Características diferenciadas:	(ver texto descritivo)		
Apresentação:	INSTITUTO DE BREVETOS PATENTES TRANSNACIONAIS - Piratininga CARVALHO DE CASTILHOS - Sorocaba		
Entidade:	Fábrica das Máquinas INDUSTRIAL INDUSTRIA MANUFATURALTA - BRZL		
Local de Fabricação:	Fábrica das Máquinas Sertãozinho - Sorocaba		
Apresentação ATDA:	Forma Física:	Nº Apres.:	Data de Publicação:
SOLAS COM ELET. AL. PNAS TRAMS E SOL (DE INSP)	COMPOSTO E INVENTO	01	26/06/2008
Validade:	24 meses	Registra:	1061100560015
Principio Ativo:	AUTOCALIBRAGEM DE ADESSÃO		
Características diferenciadas:	(ver texto descritivo)		
Apresentação:	INSTITUTO DE BREVETOS PATENTES TRANSNACIONAIS - Piratininga CARVALHO DE CASTILHOS - Sorocaba		
Entidade:	INDUSTRIAL INDUSTRIA MANUFATURALTA - BRZL		
Local de Fabricação:	Fábrica das Máquinas Sertãozinho - Sorocaba		
			WOLTER



Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : AZITROPINAR

Nome da Empresa:	INDUSTRIAL BIOTECNIA FARMACÊUTICA S.A.	Ano de Início:	2013/07
CNPJ:	02.591.257/0001-82		
Forma Comercial:	AZITROPINAR		
Classe Terapêutica:	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS EM PÓIS		
Registro:	141072008		
Processos:	2008.027065/95-04		
Versionamento do Registro:	01/2008		

Forma Farmacêutica:	PO PÓIS	Nº Agrega:	33	Data de Publicação:	14/10/2008
Indicação:	PO PÓIS PARA PREVENÇÃO DE ENTOMOSE	Registro:	141072008		
Princípio Ativo:	24 mg/ml				
Complemento Diferencial de Apresentação:	ANTIBIÓTICO DE ALTERNATIVA				
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTES - P/FRASCO DE 10 ML + 500 DOSEAO 5 ML + TUC DE 11,6 ML				
Local de Fabricação:	FARMACIA NACIONAL FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRAIA - BRASIL				

Via de Administração:	Oral
SPF Único:	Sim
Convenção:	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 Pediatra
Destinação:	Comercial
Recurso a Impedir:	Não
Taxa:	Não
Medicamento vulnerável:	Não
Aprovação Inicializada:	Não

Forma Farmacêutica:	PO PÓIS	Nº Agrega:	14	Data de Publicação:	14/10/2008
Indicação:	PO PÓIS PARA PREVENÇÃO DE ENTOMOSE	Registro:	141072008-05		
Princípio Ativo:	24 mg/ml				
Complemento Diferencial de Apresentação:	ANTIBIÓTICO DE ALTERNATIVA				
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTES - P/FRASCO DE 10 ML + 500 DOSEAO 5 ML + TUC DE 11,6 ML				
Local de Fabricação:	FARMACIA NACIONAL FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRAIA - BRASIL				
Via de Administração:	Oral				
SPF Único:	Sim				

Classificação:	TERMOBASTO 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 Pediatra
Destinação:	Comercial
Recurso a Impedir:	Não
Taxa:	Não
Medicamento vulnerável:	Não
Aprovação Inicializada:	Não

Forma Farmacêutica:	COMBIMEDO REVESTIDO	Nº Agrega:	4	Data de Publicação:	17/07/2000
Indicação:	24 mg/ml	Registro:	141072008-07		
Princípio Ativo:	ANTIBIÓTICO DE ALTERNATIVA				
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)				
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTES - P/FRASCO DE 10 ML + 500 DOSEAO 5 ML + TUC DE 11,6 ML				
Local de Fabricação:	BIOTECNIA NACIONAL FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRAIA - BRASIL				

Via de Administração:	Oral
SPF Único:	Não
Convenção:	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 Pediatra acima de 12 anos
Destinação:	Comercial
Recurso a Impedir:	Não
Taxa:	Não
Medicamento vulnerável:	Não
Aprovação Inicializada:	Não

Forma Farmacêutica:	COMBIMEDO REVESTIDO	Nº Agrega:	5	Data de Publicação:	17/07/2000
Indicação:	24 mg/ml	Registro:	141072008-08		
Princípio Ativo:	ANTIBIÓTICO DE ALTERNATIVA				
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)				
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTES - P/FRASCO DE 10 ML + 500 DOSEAO 5 ML + TUC DE 11,6 ML				
Local de Fabricação:	BIOTECNIA NACIONAL FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRAIA - BRASIL				

Via de Administração:	Oral
SPF Único:	Não
Convenção:	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 Pediatra acima de 12 anos
Destinação:	Comercial
Recurso a Impedir:	Não
Taxa:	Não
Medicamento vulnerável:	Não
Aprovação Inicializada:	Não



Descrição de apresentação	Venda sob licença médica	Nº Aprov.	Data de Publicação
Indicação de uso: Adoção de lactantes			
Classificação: Gerais			
Modo de aplicação: Oral			
Terço: (sem dados cadastrais)			
Medicamento relacionado: Não			
Apresentação fracionada: Não			
Apresentação ATIVA S06 PO 300 DE EST Q2 25 DE PLAS TRAM 3,2,2 ML + 25 SER 00500 3 ML (CONTÉM)	Forma Farmacéutica PO PARA RESERVAÇÕES EXTERIORES	Nº Aprov. 28	Data de Publicação 17/07/2008
Validade: 24 meses		Registre: 41100000129	
Princípio ativo: AZITROMICINA DE HIDRATO			
Complemento diferencial de apresentação: (sem dados cadastrais)			
Embalagem: PACOTE DE FÁRMACO TRANSPARENTE - FARMACIA CASA DE FARMACIA SEM OLHO - SECUNDARIA			
Local de fabricação: FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LACOA DA PRAIA - BRASIL			
Validade: Calendário Internacional (sem dados cadastrais)			
Via de administração: Oral			
FA única: Sim			
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ARBENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição Médica			
Restrição de uso: Adulto e lactante			
Destinação: Gerais			
Terço: (sem dados cadastrais)			
Medicamento relacionado: Não			
Apresentação fracionada: Não			
Apresentação ATIVA S06 PO 300 DE EST Q2 3076 PLAS TRAM 3,2,2 ML + 30 SER 00500 5 ML (CONTÉM)	Forma Farmacéutica PO PARA RESERVAÇÕES EXTERIORES	Nº Aprov. 28	Data de Publicação 17/07/2008
Validade: 24 meses		Registre: 311000001208	
Princípio ativo: AZITROMICINA (1-HIDRATO)			
Complemento diferencial de apresentação: (sem dados cadastrais)			
Embalagem: PACOTE DE FÁRMACO TRANSPARENTE - FARMACIA CASA DE FARMACIA SEM OLHO - SECUNDARIA			
Local de fabricação: FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LACOA DA PRAIA - BRASIL			
Validade: Calendário Internacional (sem dados cadastrais)			
Via de administração: Oral			
FA única: Sim			
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ARBENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição Médica			
Restrição de uso: Adulto e lactante			
Destinação: Gerais			
Terço: (sem dados cadastrais)			
Medicamento relacionado: Não			
Apresentação fracionada: Não			

Descrição de apresentação	Venda sob licença médica	Nº Aprov.	Data de Publicação
Indicação de uso: Adoção de lactantes			
Classificação: Gerais			
Modo de aplicação: Oral			
Terço: (sem dados cadastrais)			
Medicamento relacionado: Não			
Apresentação fracionada: Não			
Apresentação ATIVA S06 PO 300 DE EST Q2 25 DE PLAS TRAM 3,2,2 ML + 25 SER 00500 3 ML + 30 SER 00500 5 ML (CONTÉM)	Forma Farmacéutica PO PARA RESERVAÇÕES EXTERIORES	Nº Aprov. 28	Data de Publicação 17/07/2008
Validade: 24 meses		Registre: 41100000127	
Princípio ativo: AZITROMICINA (1-HIDRATO)			
Complemento diferencial de apresentação: (sem dados cadastrais)			
Embalagem: PACOTE DE FÁRMACO TRANSPARENTE - FARMACIA CASA DE FARMACIA SEM OLHO - SECUNDARIA			
Local de fabricação: FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LACOA DA PRAIA - BRASIL			
Validade: Calendário Internacional (sem dados cadastrais)			
Via de administração: Oral			
FA única: Sim			
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ARBENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição Médica			
Restrição de uso: Adulto e lactante			
Destinação: Gerais			
Terço: (sem dados cadastrais)			
Medicamento relacionado: Não			
Apresentação fracionada: Não			
Apresentação ATIVA S06 PO 300 DE EST Q2 25 DE PLAS TRAM 3,2,2 ML + 25 SER 00500 3 ML + 30 SER 00500 5 ML (CONTÉM)	Forma Farmacéutica PO PARA RESERVAÇÕES EXTERIORES	Nº Aprov. 28	Data de Publicação 17/07/2008
Validade: 24 meses		Registre: 411000001225	
Princípio ativo: AZITROMICINA (1-HIDRATO)			
Complemento diferencial de apresentação: (sem dados cadastrais)			
Embalagem: PACOTE DE FÁRMACO TRANSPARENTE - FARMACIA CASA DE FARMACIA SEM OLHO - SECUNDARIA			
Local de fabricação: FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LACOA DA PRAIA - BRASIL			
Validade: Calendário Internacional (sem dados cadastrais)			
Via de administração: Oral			
FA única: Sim			
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ARBENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição Médica			
Restrição de uso: Adulto e lactante			
Destinação: Gerais			
Terço: (sem dados cadastrais)			
Medicamento relacionado: Não			
Apresentação fracionada: Não			
Apresentação ATIVA S06 PO 300 DE EST Q2 3076 PLAS TRAM 3,2,2 ML + 30 SER 00500 5 ML + 30 SER 00500 5 ML (CONTÉM)	Forma Farmacéutica PO PARA RESERVAÇÕES EXTERIORES	Nº Aprov. 28	Data de Publicação 17/07/2008
Validade: 24 meses		Registre: 311000001213	
Princípio ativo: AZITROMICINA (1-HIDRATO)			
Complemento diferencial de apresentação: (sem dados cadastrais)			
Embalagem: PACOTE DE FÁRMACO TRANSPARENTE - FARMACIA CASA DE FARMACIA SEM OLHO - SECUNDARIA			
Local de fabricação: FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LACOA DA PRAIA - BRASIL			
Validade: Calendário Internacional (sem dados cadastrais)			
Via de administração: Oral			
FA única: Sim			
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ARBENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição: Venda sob prescrição Médica			
Restrição de uso: Adulto e lactante			
Destinação: Gerais			
Terço: (sem dados cadastrais)			
Medicamento relacionado: Não			
Apresentação fracionada: Não			

14/03/2018

Consulta Produto

Princípio Ativo:	Nome Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
Complemento Diferencial de Apresentação:		24	17/03/2009
Indicação:		Registros:	14107966241
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
IA (Início):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Estabelece a hospitalar:			
Terço:			
Medicamento referencial:			
Apresentação fracionada:			
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Indicação:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
IA (Início):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Estabelece a hospitalar:			
Terço:			
Medicamento referencial:			
Apresentação fracionada:			
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Indicação:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
IA (Início):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Estabelece a hospitalar:			
Terço:			
Medicamento referencial:			
Apresentação fracionada:			

http://www.gov.br/registro/consumo_produtos/consulta_produto_049166.asp

710

14/03/2018

Consulta Produto

Princípio Ativo:	Nome Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
Complemento Diferencial de Apresentação:		25	17/03/2009
Indicação:		Registros:	14107966242
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
IA (Início):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Estabelece a hospitalar:			
Terço:			
Medicamento referencial:			
Apresentação fracionada:			
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Indicação:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
IA (Início):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Estabelece a hospitalar:			
Terço:			
Medicamento referencial:			
Apresentação fracionada:			
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Indicação:			
Local de Fabricação:			
Via de Administração:			
IA (Início):			
Conservação:			
Restrição de prescrição:			
Restrição de uso:			
Distribuição:			
Estabelece a hospitalar:			
Terço:			
Medicamento referencial:			
Apresentação fracionada:			

http://www.gov.br/registro/consumo_produtos/consulta_produto_049166.asp

Aprovação Fracionada: 165		Forma Farmacêutica		Nº Agenc.	Data de Publicação
250 MG COM BIVCT BL PLAS BIC X6	CONHECIMENTO REVERTIDO	2	17/07/2008		
Validade:	24 meses	Registros:	14107000008		
Princípio Ativo:	ACTIPYRICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrais)				
Embalagem:	(sem dados cadastrais)				
Local de Fabricação:	FABRILASIA, S.A. (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
IFA única:	Não				
Contração:	(sem dados cadastrais)				
Substituição de prescrição:	Medicamento Referencial				
Substituição de uso:	(sem dados cadastrais)				
Destinação:	Comercial				
Receita e Hospital:	Não Informado				
Terça:	(sem dados cadastrais)				
Medicamento Referencial:	Não				
Aprovação Fracionada:	Não				
Aprovação [*** INATIVA ***]		Forma Farmacêutica		Nº Agenc.	Data de Publicação
250 MG COM BIVCT BL PLAS BIC X 200	CONHECIMENTO REVERTIDO	3	17/07/2008		
Validade:	24 meses	Registros:	14107000008		
Princípio Ativo:	ACTIPYRICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrais)				
Embalagem:	(sem dados cadastrais)				
Local de Fabricação:	FABRILASIA, S.A. (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
IFA única:	Não				
Contração:	(sem dados cadastrais)				
Substituição de prescrição:	Medicamento Referencial				
Substituição de uso:	(sem dados cadastrais)				
Destinação:	Comercial				
Receita e Hospital:	Não Informado				
Terça:	(sem dados cadastrais)				
Medicamento Referencial:	Não				
Aprovação Fracionada:	Não				
Aprovação [*** INATIVA ***]		Forma Farmacêutica		Nº Agenc.	Data de Publicação
250 MG COM BIVCT BL PLAS BIC X 6	CONHECIMENTO REVERTIDO	7	17/07/2008		
Validade:	24 meses	Registros:	14107000008		
Princípio Ativo:	ACTIPYRICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrais)				
Embalagem:	(sem dados cadastrais)				
Local de Fabricação:	FABRILASIA, S.A. (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
IFA única:	Não				
Contração:	(sem dados cadastrais)				
Substituição de prescrição:	Medicamento Referencial				
Substituição de uso:	(sem dados cadastrais)				
Destinação:	Comercial				
Receita e Hospital:	Não Informado				
Terça:	(sem dados cadastrais)				
Medicamento Referencial:	Não				
Aprovação Fracionada:	Não				

Via de Administração:		Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
250 MG COM BIVCT BL PLAS BIC X 6	CONHECIMENTO REVERTIDO	8	17/07/2008	
Validade:	24 meses	Registros:	14107000008	
Princípio Ativo:	ACTIPYRICINA			
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrais)			
Embalagem:	(sem dados cadastrais)			
Local de Fabricação:	FABRILASIA, S.A. (sem dados cadastrais)			
Via de Administração:	Oral			
IFA única:	Não			
Contração:	(sem dados cadastrais)			
Substituição de prescrição:	Medicamento Referencial			
Substituição de uso:	(sem dados cadastrais)			
Destinação:	Comercial			
Receita e Hospital:	Não Informado			
Terça:	(sem dados cadastrais)			
Medicamento Referencial:	Não			
Aprovação Fracionada:	Não			
Aprovação [*** INATIVA ***]		Forma Farmacêutica		Data de Publicação
250 MG COM BIVCT BL PLAS BIC X 200	CONHECIMENTO REVERTIDO	8	17/07/2008	
Validade:	24 meses	Registros:	14107000008	
Princípio Ativo:	ACTIPYRICINA			
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrais)			
Embalagem:	(sem dados cadastrais)			
Local de Fabricação:	FABRILASIA, S.A. (sem dados cadastrais)			
Via de Administração:	Oral			
IFA única:	Não			
Contração:	(sem dados cadastrais)			
Substituição de prescrição:	Medicamento Referencial			
Substituição de uso:	(sem dados cadastrais)			
Destinação:	Comercial			
Receita e Hospital:	Não Informado			
Terça:	(sem dados cadastrais)			
Medicamento Referencial:	Não			
Aprovação Fracionada:	Não			

14/07/2016 Cancelado Produto

Apresentação [***] [LACTINA ***]	Forma Farmacêutica	Gr. Aprov.	Data de Publicação
100 MG SOL. OR. DT. CTR. VO. 100 + PLAC. DE 1 X 16	PO. MAS. PREPARAÇÕES DIETÉTICAS	10	13/07/2008
Validade:	21 meses	Registre-se:	14/07/2002/11
Princípio Ativo:	ACTINONORMA D-ENERGIA		
Composição diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalgem:	FRASCOS DE 100 ML AMBROS - AMBROS CANTINHO DE CANTOLIMA - SCAROLIA		
Local de Fabricação:	Subsídios Multilab FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BR/RS		
Via de Administração:	Oral		
Forma Usada:	Mls		
Conervação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Prescrição sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Recibo e Hospitalar:	Mls Informado		
Faixa:	(sem dados cadastrais)		
Medicamento relacionado:	Mls		
Apresentação relacionada:	Mls		

24, Traceto 5, Jureti 17, Bicoi, Serra Branca - RS - CEP: 91.208-000 - Contato de atendimento Ambro - 0800 042 3700

VO. 100

14/07/2016 Cancelado Produto

Apresentação [***] [LACTINA ***]	Forma Farmacêutica	Gr. Aprov.	Data de Publicação
100 MG SOL. OR. DT. CTR. VO. 100 + PLAC. DE 1 X 16	PO. MAS. PREPARAÇÕES DIETÉTICAS	11	13/07/2008
Validade:	24 meses	Registre-se:	14/07/2002/11
Princípio Ativo:	ACTINONORMA D-ENERGIA		
Composição diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalgem:	FRASCOS DE 100 ML AMBROS - AMBROS CANTINHO DE CANTOLIMA - SCAROLIA		
Local de Fabricação:	Subsídios Multilab FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BR/RS		
Via de Administração:	Oral		
Forma Usada:	Mls		
Conervação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Prescrição sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Recibo e Hospitalar:	Mls Informado		
Faixa:	(sem dados cadastrais)		
Medicamento relacionado:	Mls		
Apresentação relacionada:	Mls		

Apresentação [***] [LACTINA ***]	Forma Farmacêutica	Gr. Aprov.	Data de Publicação
100 MG SOL. OR. DT. CTR. VO. 100 + PLAC. DE 1 X 16	PO. MAS. PREPARAÇÕES DIETÉTICAS	11	13/07/2008
Validade:	24 meses	Registre-se:	14/07/2002/11
Princípio Ativo:	ACTINONORMA D-ENERGIA		
Composição diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalgem:	FRASCOS DE 100 ML AMBROS - AMBROS CANTINHO DE CANTOLIMA - SCAROLIA		
Local de Fabricação:	Subsídios Multilab FARMACIA INDUSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BR/RS		
Via de Administração:	Oral		
Forma Usada:	Mls		
Conervação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Prescrição sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Recibo e Hospitalar:	Mls Informado		
Faixa:	(sem dados cadastrais)		
Medicamento relacionado:	Mls		
Apresentação relacionada:	Mls		

Apresentação [***] [LACTINA ***]	Forma Farmacêutica	Gr. Aprov.	Data de Publicação
100 MG SOL. OR. DT. CTR. VO. 100 + PLAC. DE 1 X 16	PO. MAS. PREPARAÇÕES DIETÉTICAS	11	13/07/2008
Validade:	21 meses	Registre-se:	14/07/2002/11
Princípio Ativo:	ACTINONORMA		
Composição diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalgem:	(sem dados cadastrais)		

E



Detalhe do Produto : BESIAPIN

Nome da Empresa:		ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA	
CMF:	00.485.572/0001-01	Autorização:	15-02-2011
Nome Comercial:	BESIAPIN		
Princípio Ativo:	RESULATO DE ALCANTERNO		
Categoria:	ANTI-HEMIFRÊNTOS		
Registro:	15423011		
Processo:	35351.09/079/2007.07		
Year de início do Registro:	07/2018		
Apresentação			
ID MS COM CTB AL PLAS OPC X 30 (MS HSP)	Forma Física	Nº de Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/04/2011
Validade:	24 meses	Registro:	15-02-2011
Embalagem:	24 x 200 (caixa)		
Local de Fabricação:	Associação Nacional ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricação Internacional (sem data de início)		
Apresentação			
ID MS COM CTB AL PLAS OPC X 50	Forma Física	Nº de Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/04/2011
Validade:	24 meses	Registro:	15-02-2011
Embalagem:	24 x 200 (caixa)		
Local de Fabricação:	Associação Nacional ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricação Internacional (sem data de início)		
Apresentação			
ID MS COM CTB AL PLAS OPC X 20	Forma Física	Nº de Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/04/2011
Validade:	24 meses	Registro:	15-02-2011
Embalagem:	24 x 200 (caixa)		
Local de Fabricação:	Associação Nacional ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricação Internacional (sem data de início)		
Apresentação			
ID MS COM CTB AL PLAS OPC X 30	Forma Física	Nº de Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	4	04/04/2011
Validade:	24 meses	Registro:	15-02-2011
Embalagem:	24 x 200 (caixa)		
Local de Fabricação:	Associação Nacional ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricação Internacional (sem data de início)		
Apresentação			
ID MS COM CTB AL PLAS OPC X 20	Forma Física	Nº de Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	8	04/04/2011
Validade:	24 meses	Registro:	15-02-2011
Embalagem:	24 x 200 (caixa)		
Local de Fabricação:	Associação Nacional ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricação Internacional (sem data de início)		

vendedor		registro		conclusão	
Detalhe do Produto					
ID MS COM CTB AL PLAS OPC X 30 (MS HSP)	Forma Física	Nº de Apres.	Data de Publicação		
	COMPRIMIDO SIMPLES	6	04/04/2011		
Validade:	24 meses	Registro:	15-02-2011		
Embalagem:	24 x 200 (caixa)				
Local de Fabricação:	Associação Nacional ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricação Internacional (sem data de início)				
Apresentação					
ID MS COM CTB AL PLAS OPC X 60	Forma Física	Nº de Apres.	Data de Publicação		
	COMPRIMIDO SIMPLES	7	04/04/2011		
Validade:	24 meses	Registro:	15-02-2011		
Embalagem:	24 x 200 (caixa)				
Local de Fabricação:	Associação Nacional ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricação Internacional (sem data de início)				
Apresentação					
ID MS COM CTB AL PLAS OPC X 60	Forma Física	Nº de Apres.	Data de Publicação		
	COMPRIMIDO SIMPLES	8	04/04/2011		
Validade:	24 meses	Registro:	15-02-2011		
Embalagem:	24 x 200 (caixa)				
Local de Fabricação:	Associação Nacional ODDAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA SA - BRASIL Fabricação Internacional (sem data de início)				

SA, Truão S, Ana Espôndil, Rua E, Térreo, Brasília - DF - CEP: 71208-000 - Control de Medicamentos Anvisa - 0800.640.3030

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : BRICHOPICIDA

Nome do Produto:		PRATI DOMADUZZI & CIA LTM	
CPF:	71.851.923/0001-68	Automação:	1025983
Nome Comercial:	BRICHOPICIDA		
Princípio Ativo:	BRICHOPICIDA		
Categoria:	ANTIBIÓTICOS E ANTIFOLICINATOS		
Registro:	135680-08		
Processo:	25351-411295/2006-91		
Vencimento do Registro:	03/2018		
Apresentação			
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Aprov.:	3
Validade:	24 meses	Registro:	125281800813
BUSTAS DE ALUMINUMPLASTICO INCOLOR - Prímrio CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Endereço:			
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação:			
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]			
Apresentação			
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Aprov.:	2
Validade:	24 meses	Registro:	125681650405
BUSTAS DE ALUMINUMPLASTICO INCOLOR - Prímrio CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Endereço:			
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação:			
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]			
Apresentação			
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Aprov.:	1
Validade:	24 meses	Registro:	125680300003
BUSTAS DE ALUMINUMPLASTICO INCOLOR - Prímrio CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Endereço:			
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação:			
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA			
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Aprov.:	4
Validade:	24 meses	Registro:	135681800811
BUSTAS DE ALUMINUMPLASTICO INCOLOR - Prímrio CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Endereço:			
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação:			
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]			

Apresentação ATIVA		Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Aprov.:	5	Data de Publicação:	09/10/2012
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Validade:	24 meses	Registro:	135681800811		
BUSTAS DE ALUMINUMPLASTICO INCOLOR - Prímrio CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária							
Endereço:							
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]							
Local de Fabricação:							
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]							
Apresentação ATIVA		Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Aprov.:	6	Data de Publicação:	09/10/2012
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Validade:	24 meses	Registro:	135681800811		
BUSTAS DE ALUMINUMPLASTICO INCOLOR - Prímrio CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária							
Endereço:							
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]							
Local de Fabricação:							
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]							
Apresentação ATIVA		Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Aprov.:	7	Data de Publicação:	09/10/2012
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Validade:	24 meses	Registro:	135681800811		
BUSTAS DE ALUMINUMPLASTICO INCOLOR - Prímrio CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária							
Endereço:							
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]							
Local de Fabricação:							
Fabricação Nacional PRATI DOMADUZZI & CIA LTM - BRASIL Fabricação Internacional [sem dados cadastrados]							

S/A, Trecho 5, Av. Especial 17, Itaipó II, Itaipó Paulista - SP - CEP: 71.205-050 - Central de Atendimento Avulso - 0800-942-8702

180114 - BREVETADO

180114 - BREVETADO

180114 - BREVETADO

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : BROMHEPADA

Nome da Empresa:	PRATI DORNOZZI S CIA LTD.		
CNPJ:	75.886.593/0001-60	Atribuição:	1039285
Nome Comercial:	BROMHEPADA		
Princípio Ativo:	BROMHEPADA		
Categoria:	ANTIPÉTICO E ANTIMIASMÁTICO		
Registro:	32768893		
Ano de Lançamento:	2001-000031/0000-15		
Versões do Registro:	000000		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 PÓWDR SOL DE CT FR PLAS DMC (01 X 20 ML) (FR 10000)	SOLUÇÃO ORAL	1	07/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	32768893/000014
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OMACO-GOZEMOOR - INJEÇÃO GRUPO DE FRASCO 301 COUNCH - Secundária		
Local de Fabricação:	FARMACIA DORNOZZI S CIA LTDA - 80004 Município: Itapira - SC (ver grupo comercial)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 PÓWDR SOL DE CT FR PLAS DMC (01 X 20 ML)	SOLUÇÃO ORAL	1	07/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	32768893/000014
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OMACO-GOZEMOOR - INJEÇÃO GRUPO DE FRASCO 301 COUNCH - Secundária		
Local de Fabricação:	FARMACIA DORNOZZI S CIA LTDA - 80004 Município: Itapira - SC (ver grupo comercial)		

VOLTAR

51A, Trecho 5, Área Especial 37, Bloco B, Vila São Brás - CEP: 91.246-280 - Conjunto de Atendimento Ambar - 0800 042 2702

Ministério da Saúde

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : UNIQ-H3D5CIN

Nome da Empresa:	UNIQ QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	Atividade:	1044077
CNPJ:	06.845.811/0001-18		
Nome Comercial:	UNIQ-H3D5CIN		
Categoria:	ANTIBIÓTICOS ORAIS		
Registro:	18491231		
Processo:	23754.0/2013/00137		
Vencimento do Registro:	03/2020		

Apresentação ATIVA:	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
30 MG COMESTÍVEL P/USO ORAL X 20	COMESTÍVEL REVESTIDO	1	06/02/2011
Validade:	24 meses	Registro:	184912310311
Princípio Ativo:	BUTILBROMETO DE ESCIPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem sabor doceado		
Embalgem:	CAIXA DE ALUMÍNIO PLÁSTICO 300x200 - Prímio CARTÃO DE CARTULAM - Sem anexo		
Local de Fabricação:	Fábrica Nacional UNIQ QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fábrica Internacional		
	(sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA:	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
30 MG COMESTÍVEL P/USO ORAL X 600 (EUBIOP)	COMESTÍVEL REVESTIDO	3	06/02/2011
Validade:	24 meses	Registro:	184912310317
Princípio Ativo:	BUTILBROMETO DE ESCIPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem sabor doceado		
Embalgem:	CAIXA DE ALUMÍNIO PLÁSTICO 300x200 - Prímio CARTÃO DE CARTULAM - Sem anexo		
Local de Fabricação:	Fábrica Nacional UNIQ QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fábrica Internacional		
	(sem dados cadastrais)		

Apresentação:	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
30 MG COMESTÍVEL P/USO ORAL X 110	SOLUÇÃO 342MG/ML	3	06/02/2011
Validade:	24 meses	Registro:	184912310325
Princípio Ativo:	BUTILBROMETO DE ESCIPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem sabor doceado		
Embalgem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAS - Prímio CARTÃO DE CARTULAM - Sem anexo		
Local de Fabricação:	Fábrica Nacional UNIQ QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fábrica Internacional		
	(sem dados cadastrais)		

Apresentação:	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
---------------	--------------	-----------	--------------------

30 MG COMESTÍVEL P/USO ORAL X 110	SOLUÇÃO 342MG/ML	6	06/02/2011
Validade:	24 meses	Registro:	184912310340
Princípio Ativo:	BUTILBROMETO DE ESCIPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem sabor doceado		
Embalgem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAS - Prímio CARTÃO DE CARTULAM - Sem anexo		
Local de Fabricação:	Fábrica Nacional UNIQ QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fábrica Internacional		
	(sem dados cadastrais)		

Apresentação:	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
30 MG COMESTÍVEL P/USO ORAL X 110	SOLUÇÃO 342MG/ML	3	06/02/2011
Validade:	24 meses	Registro:	184912310350
Princípio Ativo:	BUTILBROMETO DE ESCIPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem sabor doceado		
Embalgem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAS - Prímio CARTÃO DE CARTULAM - Sem anexo		
Local de Fabricação:	Fábrica Nacional UNIQ QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL		
	Fábrica Internacional		
	(sem dados cadastrais)		

OK/TER

S/A, Tinha S. Área Especial 07, Alameda Wilson Batista - 07 - CEP: 13.165-900 - Centro de Abadrucho, Araraquá - 0880-044-9782



Detalhe do Produto : ESCOPEN COMPOSTO

Nome do Empresa: FARMACIA INDUSTRIA FARMACUTICA SA CNPJ: 02.001.287/0001-42 Autorização: 1941075	
Nome Comercial: ESCOPEN COMPOSTO Classificação: ANTIDOPINGUICOSO	
Registro: 841870037 Processo: 22081.033729/04-15 Vencimento do Registro: 31/03/20	
Apresentação: 200 MG + 200 MG COMBIMBCT 30 AL P/30 BEX 33	Forma Farmacêutica: COMBIMBCTO BEX33
Validade: 24 meses	Nº Anos: 1 Registro: 141870037017
Princípio ativo: BUTIL BROMETO DE ESCOPOLAMINA (sem mais substâncias)	
Complemento farmacológico: BEX 33	
Embalagem: BULBO DE ALUMINOVÁCUO TRIMANGLICATE - 30ml CARTÃO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação: FARMACIA INDUSTRIAL FARMACUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL (sem mais substâncias)	
Via de Administração: Oral	
IFA Único: Não	
Classificação: CONTROLADA EM TRANSPORTE EM AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETOR DA LUZ	
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	
Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	
Restrito a Hospital: Não Informado	
Tarja: Não Informado (sem mais substâncias)	
Medicamento referência: Não	
Apresentação farmacêutica: Não	
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	
Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	
Distribuição: Convencional	
Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)	
Tarja: Não Informado	
Medicamento referência: Não	
Apresentação farmacêutica: Não	
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	
Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	
Distribuição: Convencional	
Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)	
Tarja: Não Informado	
Medicamento referência: Não	
Apresentação farmacêutica: Não	
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	
Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	
Distribuição: Convencional	
Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)	
Tarja: Não Informado	
Medicamento referência: Não	
Apresentação farmacêutica: Não	

Classificação: CONTROLADA EM TRANSPORTE EM AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETOR DA LUZ	Forma Farmacêutica: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	Nº Anos: 1	Data de Publicação: 15/03/2017
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	Registro: 141870037017	
Restrito a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)	Medicamento referência: Não Informado (sem mais substâncias)		
Apresentação farmacêutica: Não Informado (sem mais substâncias)			
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)		
Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	Distribuição: Convencional		
Distribuição: Convencional	Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)		
Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)	Tarja: Não Informado		
Tarja: Não Informado	Medicamento referência: Não		
Medicamento referência: Não	Apresentação farmacêutica: Não		
Apresentação farmacêutica: Não			
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)		
Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	Distribuição: Convencional		
Distribuição: Convencional	Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)		
Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)	Tarja: Não Informado		
Tarja: Não Informado	Medicamento referência: Não		
Medicamento referência: Não	Apresentação farmacêutica: Não		
Apresentação farmacêutica: Não			
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)		
Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	Distribuição: Convencional		
Distribuição: Convencional	Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)		
Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)	Tarja: Não Informado		
Tarja: Não Informado	Medicamento referência: Não		
Medicamento referência: Não	Apresentação farmacêutica: Não		
Apresentação farmacêutica: Não			
Exemplo de prescrição: Venda sem Prescrição Médica (sem mais substâncias)	Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)		
Indicação de uso: Dor (sem mais substâncias)	Distribuição: Convencional		
Distribuição: Convencional	Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)		
Substrato a Hospital: Não Informado (sem mais substâncias)	Tarja: Não Informado		
Tarja: Não Informado	Medicamento referência: Não		
Medicamento referência: Não	Apresentação farmacêutica: Não		
Apresentação farmacêutica: Não			

101118

111, Trench, Area E, Box 17, Box 1, Trench, Area E - 010-7170-019 - Central de Acordamento de la - 0800-447-9082



Reg. Medicinal da Saúde

Anvisa - Agência Nacional de Saúde Pública

Sistema de Registro de Medicamentos - SIMEC

Consulta de Produto

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : OSTEOFIX

Nome da Empresa:	MEDULINDUSTRICOES S.A	Autenticação:	0019411
CNPJ:	07.053.052/0001-83	Nome Comercial:	OSTEOFIX
Classe Terapêutica:	VITAMINAS E SUBSTITUTOS MINERAIS	Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDO ESFÉRICO
Registro:	138410025	Validade:	21 meses
Processo:	20.151.44573/2005-58	Complemento Diferencial de Apresentação:	COMPRIMIDO DE CALCIO COM CALCIUM CITRATO
Vencimento do Registro:	01/07/01	Endicógenos:	
Apresentação ATQA:	120 MG + 200 IU COM RENO CALCIUM PULS (RUC) 4.00	Local de Fabricação:	
Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDO ESFÉRICO	Via de Administração:	Oral
Validade:	21 meses	Princípio Ativo:	Calcio
Complemento Diferencial de Apresentação:	COMPRIMIDO DE CALCIO COM CALCIUM CITRATO	Apresentação Comercializada:	30 unidades (embalagem)
Endicógenos:		Princípio Ativo:	Calcio
Local de Fabricação:	LABORATORIO DE CALCIO COLCALCIPROZOL	Apresentação Comercializada:	30 unidades (embalagem)
Via de Administração:	Oral	Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDO ESFÉRICO
Princípio Ativo:	Calcio	Validade:	24 meses
Complemento Diferencial de Apresentação:	COMPRIMIDO DE CALCIO COM CALCIUM CITRATO	Complemento Diferencial de Apresentação:	COMPRIMIDO DE CALCIO COM CALCIUM CITRATO
Endicógenos:		Endicógenos:	
Local de Fabricação:	LABORATORIO DE CALCIO COLCALCIPROZOL	Local de Fabricação:	LABORATORIO DE CALCIO COLCALCIPROZOL
Via de Administração:	Oral	Via de Administração:	Oral
Princípio Ativo:	Calcio	Princípio Ativo:	Calcio
Apresentação Comercializada:	30 unidades (embalagem)	Apresentação Comercializada:	30 unidades (embalagem)

Medicamento registrado em nome da empresa: medulindustrialcoes, produto: osteofix

1/1

Consulta de Produtos

Nome da Empresa:	CONSERVA DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTETOR DA UMIDADE	Autenticação:	0019411
CNPJ:	07.053.052/0001-83	Nome Comercial:	OSTEOFIX
Classe Terapêutica:	VITAMINAS E SUBSTITUTOS MINERAIS	Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDO ESFÉRICO
Registro:	138410025	Validade:	24 meses
Processo:	20.151.44573/2005-58	Complemento Diferencial de Apresentação:	COMPRIMIDO DE CALCIO COM CALCIUM CITRATO
Vencimento do Registro:	01/07/01	Endicógenos:	
Apresentação ATQA:	120 MG + 200 IU COM RENO CALCIUM PULS (RUC) 4.00	Local de Fabricação:	
Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDO ESFÉRICO	Via de Administração:	Oral
Validade:	24 meses	Princípio Ativo:	Calcio
Complemento Diferencial de Apresentação:	COMPRIMIDO DE CALCIO COM CALCIUM CITRATO	Apresentação Comercializada:	30 unidades (embalagem)
Endicógenos:		Princípio Ativo:	Calcio
Local de Fabricação:	LABORATORIO DE CALCIO COLCALCIPROZOL	Local de Fabricação:	LABORATORIO DE CALCIO COLCALCIPROZOL
Via de Administração:	Oral	Via de Administração:	Oral
Princípio Ativo:	Calcio	Princípio Ativo:	Calcio
Apresentação Comercializada:	30 unidades (embalagem)	Apresentação Comercializada:	30 unidades (embalagem)

Medicamento registrado em nome da empresa: medulindustrialcoes, produto: osteofix

Medicamento referenciado	Nome	Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
Apresentação frascada	Mio			
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
1500 MG + 200 UI COM 050 CL 300 FRAS OPC X 05 (DIB-H22P)		COMPRIMIDO REVESTIDO	14	23/01/2006
Validade	24 meses		Registros:	130100030190
Princípio Ativo:	CHAMOMATO DE CÁLCIO COLCALSUFÉROL			
Composição Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)			
Embalgens	FRASCO DE PARTIDO ÚNICO - PRIMEIRO DEPARTAMENTO DE CALÇOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	FABRILAS INDUSTRIAS NATURAL LABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BAHA			
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO			
Nº Agenc.	14			
Data de Publicação	23/01/2006			
Registros:	130100030190			
Medicamento referenciado	Nome	Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
Apresentação frascada	Mio			
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
1500 MG + 200 UI COM 050 CL 300 FRAS OPC X 05 (DIB-H22P)		COMPRIMIDO REVESTIDO	18	23/01/2008
Validade	24 meses		Registros:	130100030201
Princípio Ativo:	CHAMOMATO DE CÁLCIO COLCALSUFÉROL			
Composição Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)			
Embalgens	FRASCO DE PARTIDO ÚNICO - PRIMEIRO DEPARTAMENTO DE CALÇOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	FABRILAS INDUSTRIAS NATURAL LABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BAHA			
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO			
Nº Agenc.	18			
Data de Publicação	23/01/2008			
Registros:	130100030201			
Medicamento referenciado	Nome	Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
Apresentação frascada	Mio			
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
1500 MG + 200 UI COM 050 CL 300 FRAS OPC X 05 (DIB-H22P)		COMPRIMIDO REVESTIDO	33	23/01/2006
Validade	24 meses		Registros:	130100030200
Princípio Ativo:	CHAMOMATO DE CÁLCIO COLCALSUFÉROL			
Composição Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)			
Embalgens	FRASCO DE PARTIDO ÚNICO - PRIMEIRO DEPARTAMENTO DE CALÇOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	FABRILAS INDUSTRIAS NATURAL LABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BAHA			
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO			
Nº Agenc.	33			
Data de Publicação	23/01/2006			
Registros:	130100030200			

Medicamento referenciado	Nome	Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
Apresentação frascada	Mio			
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Agenc. <td>Data de Publicação</td>	Data de Publicação
1500 MG + 200 UI COM 050 CL 300 FRAS OPC X 05 (DIB-H22P)		COMPRIMIDO REVESTIDO	34	23/01/2006
Validade	24 meses		Registros:	130100030201
Princípio Ativo:	CHAMOMATO DE CÁLCIO COLCALSUFÉROL			
Composição Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)			
Embalgens	FRASCO DE PARTIDO ÚNICO - PRIMEIRO DEPARTAMENTO DE CALÇOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	FABRILAS INDUSTRIAS NATURAL LABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BAHA			
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO			
Nº Agenc.	34			
Data de Publicação	23/01/2006			
Registros:	130100030201			
Medicamento referenciado	Nome	Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
Apresentação frascada	Mio			
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Agenc.	Data de Publicação
1500 MG + 200 UI COM 050 CL 300 FRAS OPC X 05 (DIB-H22P)		COMPRIMIDO REVESTIDO	33	23/01/2006
Validade	24 meses		Registros:	130100030200
Princípio Ativo:	CHAMOMATO DE CÁLCIO COLCALSUFÉROL			
Composição Diferencial de Apresentação:	(sem dados disponíveis)			
Embalgens	FRASCO DE PARTIDO ÚNICO - PRIMEIRO DEPARTAMENTO DE CALÇOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	FABRILAS INDUSTRIAS NATURAL LABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BAHA			
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO			
Nº Agenc.	33			
Data de Publicação	23/01/2006			
Registros:	130100030200			

14/07/2016

Control de Produto

Esterilização por autoclave		Nº Anos		Data de Publicação
Via de Administração:	Oral			
IFA (Anos):	Não			
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETOR DE UMIDADE			
Substância de proteção:	Venda sem Prescrição Médica			
Substância de uso:	sem dados disponíveis			
Distribuição:	Não Informado			
Terço:	sem dados disponíveis			
Medicamento referenciado:	Não			
Apresentação farmacêutica:	Não			
Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDOS REVISTOS			
120 MG + 400 UG COM 80% CT FR 1/45		4		23/01/2006
Validade:	24 meses	Registra:		128410200402
Princípio Ativo:	COMBIVANTO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados disponíveis			
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PRIMA			
Local de fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Fabricação Nacional:	Fabricação Nacional			
Fabricação Nacional:	sem dados disponíveis			
Fabricação Nacional:	FABRILAB 2302303030			
CPAL:				
Via de Administração:	Oral			
IFA (Anos):	Não			
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETOR DE UMIDADE			
Substância de proteção:	Venda sem Prescrição Médica			
Substância de uso:	sem dados disponíveis			
Distribuição:	Comercial			
Terço:	Não Informado			
Medicamento referenciado:	Não			
Apresentação farmacêutica:	Não			
Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDOS REVISTOS			
120 MG + 400 UG COM 80% CT 20 PE		7		23/01/2006
Validade:	24 meses	Registra:		128410200402
Princípio Ativo:	COMBIVANTO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados disponíveis			
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PRIMA			
Local de fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Fabricação Nacional:	Fabricação Nacional			
Fabricação Nacional:	sem dados disponíveis			
Fabricação Nacional:	FABRILAB 2302303030			
CPAL:				
Via de Administração:	Oral			
IFA (Anos):	Não			
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETOR DE UMIDADE			
Substância de proteção:	Venda sem Prescrição Médica			
Substância de uso:	sem dados disponíveis			

Control de Produto

Esterilização por autoclave		Nº Anos		Data de Publicação
Via de Administração:	Oral			
IFA (Anos):	Não Informado			
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETOR DE UMIDADE			
Substância de proteção:	Venda sem Prescrição Médica			
Substância de uso:	sem dados disponíveis			
Distribuição:	Comercial			
Terço:	Não Informado			
Medicamento referenciado:	Não			
Apresentação farmacêutica:	Não			
Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDOS REVISTOS			
120 MG + 400 UG COM 80% CT 10 PE		4		23/01/2006
Validade:	24 meses	Registra:		128410200402
Princípio Ativo:	COMBIVANTO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados disponíveis			
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PRIMA			
Local de fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Fabricação Nacional:	Fabricação Nacional			
Fabricação Nacional:	sem dados disponíveis			
Fabricação Nacional:	FABRILAB 2302303030			
CPAL:				
Via de Administração:	Oral			
IFA (Anos):	Não			
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETOR DE UMIDADE			
Substância de proteção:	Venda sem Prescrição Médica			
Substância de uso:	sem dados disponíveis			
Distribuição:	Comercial			
Terço:	Não Informado			
Medicamento referenciado:	Não			
Apresentação farmacêutica:	Não			
Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDOS REVISTOS			
120 MG + 400 UG COM 80% CT 15 PE		4		23/01/2006
Validade:	24 meses	Registra:		128410200401
Princípio Ativo:	COMBIVANTO DE CÁLCIO			
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem dados disponíveis			
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PRIMA			
Local de fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Fabricação Nacional:	Fabricação Nacional			
Fabricação Nacional:	sem dados disponíveis			
Fabricação Nacional:	FABRILAB 2302303030			
CPAL:				
Via de Administração:	Oral			
IFA (Anos):	Não			
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTETOR DE UMIDADE			
Substância de proteção:	Venda sem Prescrição Médica			
Substância de uso:	sem dados disponíveis			



14/01/2018

Categoria do Produto

14/01/2018

1250 MG + 800 U COM REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	CONHECIMENTO REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	46	23/03/2006
Validade:	24 meses	Registro:	135410020404
Princípio Ativo:	CASBANOVO DE CLOROZOLATOPIRICO		
Composição:	(Por cada comprimido)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO - AVANADA COM DE IMPULSO SEM COUVERA - SECUNDARIA		
Local de fabricação:	Fabricação Nacional		
	Com todos os adjuvantes		
	Substâncias Interativas:		
	(Ver outras substâncias)		
Via de Administração:	Oral		
Forma Farmacêutica:	Tableta		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Medicamento referencial		
Restrição de uso:	Medicamento referencial		
Destinação:	Medicamento referencial		
Reembolso a hospitalar:	Medicamento referencial		
Tarifa:	Medicamento referencial		
Medicamento referencial:	Medicamento referencial		
Aprovação Provisória:	Não		

1250 MG + 800 U COM REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	CONHECIMENTO REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	46	23/03/2006
Validade:	24 meses	Registro:	135410020404
Princípio Ativo:	CASBANOVO DE CLOROZOLATOPIRICO		
Composição:	(Por cada comprimido)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO - AVANADA COM DE IMPULSO SEM COUVERA - SECUNDARIA		
Local de fabricação:	Fabricação Nacional		
	Com todos os adjuvantes		
	Substâncias Interativas:		
	(Ver outras substâncias)		
Via de Administração:	Oral		
Forma Farmacêutica:	Tableta		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Medicamento referencial		
Restrição de uso:	Medicamento referencial		
Destinação:	Medicamento referencial		
Reembolso a hospitalar:	Medicamento referencial		
Tarifa:	Medicamento referencial		
Medicamento referencial:	Medicamento referencial		
Aprovação Provisória:	Não		

1250 MG + 800 U COM REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	CONHECIMENTO REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	46	23/03/2006
Validade:	24 meses	Registro:	135410020404
Princípio Ativo:	CASBANOVO DE CLOROZOLATOPIRICO		
Composição:	(Por cada comprimido)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO - AVANADA COM DE IMPULSO SEM COUVERA - SECUNDARIA		
Local de fabricação:	Fabricação Nacional		
	Com todos os adjuvantes		
	Substâncias Interativas:		
	(Ver outras substâncias)		
Via de Administração:	Oral		
Forma Farmacêutica:	Tableta		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Medicamento referencial		
Restrição de uso:	Medicamento referencial		
Destinação:	Medicamento referencial		
Reembolso a hospitalar:	Medicamento referencial		
Tarifa:	Medicamento referencial		
Medicamento referencial:	Medicamento referencial		
Aprovação Provisória:	Não		

1250 MG + 800 U COM REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	CONHECIMENTO REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	46	23/03/2006
Validade:	24 meses	Registro:	135410020404
Princípio Ativo:	CASBANOVO DE CLOROZOLATOPIRICO		
Composição:	(Por cada comprimido)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO - AVANADA COM DE IMPULSO SEM COUVERA - SECUNDARIA		
Local de fabricação:	Fabricação Nacional		
	Com todos os adjuvantes		
	Substâncias Interativas:		
	(Ver outras substâncias)		
Via de Administração:	Oral		
Forma Farmacêutica:	Tableta		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Medicamento referencial		
Restrição de uso:	Medicamento referencial		
Destinação:	Medicamento referencial		
Reembolso a hospitalar:	Medicamento referencial		
Tarifa:	Medicamento referencial		
Medicamento referencial:	Medicamento referencial		
Aprovação Provisória:	Não		

1250 MG + 800 U COM REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	CONHECIMENTO REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	46	23/03/2006
Validade:	24 meses	Registro:	135410020404
Princípio Ativo:	CASBANOVO DE CLOROZOLATOPIRICO		
Composição:	(Por cada comprimido)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO - AVANADA COM DE IMPULSO SEM COUVERA - SECUNDARIA		
Local de fabricação:	Fabricação Nacional		
	Com todos os adjuvantes		
	Substâncias Interativas:		
	(Ver outras substâncias)		
Via de Administração:	Oral		
Forma Farmacêutica:	Tableta		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Medicamento referencial		
Restrição de uso:	Medicamento referencial		
Destinação:	Medicamento referencial		
Reembolso a hospitalar:	Medicamento referencial		
Tarifa:	Medicamento referencial		
Medicamento referencial:	Medicamento referencial		
Aprovação Provisória:	Não		

1250 MG + 800 U COM REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	CONHECIMENTO REV DE 10 UFE PLUS OPC 1.50 (DMS H257)	46	23/03/2006
Validade:	24 meses	Registro:	135410020404
Princípio Ativo:	CASBANOVO DE CLOROZOLATOPIRICO		
Composição:	(Por cada comprimido)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO - AVANADA COM DE IMPULSO SEM COUVERA - SECUNDARIA		
Local de fabricação:	Fabricação Nacional		
	Com todos os adjuvantes		
	Substâncias Interativas:		
	(Ver outras substâncias)		
Via de Administração:	Oral		
Forma Farmacêutica:	Tableta		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Medicamento referencial		
Restrição de uso:	Medicamento referencial		
Destinação:	Medicamento referencial		
Reembolso a hospitalar:	Medicamento referencial		
Tarifa:	Medicamento referencial		
Medicamento referencial:	Medicamento referencial		
Aprovação Provisória:	Não		

Validade	24 meses	Registro	138410019003
Princípio Ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO (sem sal em suspensão)		
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO - FRASEO COM TAPAS DE CORTA-BOCA - SECUNDARIA		
Local de Fabricação:	FARMACIAS BORGES NUTRIALABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL (sem sal em suspensão)		
Via de Administração:	ORAL		
PA Única:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem sal em suspensão)		
Distribuição:	Carateral		
Reembolso a Hospitalar:	Não Informado		
Terço:	(sem sal em suspensão)		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação Fracionada:	Não		
Administração [***] (BASTILHA [**])		Nº Agenc.	Data de Publicação
1250 MG + 200 UG COM 80% CA 100 FR PLAS DPC X 33	FARMAS FARMACIOLABIA COMPRIMENTO REGISTRADO	8	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registro:	138410019006
Princípio Ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO CO. BAZIFENOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem sal em suspensão)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO - FRASEO COM TAPAS DE CORTA-BOCA - SECUNDARIA		
Local de Fabricação:	FARMACIAS BORGES NUTRIALABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL (sem sal em suspensão)		
Via de Administração:	ORAL		
PA Única:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem sal em suspensão)		
Distribuição:	Carateral		
Reembolso a Hospitalar:	Não Informado		
Terço:	(sem sal em suspensão)		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação Fracionada:	Não		
Administração [***] (BASTILHA [**])		Nº Agenc.	Data de Publicação
1250 MG + 200 UG COM 80% CA 100 FR PLAS DPC X 17	COMPRIMENTO REGISTRADO	8	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registro:	138410019008
Princípio Ativo:	FARMAS FARMACIOLABIA COMPRIMENTO REGISTRADO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem sal em suspensão)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO - FRASEO COM TAPAS DE CORTA-BOCA - SECUNDARIA		
Local de Fabricação:	FARMACIAS BORGES NUTRIALABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL (sem sal em suspensão)		
Via de Administração:	ORAL		
PA Única:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem sal em suspensão)		
Distribuição:	Carateral		
Reembolso a Hospitalar:	Não Informado		
Terço:	(sem sal em suspensão)		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação Fracionada:	Não		

Validade	24 meses	Registro	138410019003
Princípio Ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO (sem sal em suspensão)		
Complemento Diferencial de Apresentação:			
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO - FRASEO COM TAPAS DE CORTA-BOCA - SECUNDARIA		
Local de Fabricação:	FARMACIAS BORGES NUTRIALABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL (sem sal em suspensão)		
Via de Administração:	ORAL		
PA Única:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem sal em suspensão)		
Distribuição:	Carateral		
Reembolso a Hospitalar:	Não Informado		
Terço:	(sem sal em suspensão)		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação Fracionada:	Não		
Administração [***] (BASTILHA [**])		Nº Agenc.	Data de Publicação
1250 MG + 200 UG COM 80% CA 100 FR PLAS DPC X 33	COMPRIMENTO REGISTRADO	7	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registro:	138410019002
Princípio Ativo:	FARMAS FARMACIOLABIA COMPRIMENTO REGISTRADO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem sal em suspensão)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO - FRASEO COM TAPAS DE CORTA-BOCA - SECUNDARIA		
Local de Fabricação:	FARMACIAS BORGES NUTRIALABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL (sem sal em suspensão)		
Via de Administração:	ORAL		
PA Única:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem sal em suspensão)		
Distribuição:	Carateral		
Reembolso a Hospitalar:	Não Informado		
Terço:	(sem sal em suspensão)		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação Fracionada:	Não		
Administração [***] (BASTILHA [**])		Nº Agenc.	Data de Publicação
1250 MG + 200 UG COM 80% CA 100 FR PLAS DPC X 17	COMPRIMENTO REGISTRADO	9	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registro:	138410019001
Princípio Ativo:	FARMAS FARMACIOLABIA COMPRIMENTO REGISTRADO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem sal em suspensão)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO - FRASEO COM TAPAS DE CORTA-BOCA - SECUNDARIA		
Local de Fabricação:	FARMACIAS BORGES NUTRIALABORATORIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL (sem sal em suspensão)		
Via de Administração:	ORAL		
PA Única:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem sal em suspensão)		
Distribuição:	Carateral		
Reembolso a Hospitalar:	Não Informado		
Terço:	(sem sal em suspensão)		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação Fracionada:	Não		

Descrição de prescrição:	Indicação de uso:	Forma Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
Restrição de uso:	sem restrições			
Indicação:	Conceitual			
Recurso a hospitalar:	Não informado			
Tarja:	sem tarja comercial			
Medicamento relacionado:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			
Apresentação [*** BREVETADA ***]				
120 MG + 200 UI COM EST. DE 200 UI RUS OPC E 75	CONHECIMENTO REVERTIDO		19	23/01/2006
Validade:	24 meses		Registros:	13410020110
Princípio ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO COLECALCEROL			
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem restrições			
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CUBO DE PARALELO DE 100 ML - SECUNDÁRIO			
Local de Fabricação:	Saboneres, Paraíba FARMACIA LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Cidade: (sem restrições)			
Via de Administração:	Oral			
FA Anexo:	Não			
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição:	Validar sem restrição Médica			
Restrição de uso:	sem restrições			
Distribuição:	Conceitual			
Recurso a hospitalar:	Não informado			
Tarja:	sem tarja comercial			
Medicamento relacionado:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			
Apresentação [*** BREVETADA ***]				
120 MG + 200 UI COM EST. DE 200 UI RUS OPC E 75	CONHECIMENTO REVERTIDO		12	20/01/2006
Validade:	24 meses		Registros:	13410020112
Princípio ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO COLECALCEROL			
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem restrições			
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CUBO DE PARALELO DE 100 ML - SECUNDÁRIO			
Local de Fabricação:	Saboneres, Paraíba FARMACIA LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Cidade: (sem restrições)			
Via de Administração:	Oral			
FA Anexo:	Não			
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição:	Validar sem restrição Médica			
Restrição de uso:	sem restrições			
Distribuição:	Conceitual			
Recurso a hospitalar:	Não informado			
Tarja:	sem tarja comercial			
Medicamento relacionado:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			

Apresentação [*** BREVETADA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
120 MG + 200 UI COM EST. DE 200 UI RUS OPC E 75	CONHECIMENTO REVERTIDO	11	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registros:	13410020109
Princípio ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO COLECALCEROL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem restrições		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CUBO DE PARALELO DE 100 ML - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	Saboneres, Paraíba FARMACIA LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Cidade: (sem restrições)		
Via de Administração:	Oral		
FA Anexo:	Não		
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Validar sem restrição Médica		
Restrição de uso:	sem restrições		
Distribuição:	Conceitual		
Recurso a hospitalar:	Não informado		
Tarja:	sem tarja comercial		
Medicamento relacionado:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação [*** BREVETADA ***]			
120 MG + 200 UI COM EST. DE 200 UI RUS OPC E 75	CONHECIMENTO REVERTIDO	13	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registros:	13410020104
Princípio ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO COLECALCEROL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem restrições		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - PIRÂMIDE CUBO DE PARALELO DE 100 ML - SECUNDÁRIO		
Local de Fabricação:	Saboneres, Paraíba FARMACIA LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Cidade: (sem restrições)		
Via de Administração:	Oral		
FA Anexo:	Não		
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Validar sem restrição Médica		
Restrição de uso:	sem restrições		
Distribuição:	Conceitual		
Recurso a hospitalar:	Não informado		
Tarja:	sem tarja comercial		
Medicamento relacionado:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação [*** BREVETADA ***]			
120 MG + 200 UI COM EST. DE 200 UI RUS OPC E 75	CONHECIMENTO REVERTIDO	39	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registros:	13410020102
Princípio ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO COLECALCEROL		

Complemento Informacional da Apresentação			Consulta de Produto		
Endeço em	FRAGO DE PLASTICO DRACO - Frasco CARTUCHO DE 200MG/20ML - Secorubina				
Local de Fabricação	Fábrica Brasileira de Medicamentos S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				
Via de Administração	Oral				
DPA Antico	Não				
Convenção	CONDICIONADA COM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Medicamento Referencial				
Restrição de uso	Sem restrições				
Distribuição	Nacional				
Ruotrio a hospitalar	Não				
Tarja	Sem tarja (estabilidade)				
Modicamento referencial	Sim				
Apresentação Comercial	Medicamento Referencial				
Apresentação [***] (ATIVA ***)	Forma Farmacéutica	Nº Aprov.	Data de Publicação		
150 MG + 200 UI COM BEE C/20 FR. PLS OPC 133	CONDICIONADO RECONDICIONADO	17	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1.041.042.013.0		
Princípio Ativo	CONDICIONADO DE CÍCLOCO CIOLOLAFIBROL				
Complemento Informacional da Apresentação	Sem dados adicionais				
Embalaagem	FRASCO DE PLASTICO DRACO - Frasco ORDEM DE REPAUO DE 20ML - Secorubina				
Local de Fabricação	Fábrica Brasileira de Medicamentos S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				
Via de Administração	Oral				
DPA Antico	Não				
Convenção	CONDICIONADA COM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Medicamento Referencial				
Restrição de uso	Sem restrições				
Distribuição	Nacional				
Ruotrio a hospitalar	Não				
Tarja	Sem tarja (estabilidade)				
Modicamento referencial	Sim				
Apresentação Comercial	Medicamento Referencial				
Apresentação [***] (ATIVA ***)	Forma Farmacéutica	Nº Aprov.	Data de Publicação		
150 MG + 200 UI COM BEE C/20 FR. PLS OPC 133	CONDICIONADO RECONDICIONADO	17	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1.041.042.013.0		
Princípio Ativo	CONDICIONADO DE CÍCLOCO CIOLOLAFIBROL				
Complemento Informacional da Apresentação	Sem dados adicionais				
Embalaagem	FRASCO DE PLASTICO DRACO - Frasco ORDEM DE REPAUO DE 20ML - Secorubina				
Local de Fabricação	Fábrica Brasileira de Medicamentos S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				

Complemento Informacional da Apresentação			Consulta de Produto		
Endeço em	FRAGO DE PLASTICO DRACO - Frasco CARTUCHO DE 200MG/20ML - Secorubina				
Local de Fabricação	Fábrica Brasileira de Medicamentos S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				
Via de Administração	Oral				
DPA Antico	Não				
Convenção	CONDICIONADA COM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Medicamento Referencial				
Restrição de uso	Sem restrições				
Distribuição	Nacional				
Ruotrio a hospitalar	Não				
Tarja	Sem tarja (estabilidade)				
Modicamento referencial	Sim				
Apresentação Comercial	Medicamento Referencial				
Apresentação [***] (ATIVA ***)	Forma Farmacéutica	Nº Aprov.	Data de Publicação		
150 MG + 200 UI COM BEE C/20 FR. PLS OPC 133	CONDICIONADO RECONDICIONADO	17	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1.041.042.013.0		
Princípio Ativo	CONDICIONADO DE CÍCLOCO CIOLOLAFIBROL				
Complemento Informacional da Apresentação	Sem dados adicionais				
Embalaagem	FRASCO DE PLASTICO DRACO - Frasco ORDEM DE REPAUO DE 20ML - Secorubina				
Local de Fabricação	Fábrica Brasileira de Medicamentos S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				
Via de Administração	Oral				
DPA Antico	Não				
Convenção	CONDICIONADA COM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Medicamento Referencial				
Restrição de uso	Sem restrições				
Distribuição	Nacional				
Ruotrio a hospitalar	Não				
Tarja	Sem tarja (estabilidade)				
Modicamento referencial	Sim				
Apresentação Comercial	Medicamento Referencial				
Apresentação [***] (ATIVA ***)	Forma Farmacéutica	Nº Aprov.	Data de Publicação		
150 MG + 200 UI COM BEE C/20 FR. PLS OPC 133	CONDICIONADO RECONDICIONADO	17	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1.041.042.013.0		
Princípio Ativo	CONDICIONADO DE CÍCLOCO CIOLOLAFIBROL				
Complemento Informacional da Apresentação	Sem dados adicionais				
Embalaagem	FRASCO DE PLASTICO DRACO - Frasco ORDEM DE REPAUO DE 20ML - Secorubina				
Local de Fabricação	Fábrica Brasileira de Medicamentos S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				

14/03/2016

Consulta do Produto

14/03/2016

Consulta do Produto

Medicamento referenciado: Aprovação Farmacêutica	Não				
Forma Farmacêutica	Tabletas				
120 MG + 400 UI COM ESTERILIZADO OPC 3.73		Nº Aprova:	38	Data de Publicação	21/01/2008
Validade	24 meses	Registro:	139110203067		
Princípio Ativo	COLICLOPRIFOL COMBUSTIVO DE CALDO				
Complemento Diferencial de Aprovação:	PRISCO DE PLASTICO OMOCO - Prescrição COMBUSTIVO DE CALDO - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
FA. Uso:	Não				
Contração:	CONTRAÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Não sem Prescrição Médica (sem dados cadastrais)				
Indicação de uso:	Comercial				
Restrição a hospitalar:	Não (sem dados cadastrais)				
Terça:	Não				
Medicamento referenciado: Aprovação Farmacêutica	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
120 MG + 400 UI COM ESTERILIZADO OPC 3.73 (OPC 103P)		Nº Aprova:	38	Data de Publicação	21/01/2008
Validade	24 meses	Registro:	139110203067		
Princípio Ativo	COLICLOPRIFOL				
Complemento diferencial de Aprovação:	PRISCO DE PLASTICO OMOCO - Prescrição COMBUSTIVO DE CALDO - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
FA. Uso:	Não				
Contração:	CONTRAÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Não sem Prescrição Médica (sem dados cadastrais)				
Indicação de uso:	Comercial				
Restrição a hospitalar:	Não (sem dados cadastrais)				
Terça:	Não				
Medicamento referenciado: Aprovação Farmacêutica	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
120 MG + 400 UI COM ESTERILIZADO OPC 3.73 (OPC 103P)		Nº Aprova:	38	Data de Publicação	21/01/2008
Validade	24 meses	Registro:	139110203067		
Princípio Ativo	COLICLOPRIFOL				
Complemento diferencial de Aprovação:	PRISCO DE PLASTICO OMOCO - Prescrição COMBUSTIVO DE CALDO - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
FA. Uso:	Não				
Contração:	CONTRAÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Não sem Prescrição Médica (sem dados cadastrais)				
Indicação de uso:	Comercial				
Restrição a hospitalar:	Não (sem dados cadastrais)				
Terça:	Não				
Medicamento referenciado: Aprovação Farmacêutica	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
120 MG + 400 UI COM ESTERILIZADO OPC 3.73 (OPC 103P)		Nº Aprova:	38	Data de Publicação	21/01/2008
Validade	24 meses	Registro:	139110203067		
Princípio Ativo	COLICLOPRIFOL				
Complemento diferencial de Aprovação:	PRISCO DE PLASTICO OMOCO - Prescrição COMBUSTIVO DE CALDO - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
FA. Uso:	Não				
Contração:	CONTRAÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Não sem Prescrição Médica (sem dados cadastrais)				
Indicação de uso:	Comercial				
Restrição a hospitalar:	Não (sem dados cadastrais)				
Terça:	Não				

Medicamento referenciado: Aprovação Farmacêutica	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
120 MG + 400 UI COM ESTERILIZADO OPC 3.73		Nº Aprova:	38	Data de Publicação	21/01/2008
Validade	24 meses	Registro:	139110203067		
Princípio Ativo	COLICLOPRIFOL				
Complemento diferencial de Aprovação:	PRISCO DE PLASTICO OMOCO - Prescrição COMBUSTIVO DE CALDO - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
FA. Uso:	Não				
Contração:	CONTRAÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Não sem Prescrição Médica (sem dados cadastrais)				
Indicação de uso:	Comercial				
Restrição a hospitalar:	Não (sem dados cadastrais)				
Terça:	Não				
Medicamento referenciado: Aprovação Farmacêutica	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
120 MG + 400 UI COM ESTERILIZADO OPC 3.73 (OPC 103P)		Nº Aprova:	38	Data de Publicação	21/01/2008
Validade	24 meses	Registro:	139110203067		
Princípio Ativo	COLICLOPRIFOL				
Complemento diferencial de Aprovação:	PRISCO DE PLASTICO OMOCO - Prescrição COMBUSTIVO DE CALDO - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
FA. Uso:	Não				
Contração:	CONTRAÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Não sem Prescrição Médica (sem dados cadastrais)				
Indicação de uso:	Comercial				
Restrição a hospitalar:	Não (sem dados cadastrais)				
Terça:	Não				
Medicamento referenciado: Aprovação Farmacêutica	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
120 MG + 400 UI COM ESTERILIZADO OPC 3.73 (OPC 103P)		Nº Aprova:	38	Data de Publicação	21/01/2008
Validade	24 meses	Registro:	139110203067		
Princípio Ativo	COLICLOPRIFOL				
Complemento diferencial de Aprovação:	PRISCO DE PLASTICO OMOCO - Prescrição COMBUSTIVO DE CALDO - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)				
Via de Administração:	Oral				
FA. Uso:	Não				
Contração:	CONTRAÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEÇÃO DA UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Não sem Prescrição Médica (sem dados cadastrais)				
Indicação de uso:	Comercial				
Restrição a hospitalar:	Não (sem dados cadastrais)				
Terça:	Não				

Consulta de Produto

16/07/2016

FARMACIA MEXICANA		Forma Farmacéutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
Nome do medicamento:	OSAL						
IFA ativo:	Mé						
Convenção:	CONVENÇÃO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição:	Medicamento sob prescrição						
Restrição de uso:	Medicamento sob prescrição						
Distribuição:	Mé						
Tarifa:	Medicamento sob prescrição						
Medicamento referenciado:	Mé						
Apresentação farmacêutica:	Mé						
Apresentação [*** RESTRIÇÃO ***]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação				
1001163 - 400 LE COM 1000 CTFS P/AS	COMPRIMIDO REVESTIDO	48	23/01/2009				
validade:	34 meses	Registro:	139410029448				
Princípio Ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO COLICOLICÉFICO						
Complemento Diferencial de Apresentação:							
Endereço:	PRASO DE PLASTICO OPACO - Prescrição COM TEMPERATURA AMBIENTE - Secundária						
Local de Fabricação:	Fabricação Mexicana						
Via de Administração:	Medicamento sob prescrição						
IFA ativo:	Mé						
Convenção:	CONVENÇÃO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição:	Medicamento sob prescrição						
Restrição de uso:	Medicamento sob prescrição						
Distribuição:	Mé						
Tarifa:	Medicamento sob prescrição						
Medicamento referenciado:	Mé						
Apresentação farmacêutica:	Mé						

Consulta de Produto

16/07/2016

FARMACIA MEXICANA		Forma Farmacéutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
Nome do medicamento:	OSAL						
IFA ativo:	Mé						
Convenção:	CONVENÇÃO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição:	Medicamento sob prescrição						
Restrição de uso:	Medicamento sob prescrição						
Distribuição:	Mé						
Tarifa:	Medicamento sob prescrição						
Medicamento referenciado:	Mé						
Apresentação farmacêutica:	Mé						
Apresentação [*** RESTRIÇÃO ***]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação				
1001163 - 400 LE COM 1000 CTFS P/AS	COMPRIMIDO REVESTIDO	48	23/01/2009				
validade:	34 meses	Registro:	139410029448				
Princípio Ativo:	CARBAMATO DE CÁLCIO COLICOLICÉFICO						
Complemento Diferencial de Apresentação:							
Endereço:	PRASO DE PLASTICO OPACO - Prescrição COM TEMPERATURA AMBIENTE - Secundária						
Local de Fabricação:	Fabricação Mexicana						
Via de Administração:	Medicamento sob prescrição						
IFA ativo:	Mé						
Convenção:	CONVENÇÃO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)						
Restrição de prescrição:	Medicamento sob prescrição						
Restrição de uso:	Medicamento sob prescrição						
Distribuição:	Mé						
Tarifa:	Medicamento sob prescrição						
Medicamento referenciado:	Mé						
Apresentação farmacêutica:	Mé						

14/07/2018

Cadastro de Produtos

Apresentação [**** INATIVA ****]	Forma Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM (FRASCOS)	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	23/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1.264.002.0048
Princípio Ativo:	COMBIVANT 250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OXIGENADO - PINDALE CADA DE 100 MG + 200 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 250 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)		
Via de Administração:	Oral		
IRF único:	Não		
Conserção:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não		
Terço:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação [**** INATIVA ****]	Forma Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM (FRASCOS)	COMPRIMIDO REVESTIDO	50	23/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1.264.002.0048
Princípio Ativo:	COMBIVANT 250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OXIGENADO - PINDALE CADA DE 100 MG + 200 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 250 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)		
Via de Administração:	Oral		
IRF único:	Não		
Conserção:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não		
Terço:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação [**** INATIVA ****]	Forma Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM (FRASCOS)	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	23/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1.264.002.0048
Princípio Ativo:	COMBIVANT 250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OXIGENADO - PINDALE CADA DE 100 MG + 200 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 250 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)		
Via de Administração:	Oral		
IRF único:	Não		
Conserção:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não		
Terço:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

http://www7.ar.gov.br/arbitracao/producao/comissao_produto_ufpr0100

25/1

http://www7.ar.gov.br/arbitracao/producao/comissao_produto_definitivo

Cadastro de Produtos

14/07/2018

Apresentação:	Forma Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
OTIMORIN 80001	FRASCO DE PLASTICO OXIGENADO - PINDALE CADA DE 100 MG + 200 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 250 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM	51	23/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1.264.002.0048
Princípio Ativo:	COMBIVANT 250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OXIGENADO - PINDALE CADA DE 100 MG + 200 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 250 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)		
Via de Administração:	Oral		
IRF único:	Não		
Conserção:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não		
Terço:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação [**** INATIVA ****]	Forma Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM (FRASCOS)	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	23/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1.264.002.0048
Princípio Ativo:	COMBIVANT 250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OXIGENADO - PINDALE CADA DE 100 MG + 200 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 250 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)		
Via de Administração:	Oral		
IRF único:	Não		
Conserção:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não		
Terço:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação [**** INATIVA ****]	Forma Farmacêutica	Nº Aprov.	Data de Publicação
250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM (FRASCOS)	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	23/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1.264.002.0048
Princípio Ativo:	COMBIVANT 250 MG + 400 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 500 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OXIGENADO - PINDALE CADA DE 100 MG + 200 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM + 250 UI EM EPICLORIDRATO DE PAM		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem dados cadastrais)		
Via de Administração:	Oral		
IRF único:	Não		
Conserção:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Distribuição:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não		
Terço:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

http://www7.ar.gov.br/arbitracao/producao/comissao_produto_definitivo

25/1

Consulta de Produtos

MAT0318

VIA DE ADMINISTRAÇÃO:		OSAL	Nº Aprova.		Data de Publicação
IFA Único:	Oral				
Caracterização:	COMBATEM EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		55	23/01/2008	
Indicação de prescrição:	Venda sob prescrição médica				
Indicação de uso:	General				
Destinação:	Não informado				
Rebato a hospitalar:	Não				
Terça:	Não				
Medicamento referência:	Não				
Aprovação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embalagem:					
Local de fabricação:					
Via de Administração:	Oral				
IFA Único:	Não				
Caracterização:	COMBATEM EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C				
Indicação de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica				
Indicação de uso:	General				
Destinação:	Oral				
Rebato a hospitalar:	Não				
Terça:	Não				
Medicamento referência:	Não				
Aprovação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embalagem:					
Local de fabricação:					
Via de Administração:	Oral				
IFA Único:	Não				
Caracterização:	COMBATEM EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C				
Indicação de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica				
Indicação de uso:	General				
Destinação:	Oral				
Rebato a hospitalar:	Não				
Terça:	Não				
Medicamento referência:	Não				
Aprovação fracionada:	Não				

http://www7.anvisa.gov.br/dotnet/consultas_produtos/consultas_produtos_gratuito.asp

2/01

Consulta de Produtos

14/07/2016

VIA DE ADMINISTRAÇÃO:		OSAL	Nº Aprova.		Data de Publicação
IFA Único:	Oral				
Caracterização:	COMBATEM EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		56	23/01/2008	
Indicação de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica				
Indicação de uso:	General				
Destinação:	Oral				
Rebato a hospitalar:	Não				
Terça:	Não				
Medicamento referência:	Não				
Aprovação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embalagem:					
Local de fabricação:					
Via de Administração:	Oral				
IFA Único:	Não				
Caracterização:	COMBATEM EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C				
Indicação de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica				
Indicação de uso:	General				
Destinação:	Oral				
Rebato a hospitalar:	Não				
Terça:	Não				
Medicamento referência:	Não				
Aprovação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
Complemento Diferencial de Apresentação:					
Embalagem:					
Local de fabricação:					
Via de Administração:	Oral				
IFA Único:	Não				
Caracterização:	COMBATEM EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C				
Indicação de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica				
Indicação de uso:	General				
Destinação:	Oral				
Rebato a hospitalar:	Não				
Terça:	Não				
Medicamento referência:	Não				
Aprovação fracionada:	Não				

http://www7.anvisa.gov.br/dotnet/consultas_produtos/consultas_produtos_gratuito.asp

14002016

Carvalho do Produto

TIPO DE BOMBA COM REGISTRO PLUS	COMPRIMENTO DE FARMACIA	60	23/01/2008
Validade	21 meses	Registado	13841023008
Princípio Ativo	CARBIMATO DE CALCIO CONCORDIA		
Complemento diferenciada	CARBIMATO DE CALCIO		
Formulagem	FRASCO DE PLASTICO OMACO - Prescrição CONTIEMO DE CARBIMATO - Secundaria		
Local de Fabricação	<small>Industria farmacéutica (para obter informações)</small> Laboratório Secundaria <small>(para obter informações)</small>		
Via de Administração	Oral		
IFA único	Não		
Classificação	CONCORDIA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição	Medicamento referencial		
Restrição de uso	Não		
Destinação	Comercial		
Risco a hospital	Não informado		
Tarja	<small>(para obter informações)</small>		
Medicamento referencial	Não		
Aprovação fracional	Não		
Forma Farmacéutica	FRASCO DE PLASTICO OMACO - Prescrição CONTIEMO DE CARBIMATO - Secundaria		
Apresentação [***] (ART/MS ****)	FRASCO + BOMBA COM REGISTRO PLUS CPC X 50 (150 MG/15)	Nº Aprov.	Data de Publicação
Validade	21 meses	61	23/01/2008
Princípio Ativo	CARBIMATO DE CALCIO CONCORDIA	Registado	13841023008
Complemento diferenciada			
Formulagem	CONCORDIA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Local de Fabricação	<small>Industria farmacéutica (para obter informações)</small> Laboratório Secundaria <small>(para obter informações)</small>		
Via de Administração	Oral		
IFA único	Não		
Classificação	CONCORDIA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição	Medicamento referencial		
Restrição de uso	Não		
Destinação	Comercial		
Risco a hospital	Não informado		
Tarja	<small>(para obter informações)</small>		
Medicamento referencial	Não		
Aprovação fracional	Não		
Forma Farmacéutica	FRASCO DE PLASTICO OMACO - Prescrição CONTIEMO DE CARBIMATO - Secundaria		
Apresentação [***] (ART/MS ****)	FRASCO + BOMBA COM REGISTRO PLUS CPC X 50 (150 MG/15)	Nº Aprov.	Data de Publicação
Validade	21 meses	65	23/01/2008
Princípio Ativo	CARBIMATO DE CALCIO CONCORDIA	Registado	13841023008
Complemento diferenciada			
Formulagem	CONCORDIA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		

14002016

Carvalho do Produto

TIPO DE BOMBA COM REGISTRO PLUS	COMPRIMENTO DE FARMACIA	60	23/01/2008
Validade	21 meses	Registado	13841023008
Princípio Ativo	CARBIMATO DE CALCIO CONCORDIA		
Complemento diferenciada	CARBIMATO DE CALCIO		
Formulagem	FRASCO DE PLASTICO OMACO - Prescrição CONTIEMO DE CARBIMATO - Secundaria		
Local de Fabricação	<small>Industria farmacéutica (para obter informações)</small> Laboratório Secundaria <small>(para obter informações)</small>		
Via de Administração	Oral		
IFA único	Não		
Classificação	CONCORDIA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição	Medicamento referencial		
Restrição de uso	Não		
Destinação	Comercial		
Risco a hospital	Não informado		
Tarja	<small>(para obter informações)</small>		
Medicamento referencial	Não		
Aprovação fracional	Não		
Forma Farmacéutica	FRASCO DE PLASTICO OMACO - Prescrição CONTIEMO DE CARBIMATO - Secundaria		
Apresentação [***] (ART/MS ****)	FRASCO + BOMBA COM REGISTRO PLUS CPC X 50 (150 MG/15)	Nº Aprov.	Data de Publicação
Validade	21 meses	66	23/01/2008
Princípio Ativo	CARBIMATO DE CALCIO CONCORDIA	Registado	13841023008
Complemento diferenciada			
Formulagem	CONCORDIA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Local de Fabricação	<small>Industria farmacéutica (para obter informações)</small> Laboratório Secundaria <small>(para obter informações)</small>		
Via de Administração	Oral		
IFA único	Não		
Classificação	CONCORDIA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição	Medicamento referencial		
Restrição de uso	Não		
Destinação	Comercial		
Risco a hospital	Não informado		
Tarja	<small>(para obter informações)</small>		
Medicamento referencial	Não		
Aprovação fracional	Não		
Forma Farmacéutica	FRASCO DE PLASTICO OMACO - Prescrição CONTIEMO DE CARBIMATO - Secundaria		
Apresentação [***] (ART/MS ****)	FRASCO + BOMBA COM REGISTRO PLUS CPC X 50 (150 MG/15)	Nº Aprov.	Data de Publicação
Validade	21 meses	68	23/01/2008
Princípio Ativo	CARBIMATO DE CALCIO CONCORDIA	Registado	13841023008
Complemento diferenciada			
Formulagem	CONCORDIA EM TEMPERATURA AMBIENTE AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		

Ed

14072076

Carência de Prática

Indicação de priorização	PROPRIEDADE DA UNIDADE
Indicação de uso:	USO DE PROTEÇÃO MÉDICA
Destinação:	[sem dados cadastrais]
Material a incorporar:	Químico
Tarifa:	102 Utilizado
Procedimento e referência:	[sem dados cadastrais]
Aprovação financeira:	Mãe

VOLUME

55A, Terço S, Arco Especial 31, Alcaz B, Muro Borda - CP - CEP: 71120-090 - Central de Atendimento Amex - 0800 912 5702

MEDICAMENTO DE USO ORAL SIMPLIFICADO	
Categoria: Medicamento (MO) (Anexo) Grau de Proteção: 60% Mecanismo: CA INIBIDOR DE CÁLCIO (COMPOUNDO DE USO MO) Programa por o medicamento	
Dados da Empresa Nome Social: LABORATORIO FARMACÉUTICO VIANEPI LTDA CNPJ: 19.146.811/0001-03	
Medicamento Nome Comercial: ETECIL Posologia: 1x em jejum (qd) Data de Registro: 01/05/2007 Vigência do Registro: 01/05/2012 Status: Em vigor para empresa	
Dados dos Acreditados Acreditado: ELISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLORE (produto + servicos) Valor: 0,00 Data de Validade: 28 meses Status: Cancelado para empresa	
Dados dos Acreditados Acreditado: ELISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLORE (produto + servicos) Valor: 0,00 Data de Validade: 28 meses Status: Cancelado para empresa	
Dados dos Acreditados Acreditado: NOTE DE PLÁSTICO AMALAM (produto + servicos) Valor: 0,00 Data de Validade: 28 meses Status: Cancelado para empresa	
Dados dos Acreditados Acreditado: NOTE DE PLÁSTICO CINCO (produto + servicos) Valor: 0,00 Data de Validade: 28 meses Status: Cancelado para empresa	
Dados da Empresa Nome Social: LABORATORIO FARMACÉUTICO VIANEPI LTDA CNPJ: 19.146.811/0001-03	
Medicamento Nome Comercial: ETECIL Posologia: 1x em jejum (qd) Data de Registro: 01/05/2007 Vigência do Registro: 01/05/2012 Status: Em vigor para empresa	

MEDICAMENTO DE USO ORAL SIMPLIFICADO INCOLORE	
Categoria: Medicamento (MO) (Anexo) Grau de Proteção: 60% Mecanismo: CA INIBIDOR DE CÁLCIO (COMPOUNDO DE USO MO) Programa por o medicamento	
Dados da Empresa Nome Social: LABORATORIO FARMACÉUTICO VIANEPI LTDA CNPJ: 19.146.811/0001-03	
Medicamento Nome Comercial: ETECIL Posologia: 1x em jejum (qd) Data de Registro: 01/05/2007 Vigência do Registro: 01/05/2012 Status: Em vigor para empresa	
Dados dos Acreditados Acreditado: ELISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO INCOLORE (produto + servicos) Valor: 0,00 Data de Validade: 28 meses Status: Em vigor para empresa	

Ag. Nacional de Saúde


 Agência Nacional de Vigilância Sanitária
ANVISA

Consulta de Produtos



Detalhes do Produto : CEFALOXINA

Nome da Empresa	BIOMED QUÍMICA FARMACÉUTICA MODERN SA	
CNPJ	00.663.980/0002-33	10/04/07
Nome Comercial	CEFA 500MG	
Categoria	CEFA(500-100MG)	
Registro	16469324	
Processo	33258.4/2015(01/01-12)	
Vencimento do Registro	01/01/16	

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
SOL HO CAP DEL DURA CT BL AL PUS TRANS 5.0	CAPSLA OBLONGADA OVA	3	14/04/2008
Validade	24 meses	Registrc:	104073240004
Princípio Ativo:	CEFALOXINA MONOHIDRATA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Enclsagem:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTES - PINDLE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	CEBRASMA SUCREB INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS LTDA - EPF - LONDRINA - BRASIL UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA MODERNA SA - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricadora Internacional (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
SOL HO CAP DEL DURA CT BL AL PUS TRANS 5.0	CAPSLA OBLONGADA OVA	3	14/04/2008
Validade	24 meses	Registrc:	104073240004
Princípio Ativo:	CEFALOXINA MONOHIDRATA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Enclsagem:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTES - PINDLE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	CEBRASMA SUCREB INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS LTDA - EPF - LONDRINA - BRASIL UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA MODERNA SA - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricadora Internacional (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
SOL HO CAP DEL DURA CT BL AL PUS TRANS 5.0	CAPSLA OBLONGADA OVA	3	14/04/2008
Validade	24 meses	Registrc:	104073240004
Princípio Ativo:	CEFALOXINA MONOHIDRATA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Enclsagem:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTES - PINDLE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	CEBRASMA SUCREB INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS LTDA - EPF - LONDRINA - BRASIL UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA MODERNA SA - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricadora Internacional (sem dados cadastrais)		

Ag. Nacional de Saúde


 Agência Nacional de Vigilância Sanitária
ANVISA

Consulta de Produtos



Detalhes do Produto : CEFALOXINA

Nome da Empresa	BIOMED QUÍMICA FARMACÉUTICA MODERN SA	
CNPJ	00.663.980/0002-33	10/04/07
Nome Comercial	CEFA 500MG	
Categoria	CEFA(500-100MG)	
Registro	16469324	
Processo	33258.4/2015(01/01-12)	
Vencimento do Registro	01/01/16	

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
SOL HO CAP DEL DURA CT BL AL PUS TRANS 5.0	CAPSLA OBLONGADA OVA	3	14/04/2008
Validade	24 meses	Registrc:	104073240004
Princípio Ativo:	CEFALOXINA MONOHIDRATA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Enclsagem:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTES - PINDLE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	CEBRASMA SUCREB INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS LTDA - EPF - LONDRINA - BRASIL UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA MODERNA SA - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricadora Internacional (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
SOL HO CAP DEL DURA CT BL AL PUS TRANS 5.0	CAPSLA OBLONGADA OVA	3	14/04/2008
Validade	24 meses	Registrc:	104073240004
Princípio Ativo:	CEFALOXINA MONOHIDRATA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Enclsagem:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTES - PINDLE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	CEBRASMA SUCREB INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS LTDA - EPF - LONDRINA - BRASIL UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA MODERNA SA - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricadora Internacional (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
SOL HO CAP DEL DURA CT BL AL PUS TRANS 5.0	CAPSLA OBLONGADA OVA	3	14/04/2008
Validade	24 meses	Registrc:	104073240004
Princípio Ativo:	CEFALOXINA MONOHIDRATA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Enclsagem:	BUSTES DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTES - PINDLE CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	CEBRASMA SUCREB INDUSTRIAS FARMACÉUTICAS LTDA - EPF - LONDRINA - BRASIL UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA MODERNA SA - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricadora Internacional (sem dados cadastrais)		

Aprovação ATTA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
S0010 CAP.02L DURA CT B.L. PLAS TRANS X 10 (S010-020)	CAPULA QUADRADA DURA	8	14/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	10491238-0018
Princípio Ativo:	OPALEXINA MONOCLORATO		
Complemento diferenciador de Apresentação:	(ver dados cadastrais)		
Embolsagem:	BUSTO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE - FEMEA CONTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	FABRIL DE IBIRACÉ, NORTIS FARMACÉUTICA LTDA - EPF - LONDESINA - BRASIL UNDO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricação Internacional (ver dados cadastrais)		

Aprovação ATTA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
S0010 CAP.02L DURA CT B.L. PLAS TRANS X 10 (S010-020)	CAPULA QUADRADA DURA	8	14/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	10491238-0018
Princípio Ativo:	OPALEXINA MONOCLORATO (ver dados cadastrais)		
Complemento diferenciador de Apresentação:	BUSTO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE - FEMEA CONTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embolsagem:	FERRAGENS INOX NORTIS FARMACÉUTICA LTDA - EPF - LONDESINA - BRASIL UNDO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricação Internacional (ver dados cadastrais)		
Local de Fabricação:			

Aprovação ATTA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
S0010 CAP.02L DURA CT B.L. PLAS TRANS X 10 (S010-020)	CAPULA QUADRADA DURA	11	14/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	10491238-0018
Princípio Ativo:	OPALEXINA MONOCLORATO (ver dados cadastrais)		
Complemento diferenciador de Apresentação:	BUSTO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE - FEMEA CONTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embolsagem:	FERRAGENS INOX NORTIS FARMACÉUTICA LTDA - EPF - LONDESINA - BRASIL UNDO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricação Internacional (ver dados cadastrais)		
Local de Fabricação:			

Aprovação ATTA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
S0010 CAP.02L DURA CT B.L. PLAS TRANS X 10 (S010-020)	CAPULA QUADRADA DURA	12	14/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	10491238-0018
Princípio Ativo:	OPALEXINA MONOCLORATO (ver dados cadastrais)		
Complemento diferenciador de Apresentação:	BUSTO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE - FEMEA CONTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embolsagem:	FERRAGENS INOX NORTIS FARMACÉUTICA LTDA - EPF - LONDESINA - BRASIL UNDO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricação Internacional (ver dados cadastrais)		
Local de Fabricação:			

Aprovação ATTA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
S0010 CAP.02L DURA CT B.L. PLAS TRANS X 10 (S010-020)	CAPULA QUADRADA DURA	11	14/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	10491238-0018
Princípio Ativo:	OPALEXINA MONOCLORATO (ver dados cadastrais)		
Complemento diferenciador de Apresentação:	BUSTO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE - FEMEA CONTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embolsagem:	FERRAGENS INOX NORTIS FARMACÉUTICA LTDA - EPF - LONDESINA - BRASIL UNDO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricação Internacional (ver dados cadastrais)		
Local de Fabricação:			

Aprovação ATTA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
S0010 CAP.02L DURA CT B.L. PLAS TRANS X 10 (S010-020)	CAPULA QUADRADA DURA	11	14/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	10491238-0018
Princípio Ativo:	OPALEXINA MONOCLORATO (ver dados cadastrais)		
Complemento diferenciador de Apresentação:	BUSTO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE - FEMEA CONTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embolsagem:	FERRAGENS INOX NORTIS FARMACÉUTICA LTDA - EPF - LONDESINA - BRASIL UNDO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricação Internacional (ver dados cadastrais)		
Local de Fabricação:			

Aprovação ATTA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
S0010 CAP.02L DURA CT B.L. PLAS TRANS X 10 (S010-020)	CAPULA QUADRADA DURA	11	14/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	10491238-0018
Princípio Ativo:	OPALEXINA MONOCLORATO (ver dados cadastrais)		
Complemento diferenciador de Apresentação:	BUSTO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE - FEMEA CONTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embolsagem:	FERRAGENS INOX NORTIS FARMACÉUTICA LTDA - EPF - LONDESINA - BRASIL UNDO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricação Internacional (ver dados cadastrais)		
Local de Fabricação:			

Aprovação ATTA	Forma Física	Nº Aprov.	Data de Publicação
S0010 CAP.02L DURA CT B.L. PLAS TRANS X 10 (S010-020)	CAPULA QUADRADA DURA	11	14/09/2008
Validade:	24 meses	Registro:	10491238-0018
Princípio Ativo:	OPALEXINA MONOCLORATO (ver dados cadastrais)		
Complemento diferenciador de Apresentação:	BUSTO DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE - FEMEA CONTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Embolsagem:	FERRAGENS INOX NORTIS FARMACÉUTICA LTDA - EPF - LONDESINA - BRASIL UNDO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricação Internacional (ver dados cadastrais)		
Local de Fabricação:			

ACTIVAR

SMA, Facultad de Artes y Ciencias, Tercer Semestre - CDF - 71.301-810 - Centro de Asesoramiento Académico - 0800 44 8784





Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : CERALEXINA

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEBUTO BRASILEIRO SA	Autenticação:	1303207	
CNPJ	17.518.228/0001-76			
Nome Comercial	CERALEXINA			
Princípio Ativo	CERAMIDA			
Categoria	CERAMID 300 1845			
Registro	107020519			
Processo	25351.205.9/0307-46			
Vencimento do Registro	03/2018			
Apresentação ATIVA		Forma Física	RF Aprec.	Data de Publicação
50 MG/ML, PÓ FUSO DE CT 3078 (MG) + 10 ML + CF PED	PO P/PA PREPARAÇÕES OBTENCIONADA	24 meses	2	20/03/2008
Validade:			Registro:	307020519/03
Embalagem:				
	FRASCO DE VIDRO AMBAR - P/PA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:				
	Fabricação Nacional LABORATÓRIO TEBUTO BRASILEIRO SA - BRASL			
	Fabricação Internacional (Sem registro)			
Apresentação ATIVA		Forma Física	RF Aprec.	Data de Publicação
50 MG/ML, PÓ FUSO DE CT 3078 (MG) + 10 ML + CF PED	PO P/PA PREPARAÇÕES OBTENCIONADA	24 meses	2	20/03/2008
Validade:			Registro:	307020519/03
Embalagem:				
	FRASCO DE VIDRO AMBAR - P/PA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:				
	Fabricação Nacional LABORATÓRIO TEBUTO BRASILEIRO SA - BRASL			
	Fabricação Internacional (Sem registro)			
Apresentação ATIVA		Forma Física	RF Aprec.	Data de Publicação
50 MG/ML, PÓ FUSO DE CT 3078 (MG) + 10 ML + CF PED	PO P/PA PREPARAÇÕES OBTENCIONADA	24 meses	3	20/03/2008
Validade:			Registro:	307020519/03
Embalagem:				
	FRASCO DE VIDRO AMBAR - P/PA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:				
	Fabricação Nacional LABORATÓRIO TEBUTO BRASILEIRO SA - BRASL			
	Fabricação Internacional (Sem registro)			

Forma Física				
Apresentação ATIVA		Forma Física	RF Aprec.	Data de Publicação
50 MG/ML, PÓ FUSO DE CT 3078 (MG) + 10 ML + CF PED (CMG-HSP)	PO P/PA PREPARAÇÕES OBTENCIONADA	24 meses	5	10/03/2008
Validade:			Registro:	107020519/03
Embalagem:				
	FRASCO DE VIDRO AMBAR - P/PA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:				
	Fabricação Nacional LABORATÓRIO TEBUTO BRASILEIRO SA - BRASL			
	Fabricação Internacional (Sem registro)			
Apresentação ATIVA		Forma Física	RF Aprec.	Data de Publicação
50 MG/ML, PÓ FUSO DE CT 3078 (MG) + 10 ML + CF PED (CMG-HSP)	PO P/PA PREPARAÇÕES OBTENCIONADA	24 meses	4	10/03/2008
Validade:			Registro:	107020519/03
Embalagem:				
	FRASCO DE VIDRO AMBAR - P/PA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:				
	Fabricação Nacional LABORATÓRIO TEBUTO BRASILEIRO SA - BRASL			
	Fabricação Internacional (Sem registro)			

SA, Trecho 5, Área Especial 27, Bloco 6, Térreo (Brasão) - (R - CEP) 71.265-110 - Centro de Atendimento Anvisa - (060) 342 6763

Instituto de Seguros

Agência Financeira
de Seguros e Previdência
Sociedade Anônima

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : catsoconzo

Nome de Empresa:	PRATI DOMESTIC CALTUM	Autuaçãoção:	14/04/16
CNPJ:	73.854.291/0001-40		
Nome Comercial:	catsoconzo		
Categoria:	ANTHECOTIIO		
Registro:	12/090117		
Processo:	25.051.279/2009-48		
Vencimento do Registro:	03/02/20		
Apresentação ATIVA		Nº Apres.	Data de Publicação
20 H2O SWAMP CT 100 PLUS OPC X 100	SWAMP	1	14/04/2016
Princípio Ativo:	24 meses	Registro:	12/0901170014
Complemento Diferencial de Apresentação:	DETOCHMOZ		
Embalagem:	(sem dados cadastrais)		
Local de Fabricação:	FRANCO DE ALPHEIO E POLETILDO - Paraná CANTILHO DE CARULUM - Secundária		
	Fabricação Nacional PRATI DOMESTIC CALTUM - TOLEDO - BRASIL (sem dados cadastrais)		
Apresentação ATIVA		Nº Apres.	Data de Publicação
20 H2O SWAMP CT 100 PLUS OPC X 100	SWAMP	1	14/04/2016
Princípio Ativo:	24 meses	Registro:	12/0901170014
Complemento Diferencial de Apresentação:	DETOCHMOZ		
Embalagem:	(sem dados cadastrais)		
Local de Fabricação:	FRANCO DE ALPHEIO E POLETILDO - Paraná CANTILHO DE CARULUM - Secundária		
	Fabricação Nacional PRATI DOMESTIC CALTUM - TOLEDO - BRASIL (sem dados cadastrais)		
Apresentação ATIVA		Nº Apres.	Data de Publicação
20 H2O SWAMP CT 100 PLUS OPC X 100	SWAMP	1	14/04/2016
Princípio Ativo:	24 meses	Registro:	12/0901170014
Complemento Diferencial de Apresentação:	DETOCHMOZ		
Embalagem:	(sem dados cadastrais)		
Local de Fabricação:	FRANCO DE ALPHEIO E POLETILDO - Paraná CANTILHO DE CARULUM - Secundária		
	Fabricação Nacional PRATI DOMESTIC CALTUM - TOLEDO - BRASIL (sem dados cadastrais)		

Instituto de Seguros

Agência Financeira
de Seguros e Previdência
Sociedade Anônima

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : catsoconzo

Nome de Empresa:	PRATI DOMESTIC CALTUM	Autuaçãoção:	14/04/16
CNPJ:	73.854.291/0001-40		
Nome Comercial:	catsoconzo		
Categoria:	ANTHECOTIIO		
Registro:	12/090117		
Processo:	25.051.279/2009-48		
Vencimento do Registro:	03/02/20		
Apresentação ATIVA		Nº Apres.	Data de Publicação
20 H2O SWAMP CT 100 PLUS OPC X 100	SWAMP	1	14/04/2016
Princípio Ativo:	24 meses	Registro:	12/0901170014
Complemento Diferencial de Apresentação:	DETOCHMOZ		
Embalagem:	(sem dados cadastrais)		
Local de Fabricação:	FRANCO DE ALPHEIO E POLETILDO - Paraná CANTILHO DE CARULUM - Secundária		
	Fabricação Nacional PRATI DOMESTIC CALTUM - TOLEDO - BRASIL (sem dados cadastrais)		
Apresentação ATIVA		Nº Apres.	Data de Publicação
20 H2O SWAMP CT 100 PLUS OPC X 100	SWAMP	1	14/04/2016
Princípio Ativo:	24 meses	Registro:	12/0901170014
Complemento Diferencial de Apresentação:	DETOCHMOZ		
Embalagem:	(sem dados cadastrais)		
Local de Fabricação:	FRANCO DE ALPHEIO E POLETILDO - Paraná CANTILHO DE CARULUM - Secundária		
	Fabricação Nacional PRATI DOMESTIC CALTUM - TOLEDO - BRASIL (sem dados cadastrais)		

02/02/2018 Consulta de Produto

Veículo	2ª. marca	Região:	121400120003
Principio Ativo:	CEFDONIAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Indicação:	CHAVEIRO DE ALUMINO E POLIETILENO - Prescrição CARTÃO DE CARTÃO DA - Semelhante		
Local de fabricação:	Fabricação Nacional RUA TROMBADOZZI S CN 117A - TOLEDO - BRASIL Substituto Nacional (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Firma Fabrica	% Ativos	Data de Participação
25 MG 25MG CT 30 DIV ALPAG DIC X 10 PLODOPMAC 2	FRANCO	8	14/01/2008
Veículo:	2ª. marca	Região:	121400120003
Principio Ativo:	CEFDONIAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Indicação:	CHAVEIRO DE ALUMINO E POLIETILENO - Prescrição CARTÃO DE CARTÃO DA - Semelhante		
Local de fabricação:	Fabricação Nacional RUA TROMBADOZZI S CN 117A - TOLEDO - BRASIL Substituto Nacional (sem dados cadastrais)		

1/10/18

SA, Triciclo 5, Área Especial 57, Bloco B, Vila Vera Grande - UF - CEP: 71205-200 - Contato: 061-98199000-0619 - 0800-602-3762

Ministério do Saúde

Acesso Restrito
 Acesso Restrito
 Acesso Restrito

Consulta de Produtos





[Home](#) | [Início](#) | [Ajuda](#) | [Sobre](#) | [Contato](#) | [Sua Atividade](#) | [Meus Dados](#) | [Meus Produtos](#)

Detalhe do Produto : H1082X

Nome da Empresa	INDUSTRIA FARMACUTICA RELIQUA (R) BRASIL S.A	
CNPJ	14.338.714/0001-54	Atividade: 4822/997
Nome Comercial	HODOL	
Classe Terapêutica	RELAXANTES MUSCULARES	
Registro	13099208	
Procedim.	2103.0003.2212.40	
Vencimento do Registro	13/10/08	

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Aprova.	1	Data de Publicação	25/11/2013
Validade	24 meses	Registro:	130900060817		
Princípio Ativo:	CLORAZATO DE COLUBRAMINA				
Complemento diferencial de Apresentação:	(sem outros adjuvantes)				
Envasagem	BLISTER DE ALUMINUM JATO TRANSPARENTE - Prateleira CARTUJO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	SUBSÍDIO LABORAL ANIL (LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULOS - SP) (sem outros adjuvantes)				
Via de Administração:	Oral				
DA Unico:	Músculo				
Composição:	COMPOSTO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)				
Reação de prescrição:	Não há prescrição Médica				
Reação de uso:	(sem outros adjuvantes)				
Distribuição:	Comercial				
Reação e Hospital:	Não Informado				
Tempo:	(sem outros adjuvantes)				
Medicamento referencial:	Não				
Aprovação Fracção:	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Aprova.	2	Data de Publicação	25/11/2013
Validade	24 meses	Registro:	13090006015		
Princípio Ativo:	CLORAZATO DE COLUBRAMINA				
Complemento diferencial de Apresentação:	(sem outros adjuvantes)				
Envasagem:	BLISTER DE ALUMINUM JATO TRANSPARENTE - Prateleira CARTUJO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	SUBSÍDIO LABORAL ANIL (LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULOS - SP) (sem outros adjuvantes)				
Via de Administração:	Oral				
DA Unico:	Músculo				
Composição:	COMPOSTO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)				
Reação de prescrição:	Não há prescrição Médica				
Reação de uso:	(sem outros adjuvantes)				

Substância: **Clorazato Potássico**

Descrição:	Genérico	
Reação e Hospital:	Não Informado	
Tempo:	(sem outros adjuvantes)	
Medicamento referencial:	Não	
Aprovação Fracção:	Não	

Aprovação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
S HC COM REVCT B L AL PUA BIC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro:	13090006013
Princípio Ativo:	CLORAZATO DE COLUBRAMINA		
Complemento diferencial de Apresentação:	(sem outros adjuvantes)		
Envasagem:	BLISTER DE ALUMINUM JATO TRANSPARENTE - Prateleira CARTUJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	SUBSÍDIO LABORAL ANIL (LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULOS - SP) (sem outros adjuvantes)		
Via de Administração:	Oral		
DA Unico:	Músculo		
Composição:	COMPOSTO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)		
Reação de prescrição:	Não há prescrição Médica		
Reação de uso:	(sem outros adjuvantes)		
Distribuição:	Comercial		
Reação e Hospital:	Não Informado		
Tempo:	(sem outros adjuvantes)		
Medicamento referencial:	Não		
Aprovação Fracção:	Não		

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Aprova.	4	Data de Publicação	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro:	13090006004		
Princípio Ativo:	CLORAZATO DE COLUBRAMINA				
Complemento diferencial de Apresentação:	(sem outros adjuvantes)				
Envasagem:	BLISTER DE ALUMINUM JATO TRANSPARENTE - Prateleira CARTUJO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	SUBSÍDIO LABORAL ANIL (LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULOS - SP) (sem outros adjuvantes)				
Via de Administração:	Oral				
DA Unico:	Músculo				
Composição:	COMPOSTO EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)				
Reação de prescrição:	Não há prescrição Médica				
Reação de uso:	(sem outros adjuvantes)				
Distribuição:	Comercial				
Reação e Hospital:	Não Informado				
Tempo:	(sem outros adjuvantes)				
Medicamento referencial:	Não				
Aprovação Fracção:	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Aprova.	5	Data de Publicação	25/11/2013
Validade:	24 meses	Registro:	13090006001		
Princípio Ativo:	CLORAZATO DE COLUBRAMINA				

Características Diferenciais de Apresentação:		(sem dados cadastrados)	
Ende legante:	BLENDE DE ALUMINÓFLUORÍDIO TRIMORFOSITE - Póssulo CONTIÚDO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de fabricação:	Fábrica São José (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	Oral		
IFA único:	Não		
Contração:	COM GRAXAS EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição:	Verificar via prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		
Forma Farmacéutica			
IFA único:	COMPRIMIDO REVISTIDO	Nº Aprov.	0
Validade:	31 meses	Registro:	15088966/0008
Princípio ativo:	CLORIDRATO DE CLOZAPINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLENDE DE ALUMINÓFLUORÍDIO TRIMORFOSITE - Póssulo CONTIÚDO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de fabricação:	Fábrica São José (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:			
IFA único:	Oral		
Contração:	COM GRAXAS EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição:	Verificar via prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		
Forma Farmacéutica			
IFA único:	COMPRIMIDO REVISTIDO	Nº Aprov.	7
Validade:	24 meses	Registro:	15088966/0018
Princípio ativo:	CLORIDRATO DE CLOZAPINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLENDE DE ALUMINÓFLUORÍDIO TRIMORFOSITE - Póssulo CONTIÚDO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de fabricação:	Fábrica São José (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:			
IFA único:	Oral		
Contração:	COM GRAXAS EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição:	Verificar via prescrição médica		

Características Diferenciais de Apresentação:		(sem dados cadastrados)	
Ende legante:	BLENDE DE ALUMINÓFLUORÍDIO TRIMORFOSITE - Póssulo CONTIÚDO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de fabricação:	Fábrica São José (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	Oral		
IFA único:	Não		
Contração:	COM GRAXAS EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição:	Verificar via prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		
Forma Farmacéutica			
IFA único:	COMPRIMIDO REVISTIDO	Nº Aprov.	8
Validade:	24 meses	Registro:	15088966/0019
Princípio ativo:	CLORIDRATO DE CLOZAPINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLENDE DE ALUMINÓFLUORÍDIO TRIMORFOSITE - Póssulo CONTIÚDO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de fabricação:	Fábrica São José (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:			
IFA único:	Oral		
Contração:	COM GRAXAS EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição:	Verificar via prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		
Forma Farmacéutica			
IFA único:	COMPRIMIDO REVISTIDO	Nº Aprov.	9
Validade:	24 meses	Registro:	15088966/0020
Princípio ativo:	CLORIDRATO DE CLOZAPINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLENDE DE ALUMINÓFLUORÍDIO TRIMORFOSITE - Póssulo CONTIÚDO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de fabricação:	Fábrica São José (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:			
IFA único:	Oral		
Contração:	COM GRAXAS EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição:	Verificar via prescrição médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitalar:	Não informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		
Forma Farmacéutica			
IFA único:	COMPRIMIDO REVISTIDO	Nº Aprov.	10
Validade:	24 meses	Registro:	15088966/0021
Princípio ativo:	CLORIDRATO DE CLOZAPINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLENDE DE ALUMINÓFLUORÍDIO TRIMORFOSITE - Póssulo CONTIÚDO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de fabricação:	Fábrica São José (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:			
IFA único:	Oral		
Contração:	COM GRAXAS EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C		
Restrição de prescrição:	Verificar via prescrição médica		



Principio Ativo:	COMBUSTIVO DE COLONIZACAO
Composicao diferencial da Apresentacao:	(sem dados cadastrados)
Endicamento:	BUSTOS DE ALUMINUMATO TERMOESTABE - FARMACIA CARLOS DE CARVALHO - SOULDA
Local de Fabricacao:	Industria Nacional (sem dados cadastrados)
Via de Administracao:	Oral
ITM de Uso:	Não
Condicoes:	CONDICAO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C)
Restricao de uso:	Venda sob Prescricao Médica
Destinacao:	Humano (adulto)
Reemb e Hospicio:	Mis Informado
Terço:	(sem dados cadastrados)
Problemas de aderencia:	Mis
Apresentacao finalizada:	Mis

Apresentacao ATEN:	Forma Farmaceutica	1ª Aprov.	Data de Publicacao
DIRETORIO DE FARMACIA	COMBUSTIVO DE COLONIZACAO	11	20/11/2017
Validacao:	24 meses	Regulacao:	25/06/2018
Principio Ativo:	COMBUSTIVO DE COLONIZACAO		
Composicao diferencial da Apresentacao:	(sem dados cadastrados)		
Endicamento:	BUSTOS DE ALUMINUMATO TERMOESTABE - FARMACIA CARLOS DE CARVALHO - SOULDA		
Local de Fabricacao:	Industria Nacional (sem dados cadastrados)		
Via de Administracao:	Oral		
ITM de Uso:	Mis		
Condicoes:	CONDICAO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C)		
Restricao de prescricao:	Venda sob Prescricao Médica		
Destinacao:	Humano (adulto)		
Reemb e Hospicio:	Mis Informado		
Terço:	(sem dados cadastrados)		
Problemas de aderencia:	Mis		
Apresentacao finalizada:	Mis		

Apresentacao ATEN:	Forma Farmaceutica	1ª Aprov.	Data de Publicacao
LABORATORIO FARMACIA	COMBUSTIVO DE COLONIZACAO	11	20/11/2017
Validacao:	24 meses	Regulacao:	25/06/2018
Principio Ativo:	COMBUSTIVO DE COLONIZACAO		
Composicao diferencial da Apresentacao:	(sem dados cadastrados)		
Endicamento:	BUSTOS DE ALUMINUMATO TERMOESTABE - FARMACIA CARLOS DE CARVALHO - SOULDA		
Local de Fabricacao:	Industria Nacional (sem dados cadastrados)		
Via de Administracao:	Oral		
ITM de Uso:	Mis		
Condicoes:	CONDICAO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 25°C)		

Restricao de prescricao:	Venda sob Prescricao Médica
Restricao de uso:	(sem dados cadastrados)
Destinacao:	Humano
Reemb e Hospicio:	Mis Informado
Terço:	(sem dados cadastrados)
Problemas de aderencia:	Mis
Apresentacao finalizada:	Mis

OK

SA, Tabela 3, Aten Especial 37, Aten 3, Aten Especial 38 - DTP - 7/2015-016 - Central de Atendimento ANVISA - 0800-012-0300

Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto - PLUMCON

Nome da Empresa:	INDUSTRIA QUÍMICA E FÁRMAC. BÚTICA S.A
CNPJ:	05.161.020/0001-18 - Automação
Nome Comercial:	ALUMIN
Principais Ativos:	COMPLEXO SIMPLIS
Constituintes:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE
Registro:	15.0041187
Processo:	23.024.15.662/0101-30 - Proc. Anterior: 23.024.27.001/2010-16
Vencimento do Registro:	06/03/16

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP Aprov.	Data de Publicação
21 VC COM CTB AL PLAS INC X 30 (BR) (OSP)	COMPLEXO SIMPLIS	1	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	15.0041187015
Endotagente:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE		
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP Aprov.	Data de Publicação
21 VC COM CTB AL PLAS INC X 30 (BR) (OSP)	COMPLEXO SIMPLIS	1	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	15.0041187021
Endotagente:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE		
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP Aprov.	Data de Publicação
21 VC COM CTB AL PLAS INC X 300 (DR) (BR) (OSP)	COMPLEXO SIMPLIS	3	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	15.00411870031
Endotagente:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE		
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP Aprov.	Data de Publicação
21 VC COM CTB AL PLAS INC X 300 (DR) (BR) (OSP)	COMPLEXO SIMPLIS	8	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	15.00411870048
Endotagente:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE		
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE (sem dados cadastrais)		

Consulta de Produto

Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto - PLUMCON

Nome da Empresa:	INDUSTRIA QUÍMICA E FÁRMAC. BÚTICA S.A
CNPJ:	05.161.020/0001-18 - Automação
Nome Comercial:	ALUMIN
Principais Ativos:	COMPLEXO SIMPLIS
Constituintes:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE
Registro:	15.0041187
Processo:	23.024.15.662/0101-30 - Proc. Anterior: 23.024.27.001/2010-16
Vencimento do Registro:	06/03/16

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP Aprov.	Data de Publicação
21 VC COM CTB AL PLAS INC X 30 (BR) (OSP)	COMPLEXO SIMPLIS	1	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	15.0041187015
Endotagente:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE		
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP Aprov.	Data de Publicação
21 VC COM CTB AL PLAS INC X 30 (BR) (OSP)	COMPLEXO SIMPLIS	1	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	15.0041187021
Endotagente:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE		
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP Aprov.	Data de Publicação
21 VC COM CTB AL PLAS INC X 300 (DR) (BR) (OSP)	COMPLEXO SIMPLIS	3	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	15.00411870031
Endotagente:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE		
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE (sem dados cadastrais)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP Aprov.	Data de Publicação
21 VC COM CTB AL PLAS INC X 300 (DR) (BR) (OSP)	COMPLEXO SIMPLIS	8	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	15.00411870048
Endotagente:	LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE		
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional LABORATÓRIO QUÍMICO COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASILE (sem dados cadastrais)		

Ita - Instituto de Saúde
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 Av. Brasil, 4700 - Bloco B, Térreo - Curitiba - Paraná - CEP: 81201-900

Consulta de Produto

Detalhes do Produto - Combate de Ciproflaxinas

Nome da Empresa:	PRATI DONATOZ & CIA LTDA	Substância:	1025000
CEP:	74.000.000/01.45		
Município:	Curitiba - PR		
Nome do Ativo:	COMBATE DE CIPROFLAXINA		
Atividade:	ANTIBIÓTIICOS ESPECÍFICOS 3.00.05		
Registro:	17000000		
Processo:	30.901.000/02584.79		
Nome/Inscrição de Registro:	002013		

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	1	14/03/2012
Validade:	34 meses	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: BLOTE DONATOZ & CIA LTDA - 80005
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 049 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	1	14/03/2012
Validade:	34 meses	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: BLOTE DONATOZ & CIA LTDA - 80005
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	3	14/03/2012
Validade:	34 meses	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: FARMACIA NACIONAL
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	4	14/03/2012
Validade:	34 meses	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: FARMACIA NACIONAL
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	1	14/03/2012

Atividade:	ANTIBIÓTIICOS ESPECÍFICOS 3.00.05	Registro:	12000100000
Forma Física	Comprimido revestido	Nº Apres.	1
Data de Publicação	14/03/2012	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: BLOTE DONATOZ & CIA LTDA - 80005
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	3	14/03/2012
Validade:	34 meses	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: BLOTE DONATOZ & CIA LTDA - 80005
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	1	14/03/2012
Validade:	34 meses	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: BLOTE DONATOZ & CIA LTDA - 80005
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	3	14/03/2012
Validade:	34 meses	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: FARMACIA NACIONAL
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	4	14/03/2012
Validade:	34 meses	Registro:	12000100000

Endereço: BLOTE DE ALUMINÓ OXÍDEO INCOLOR - FIMBRIADO
 CARTÃO DE CARTOLINA - 30x40x10

Local de Fabricação: FARMACIA NACIONAL
PRATY DONATOZ & CIA LTDA (02013)

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	1	14/03/2012

Aprovação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20145 COM 059 CT B. AL. P.045 INC. 3.4	Comprimido revestido	11	14/03/2012

Indicação:	BÚTTER DE ALIMENTO NÃO DOCE - Própolis			
Nº do Registro:	4813			
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRÓPOLIS GOMMEZ & CIA LTDA - BRASIL Fabricação Internacional			
Aprovação ANVISA	Nome Fábri	Nº Anv	Data de Publicação	
SOLUÇÃO Nº 176/03, DE 14/03/2003	COMERCIO IMPORTADO	13	12/03/2003	
Validade:	24 meses			
Indicação:	ALÉRGIA DE ALIMENTO NÃO DOCE - Própolis			
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRÓPOLIS GOMMEZ & CIA LTDA - BRASIL Fabricação Internacional			
Aprovação ANVISA	Nome Fábri	Nº Anv	Data de Publicação	
SOLUÇÃO Nº 176/03, DE 14/03/2003	COMERCIO IMPORTADO	13	12/03/2003	
Validade:	24 meses			
Indicação:	ALÉRGIA DE ALIMENTO NÃO DOCE - Própolis			
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRÓPOLIS GOMMEZ & CIA LTDA - BRASIL Fabricação Internacional			
Aprovação ANVISA	Nome Fábri	Nº Anv	Data de Publicação	
SOLUÇÃO Nº 176/03, DE 14/03/2003	COMERCIO IMPORTADO	13	12/03/2003	
Validade:	24 meses			
Indicação:	ALÉRGIA DE ALIMENTO NÃO DOCE - Própolis			
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRÓPOLIS GOMMEZ & CIA LTDA - BRASIL Fabricação Internacional			

SA, Tinha 5, 6 em Renda 10. Preço 7, 10 em - para o de Análise de - 1000 e - 1000.



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Coordenação Geral de Vigilância Sanitária

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados do Sistema

Recife Recife: MATILIAS LABORATÓRIOS S/A
CNPJ: 30.058.888/0105-03

Motivo da Notificação

CATEGORIA		BIOFARMACÉUTICO	
TIPO DE FARMÁCIA	LABORATÓRIO		
NOME COMERCIAL	SOLUÇÃO INJEÇÃO DE CLORPTO DE SÓDIO 400MG COM CONSERVANTE - MAMOLIT		
TIPO DE FARMÁCIA	LABORATÓRIO		
DATA DE NOTIFICAÇÃO	18/03/2018		
NUMERO DE NOTIFICAÇÃO	180018018		
Bases de Notificação			
		Atividade	Nota de Vigilância
1. FARMACIA DE PLANTAS MEDICINAIS		60 ML	24 meses
2. FARMACIA DE PLANTAS MEDICINAIS		80 ML	24 meses
3. FARMACIA DE PLANTAS MEDICINAIS		90 ML	24 meses

De acordo com a RDC nº 161, de 28 de outubro de 2006, estas informações são fornecidas em conformidade com a Lei nº 6.369, de 27 de setembro de 1977, e demais legislações pertinentes, bem como as exigidas pelo Regulamento de Controle Técnico de Medicamentos, aprovado pelo Conselho Nacional de Saúde, em 1973, e suas alterações posteriores.

Conforme o disposto no artigo 1º da Lei nº 6.369, de 27 de setembro de 1977, o fabricante do medicamento deve garantir a qualidade do produto em todas as condições de uso e conservação, bem como a segurança e a eficácia do mesmo, bem como a qualidade dos dados científicos que fundamentam a sua utilização, bem como a qualidade dos dados científicos que fundamentam a sua utilização.

De acordo com a RDC nº 161, de 28 de outubro de 2006, estas informações são fornecidas em conformidade com a Lei nº 6.369, de 27 de setembro de 1977, e demais legislações pertinentes, bem como as exigidas pelo Regulamento de Controle Técnico de Medicamentos, aprovado pelo Conselho Nacional de Saúde, em 1973, e suas alterações posteriores.

Conforme o disposto no artigo 1º da Lei nº 6.369, de 27 de setembro de 1977, o fabricante do medicamento deve garantir a qualidade do produto em todas as condições de uso e conservação, bem como a segurança e a eficácia do mesmo, bem como a qualidade dos dados científicos que fundamentam a sua utilização, bem como a qualidade dos dados científicos que fundamentam a sua utilização.

Coordenador de Vigilância Sanitária

Este documento é propriedade exclusiva do ANVISA e não deve ser divulgado sem a autorização expressa do ANVISA. Qualquer reprodução ou distribuição não autorizada é proibida e será punida de acordo com a legislação vigente.



Ministério de Saúde
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 Conselho de Produtos



11/11/2014 09:55:43
 443.449.000.000
 443.449.000.000

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : COMPLE B

Nome do Registro	MUTUAE UROCOMBIO SA	Autenticação	878143
CNPJ	05.475.058/0001-83		
Nome Comercial	COMPLE B		
Principio Ativo	COMBIVATO DE TAMPAL / Anest. local de ação rápida / Cloridrato de Hidrocortisona / Hidrocortisona		
Grupo de	POLYMERVETOS 2IN 1INFORME		
Regime	1,8141450		
Processo	25311.020507813-96		
Vencimento de Registro	02/2016		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		

Apresentação	Forma Física	Nº Anvisa	Data de Publicação
(08,120 x 4,124 x 12,125 + 50) H2CO3M COM REV CT 18 PLAS OPC X 20	COMBIVATO REVISTICO	2	05/12/2011
Validade	24 meses	Regime	1,814-0202002
Indicação	MUTUAE DE ALERGIA/ESPASTICO INCOLOR - FRENHA CATEDRICO DE CARTILAGEM - ANESTESIA		
Local de Fabricação	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		
	MUTUAE LABORATORIO SA - BRASIL		



Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS AV. LUIZ CARLOS DE ALBUQUERQUE S/A - BRASÍL FABRIL DE CANTAS		
Aprovação:	Forma Física	Nº Anos	Data de Publicação
18.120 + 4.200 + 12.120 + 001 HIGIENIZADOR DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE PÓ DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA	COMPRIMENTO REVERTIDO	11	09/12/2011
Validade:	24 meses	Registros:	1.094.000.021.1
Endereço:	ALTO DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA		
Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS		
Validade:	24 meses	Registros:	1.094.000.021.1
Endereço:	ALTO DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA		
Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS		
Aprovação:	Forma Física	Nº Anos	Data de Publicação
18.120 + 4.200 + 12.120 + 001 HIGIENIZADOR DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE PÓ DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA	COMPRIMENTO REVERTIDO	11	09/12/2011
Validade:	24 meses	Registros:	1.094.000.021.1
Endereço:	ALTO DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA		
Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS		
Aprovação:	Forma Física	Nº Anos	Data de Publicação
18.120 + 4.200 + 12.120 + 001 HIGIENIZADOR DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE PÓ DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA	COMPRIMENTO REVERTIDO	11	09/12/2011
Validade:	24 meses	Registros:	1.094.000.021.1
Endereço:	ALTO DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA		
Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS		

Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS AV. LUIZ CARLOS DE ALBUQUERQUE S/A - BRASÍL FABRIL DE CANTAS		
Aprovação:	Forma Física	Nº Anos	Data de Publicação
18.120 + 4.200 + 12.120 + 001 HIGIENIZADOR DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE PÓ DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA	COMPRIMENTO REVERTIDO	11	09/12/2011
Validade:	24 meses	Registros:	1.094.000.021.1
Endereço:	ALTO DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA		
Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS		
Aprovação:	Forma Física	Nº Anos	Data de Publicação
18.120 + 4.200 + 12.120 + 001 HIGIENIZADOR DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE PÓ DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA	COMPRIMENTO REVERTIDO	11	09/12/2011
Validade:	24 meses	Registros:	1.094.000.021.1
Endereço:	ALTO DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA		
Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS		
Aprovação:	Forma Física	Nº Anos	Data de Publicação
18.120 + 4.200 + 12.120 + 001 HIGIENIZADOR DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE PÓ DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA	COMPRIMENTO REVERTIDO	11	09/12/2011
Validade:	24 meses	Registros:	1.094.000.021.1
Endereço:	ALTO DE ALUMINUM LACTEO INCOLOR - PINKISH COM 08% DE CÁLCIO EM COLUNA - MARISSA		
Local de Fabricação:	FABRIL DE CANTAS		

Descrição	Local de Fabricação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
<p>Apresentação 0,512 + 1,048 + 2,096 + 4,192 + 8,384 MG/CM COM 100 DE 20 100 PULGOS X 30 1000 (100%)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Endereço RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p> <p>Local de Fabricação RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p>			21	09/12/2011
<p>Apresentação 0,512 + 1,048 + 2,096 + 4,192 + 8,384 MG/CM COM 100 DE 20 100 PULGOS X 30 1000 (100%)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Endereço RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p> <p>Local de Fabricação RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p>			21	09/12/2011
<p>Apresentação 0,512 + 1,048 + 2,096 + 4,192 + 8,384 MG/CM COM 100 DE 20 100 PULGOS X 30 1000 (100%)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Endereço RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p> <p>Local de Fabricação RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p>			21	09/12/2011
<p>Apresentação 0,512 + 1,048 + 2,096 + 4,192 + 8,384 MG/CM COM 100 DE 20 100 PULGOS X 30 1000 (100%)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Endereço RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p> <p>Local de Fabricação RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p>			21	09/12/2011

Descrição	Local de Fabricação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
<p>Apresentação 0,512 + 1,048 + 2,096 + 4,192 + 8,384 MG/CM COM 100 DE 20 100 PULGOS X 30 1000 (100%)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Endereço RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p> <p>Local de Fabricação RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p>			21	09/12/2011
<p>Apresentação 0,512 + 1,048 + 2,096 + 4,192 + 8,384 MG/CM COM 100 DE 20 100 PULGOS X 30 1000 (100%)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Endereço RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p> <p>Local de Fabricação RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p>			21	09/12/2011
<p>Apresentação 0,512 + 1,048 + 2,096 + 4,192 + 8,384 MG/CM COM 100 DE 20 100 PULGOS X 30 1000 (100%)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Endereço RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p> <p>Local de Fabricação RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p>			21	09/12/2011
<p>Apresentação 0,512 + 1,048 + 2,096 + 4,192 + 8,384 MG/CM COM 100 DE 20 100 PULGOS X 30 1000 (100%)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Endereço RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p> <p>Local de Fabricação RUA DE ALVARO LOPES MOULIER - FRENHA CALA DE MARUJO SEN COLENA - SCAROLINA</p>			21	09/12/2011

Aprovante	Nome Físico	Nº Ativo	Data de Publicação
0333 + 1.000 + 3.000 + 32.000 PRODUÇÃO COMERCIAL DE 100 MG 15,45 mg/ml (MVA) - CHORO-PHOS-MINUTISSIMO		11	06/10/2011
Validade	Situação	Registro	139400010352
	SUSCITA DE ALERGIAS EM LACTOS INOCUOS - FOLHAS CADA 10 FOLHAS 800 COLÔMBIA - SCARVOLA		
Indicação	Fabricante		
	FARMACIA LINDA AVENIDA CRISTÓVÃO COLOMBO, 53 - BRASIA FARMACIA LINDA		
Local de Fabricação			
Aprovante	Nome Físico	Nº Ativo	Data de Publicação
0333 + 1.000 + 3.000 + 32.000 PRODUÇÃO COMERCIAL DE 100 mg 15,45 mg/ml (MVA) - CHORO-PHOS-MINUTISSIMO		14	06/10/2011
Validade	Situação	Registro	139400000340
	24 FOLHAS SUSCITA DE ALERGIAS EM LACTOS INOCUOS - FOLHAS CADA 10 FOLHAS 800 COLÔMBIA - SCARVOLA		
Indicação	Fabricante		
	FARMACIA LINDA AVENIDA CRISTÓVÃO COLOMBO, 53 - BRASIA FARMACIA LINDA		
Local de Fabricação			

Rua, Tenente João Epitácio N.º, Bloco 5, 76.º andar - Brásias - CEP: 71.207-090 - Distrito de Anápolis - Anápolis - 06064-918

1863

E

Detalhe do Produto: UNIDEKA

Nome de Empresa:	UNIDE QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	Administração:	360907
CNPJ:	01.555.851/0001-18		
Nome Comercial:	UNIDEKS		
Nome Técnico:	FORMOLINOL COM TETRACICLINA		
Registro:	184293139		
Revisão:	2500 00000004		
Vencimento de Registro:	11/2029		

Forma Farmacêutica	Nº Anos.	Data de Publicação
CEBIS (ORBITOGLICOL)	3	28/03/2000
24 meses		18/03/2002

Princípio ativo:	ACTIVO DE ORBITOGLICOL
Complemento diferencial da apresentação:	(sem ativo adicional)
Embolsagem:	EMBALAGEM UNIDOSE - Frasco de Vidro de 100ml - Secadora
Local de fabricação:	FABRIL QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - (PRATA-QUA) - BRASIL
Indicação de uso:	ORBITOGLICOL
Indicação de uso:	(sem indicações)
Indicação de uso:	TRINCO

Via de Administração:	Oral
IA Único:	CONDIÇÕES EM TEMPERATURA AMBIENTE (COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRÁUS C)
Conervação:	PROTEÇÃO DA LUZ
Restrição de prescrição:	sem restrição
Restrição de uso:	sem restrição
Destinação:	Comercial
Indicativo de controle:	Não informado
Indicativo de controle:	(sem indicações)
Indicativo de controle:	Não
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Forma Farmacêutica:	CEBIS (ORBITOGLICOL)	Nº Anos.	3	Data de Publicação	28/03/2000
24 meses					18/03/2002

Forma Farmacêutica:	CEBIS (ORBITOGLICOL)	Nº Anos.	3	Data de Publicação	28/03/2000
24 meses					18/03/2002

Forma Farmacêutica:	CEBIS (ORBITOGLICOL)	Nº Anos.	3	Data de Publicação	28/03/2000
24 meses					18/03/2002

Comissão de Produtos

06/08/2019

Local de Fabricação:	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]	6	09/07/2018
Nome:	24 meses	Registros:	1098701300083
Princípio Ativo:	KOZIVANT DISODÍO DE COMPLEXÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Local de Fabricação:			
Via de Administração:	Oral		
Indicação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Destinação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:			
Apresentação Frascada:			
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
PL 03 (MPL) SOL. DE SUSP. VO. AMOX. 1.5	SOLUÇÃO SUSPENSIVA	3	18/07/2008
Via de Administração:	Oral	Registros:	1846001300009
Princípio Ativo:	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Local de Fabricação:			
Via de Administração:	Oral		
Indicação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Destinação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:			
Apresentação Frascada:			

03, Tramo 3, Area Especial 07, Bloco 08, Anexo Bloco 07 - CEP: 71220-808 - Qd. Brasília, Sudoeste - Brasília - DF

03, Tramo 3, Area Especial 07, Bloco 08, Anexo Bloco 07 - CEP: 71220-808 - Qd. Brasília, Sudoeste - Brasília - DF



Comissão de Produtos

06/08/2019

Local de Fabricação:	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]	2	20/07/2008
Nome:	24 meses	Registros:	1098701300083
Princípio Ativo:	KOZIVANT DISODÍO DE COMPLEXÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Local de Fabricação:			
Via de Administração:	Oral		
Indicação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Destinação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:			
Apresentação Frascada:			
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
PL 03 (MPL) SOL. DE SUSP. VO. AMOX. 1.5	SOLUÇÃO SUSPENSIVA	2	20/07/2008
Via de Administração:	Oral	Registros:	1098701300083
Princípio Ativo:	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Local de Fabricação:			
Via de Administração:	Oral		
Indicação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Destinação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:			
Apresentação Frascada:			
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
PL 03 (MPL) SOL. DE SUSP. VO. AMOX. 1.5	SOLUÇÃO SUSPENSIVA	2	20/07/2008
Via de Administração:	Oral	Registros:	1098701300083
Princípio Ativo:	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Local de Fabricação:			
Via de Administração:	Oral		
Indicação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Destinação:	FRANCO FARMA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - FRIBO (RJ) - BRASIL [sem dados cadastrais]		
Medicamento referência:			
Apresentação Frascada:			

03, Tramo 3, Area Especial 07, Bloco 08, Anexo Bloco 07 - CEP: 71220-808 - Qd. Brasília, Sudoeste - Brasília - DF

03, Tramo 3, Area Especial 07, Bloco 08, Anexo Bloco 07 - CEP: 71220-808 - Qd. Brasília, Sudoeste - Brasília - DF

03, Tramo 3, Area Especial 07, Bloco 08, Anexo Bloco 07 - CEP: 71220-808 - Qd. Brasília, Sudoeste - Brasília - DF

03, Tramo 3, Area Especial 07, Bloco 08, Anexo Bloco 07 - CEP: 71220-808 - Qd. Brasília, Sudoeste - Brasília - DF



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto: ACETAZONA

Nome de Empresa:	TECNOLOGIO FARMACIA CALITA	Autoatuação:	109626
CNPJ:	06.297.081/0001-92		
Nome Comercial:	ACETAZONA		
Classe Terapêutica:	05D03FH101005-21070003		
Registro:	10963079		
Validade:	2000/01/01-06-01		
Validade do Registro:	03/2013		
Aprovação ATTA:		Forma Farmacêutica:	
03 REGM, 03 C7 F2 PLUC-AMB X 120 ML + CP 15 ML (0796-1429)	DEBE DEBFR1010200		№ Aprox. Publicação:
Validade:	24 meses		3 Registros: 109330402015
Princípio Ativo:	ACETAZOLAM DEBACTOZONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(ver dados cadastrais)		
Embalação:	CAIXA DE 06 UNIDADES - 06 UNIDADES		
Local de Fabricação:	FABRILAZON S.A. S.A. (LUA - FUCUNAO) - BRASIL TECNOLOGIO FARMACIA CALITA - FUCUNAO - BRASIL Distribuição: Distribuição		
Via de Administração:	Oral		
IA Sênior:	Oral		
Conervação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica		
Restrição de uso:	(ver dados cadastrais)		
Restrição de embalagem:	Oral		
Restrição a hospitalar:	Não Informada		
Restrição a hospitalar:	(ver dados cadastrais)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		
Aprovação ATTA:		Forma Farmacêutica:	
03 REGM, 03 C7 F2 PLUC-AMB X 120 ML + CP 15 ML (0796-1429)	ELDR		№ Aprox. Publicação:
Validade:	24 meses		3 Registros: 109330402623
Princípio Ativo:	DEBACTOZONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(ver dados cadastrais)		
Embalação:	CAIXA DE 06 UNIDADES - 06 UNIDADES		
Local de Fabricação:	FABRILAZON S.A. S.A. (LUA - FUCUNAO) - BRASIL TECNOLOGIO FARMACIA CALITA - FUCUNAO - BRASIL		
Via de Administração:	Oral		
IA Sênior:	Oral		
Conervação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica		
Restrição de uso:	(ver dados cadastrais)		
Restrição de embalagem:	Oral		
Restrição a hospitalar:	Não Informada		
Restrição a hospitalar:	(ver dados cadastrais)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		

Restrição de uso:	sem dados cadastrais		
Restrição de uso:	Oral		
Restrição de uso:	(ver dados cadastrais)		
Restrição de uso:	Oral		
Restrição de uso:	(ver dados cadastrais)		
Restrição de uso:	Não Informada		
Restrição de uso:	(ver dados cadastrais)		
Restrição de uso:	Não		
Restrição de uso:	Não		
Aprovação ATTA:		Forma Farmacêutica:	
03 REGM, 03 C7 F2 PLUC-AMB X 120 ML + CP 15 ML (0796-1429)	ELDR		№ Aprox. Publicação:
Validade:	24 meses		3 Registros: 109330402001
Princípio Ativo:	DEBACTOZONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(ver dados cadastrais)		
Embalação:	CAIXA DE 06 UNIDADES - 06 UNIDADES		
Local de Fabricação:	FABRILAZON S.A. S.A. (LUA - FUCUNAO) - BRASIL TECNOLOGIO FARMACIA CALITA - FUCUNAO - BRASIL		
Via de Administração:	Oral		
IA Sênior:	Oral		
Conervação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica		
Restrição de uso:	(ver dados cadastrais)		
Restrição de embalagem:	Oral		
Restrição a hospitalar:	Não Informada		
Restrição a hospitalar:	(ver dados cadastrais)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		
Aprovação ATTA:		Forma Farmacêutica:	
03 REGM, 03 C7 F2 PLUC-AMB X 120 ML + CP 15 ML	ELDR		№ Aprox. Publicação:
Validade:	24 meses		4 Registros: 109330402040
Princípio Ativo:	DEBACTOZONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(ver dados cadastrais)		
Embalação:	CAIXA DE 06 UNIDADES - 06 UNIDADES		
Local de Fabricação:	FABRILAZON S.A. S.A. (LUA - FUCUNAO) - BRASIL TECNOLOGIO FARMACIA CALITA - FUCUNAO - BRASIL		
Via de Administração:	Oral		
IA Sênior:	Oral		
Conervação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica		
Restrição de uso:	(ver dados cadastrais)		
Restrição de embalagem:	Oral		
Restrição a hospitalar:	Não Informada		
Restrição a hospitalar:	(ver dados cadastrais)		
Medicamento referência:	Não		
Aprovação fracionada:	Não		

1 REG. CRI. DE REG. CT. DE AL. 3.3.8.5	0026 DE DORVALTO D'AVILA	5	ENV.04.001
Validade	24 meses	Registro:	100330440028
Princípio Ativo	ACTIVATO DE BISMUTO-VANILINA		
Composição e Referência de Apresentação	(por uso oral-externo)		
Embaletagem	BOLSA DE ALUMINIO - Pólvora CONTATOR DE CULTURA - Secundaria		
Local de Fabricação	FABRIL DE ALUMINIO TRAD DORVO F. SOARES & CIA LTA - FLORESTA - BRASIL FABRIL DE ALUMINIO FABRIL DE ALUMINIO		
Via de Administração	ORAL (em pó, para uso tópico)		
Efe. Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE COM HUMIDADE RELATIVA ENTRE 15 E 30% Evitar exposição direta à luz		
Rotundidade de apresentação	Evitar exposição direta à luz (para evitar deterioração)		
Destinação	Comercial		
Ruim e Investigado	Não Investigado		
Taxa	Sim (para uso oral-externo)		
Medicamento essencial	Não		
Apresentação finalizada	Não		
Apresentação ATIVA	Permeabilidade	NR. Anos	Cota de Publicação
1. PROD. ORAL COM CT. DE AL. 3.3.8.5	ORAL (em pó)	0	04/02/2005
Validade:	24 meses	Registro:	100330440028
Princípio Ativo:	ACTIVATO DE BISMUTO-VANILINA		
Composição e Referência de Apresentação	(por uso oral-externo)		
Embaletagem:	BOLSA DE ALUMINIO - Pólvora CONTATOR DE CULTURA - Secundaria		
Local de Fabricação:	FABRIL DE ALUMINIO TRAD DORVO F. SOARES & CIA LTA - FLORESTA - BRASIL FABRIL DE ALUMINIO FABRIL DE ALUMINIO		
Via de Administração	ORAL (em pó, para uso tópico)		
Efe. Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE COM HUMIDADE RELATIVA ENTRE 15 E 30% Evitar exposição direta à luz		
Rotundidade de apresentação	Evitar exposição direta à luz (para evitar deterioração)		
Destinação	Comercial		
Ruim e Investigado	Não Investigado		
Taxa	Sim (para uso oral-externo)		
Medicamento essencial	Não		
Apresentação finalizada	Não		

100330440028

BR - Ministério da Saúde

Atenção: Este produto encontra-se em processo de registro. Consulte o site do Anvisa para obter mais informações.

Atenção: Este produto encontra-se em processo de registro. Consulte o site do Anvisa para obter mais informações.

Consulta de Produto

Atenção: Este produto encontra-se em processo de registro. Consulte o site do Anvisa para obter mais informações.



Detalhe do Produto: CORETOS

Nome do Produto:	PRATYAP INJECTA - COMPLEXO DE PRODOTOS IMMUNIZANTES ATIVA	Registro:	13180030001
CMF:	91.26.152000-08	Validade:	2010/08
Nome Comercial:	CORETOS		
Princípio Ativo:	ADJUVANTE DE ALUMINIO - Fosfato de Alumínio		
Categoria:	11316000		
Registro:	20000020029-18		
Processo de Registro:	032017		
Forma Física:	Forma Física	Nº Apres.:	1
Apresentação ATIVA:	1,8 ml/0,5 ml (0,5 ml x 1,8 ml) - COMPLEXO DE PRODOTOS IMMUNIZANTES ATIVA	Data de Publicação:	18/07/2010
Validade:	24 meses	Registro:	13180030001
Indicação:	Complexo de Alumínio - Fosfato de Alumínio - Componente Adjuvante - Sorvêdo		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL		
Forma Física:	Forma Física	Nº Apres.:	2
Apresentação ATIVA:	1,8 ml/0,5 ml (0,5 ml x 1,8 ml) - COMPLEXO DE PRODOTOS IMMUNIZANTES ATIVA	Data de Publicação:	20/02/2011
Validade:	24 meses	Registro:	13180030001
Indicação:	Complexo de Alumínio - Fosfato de Alumínio - Componente Adjuvante - Sorvêdo		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL		
Forma Física:	Forma Física	Nº Apres.:	1
Apresentação ATIVA:	1,8 ml/0,5 ml (0,5 ml x 1,8 ml) - COMPLEXO DE PRODOTOS IMMUNIZANTES ATIVA	Data de Publicação:	20/02/2011
Validade:	24 meses	Registro:	13180030001
Indicação:	Complexo de Alumínio - Fosfato de Alumínio - Componente Adjuvante - Sorvêdo		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL		
Forma Física:	Forma Física	Nº Apres.:	4
Apresentação ATIVA:	1,8 ml/0,5 ml (0,5 ml x 1,8 ml) - COMPLEXO DE PRODOTOS IMMUNIZANTES ATIVA	Data de Publicação:	20/04/2012
Validade:	24 meses	Registro:	13180030001
Indicação:	Complexo de Alumínio - Fosfato de Alumínio - Componente Adjuvante - Sorvêdo		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL		
Forma Física:	Forma Física	Nº Apres.:	8
Apresentação ATIVA:	1,8 ml/0,5 ml (0,5 ml x 1,8 ml) - COMPLEXO DE PRODOTOS IMMUNIZANTES ATIVA	Data de Publicação:	20/02/2011
Validade:	24 meses	Registro:	13180030001
Indicação:	Complexo de Alumínio - Fosfato de Alumínio - Componente Adjuvante - Sorvêdo		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL Fabricação Nacional Múltiplas Indústrias e Comércio de Produtos Immunizantes ATIVA - BRASIL		



Consulta de Producto

Apresentação ATIVA	Forma Física	MP (grs.)	Data de Publicação
0,1 mg/ml, S.C. (F. 14, 107, 108 e 110) ml - 0,1 mg/ml	GLBDR	11	24/11/2013
Indicação	24 meses	Registado	(1420030103)
Local de fabricação	PARADO DE SET ANTON - BRASIL CARTUCHO DE CARTO, 200 - Recyclis RUE, 11000 BRASILIA E (CON) (N) (O) DE PRODUTOS SÓLIDOS (UN) (O) (A) - BRASIL INDUSTRIAL FARMACÊUTICA (por referência)		
Apresentação ATIVA	Forma física	MP (grs.)	Data de Publicação
0,1 mg/ml, S.C. (F. 107, 108 e 110) 0,1 - 0,1 mg/ml (0,1 mg/ml)	GLBDR	11	20/04/2013
Indicação	24 meses	Registado	(1420030103)
Local de fabricação	PARADO DE SET ANTON - BRASIL CARTUCHO DE CARTO, 200 - Recyclis RUE, 11000 BRASILIA E (CON) (N) (O) DE PRODUTOS SÓLIDOS (UN) (O) (A) - BRASIL INDUSTRIAL FARMACÊUTICA (por referência)		

SIL, Tereza S. Assis (página 3), item 8. - Viana Branda, UF - OD-7120-010 - Laboratório de Farmacologia Animal - 0800 645 6782

Condições:		Associação de Produtos: Produto	
Local de Fabricação:		CARTÃO DE REGISTRO - BRASIL	
<p>Associação ATIVA: 13 MOVA SUD DE CT 30 PP FIAS DIC (SOT 132 N, 2010) (100%)</p>		<p>Associação ATIVA: 13 MOVA SUD DE CT 30 PP FIAS DIC (SOT 132 N, 2010) (100%)</p>	
<p>Validade: 24 meses</p>		<p>Forma Física: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p>	
<p>Princípio Ativo: PRINCÍPIO ATIVO: OXALATO DE POTÁSSIO</p>		<p>Nº Aprox: 8</p>	
<p>Endotipagem: OXALATO DE POTÁSSIO</p>		<p>Data de Publicação: 14/05/2012</p>	
<p>Local de Fabricação: FARMACIA MEDICINA MEDICINA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL (para obter endereços)</p>		<p>Registros: 152840350881</p>	
<p>Associação ATIVA: 21 MED 100, 101 CT 3 AMP 100 INJ X 3 (SOT 212 N, 2010) (100%)</p>		<p>Associação ATIVA: 21 MED 100, 101 CT 3 AMP 100 INJ X 3 (SOT 212 N, 2010) (100%)</p>	
<p>Validade: 24 meses</p>		<p>Forma Física: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p>	
<p>Princípio Ativo: DIOLOF ENALCO POTASSIO</p>		<p>Nº Aprox: 8</p>	
<p>Endotipagem: ANTIPLAQUEMÁTICO</p>		<p>Data de Publicação: 14/05/2012</p>	
<p>Local de Fabricação: FARMACIA MEDICINA MEDICINA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL (para obter endereços)</p>		<p>Registros: 15284035098</p>	
<p>Associação ATIVA: 25 MOVA, 503, 501 CT 11 AMP 100 INJ X 3 (SOT 252 N, 2010) (100%)</p>		<p>Associação ATIVA: 25 MOVA, 503, 501 CT 11 AMP 100 INJ X 3 (SOT 252 N, 2010) (100%)</p>	
<p>Validade: 24 meses</p>		<p>Forma Física: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p>	
<p>Princípio Ativo: ANGIOTENSINOLITICO</p>		<p>Nº Aprox: 7</p>	
<p>Endotipagem: ANGIOTENSINOLITICO</p>		<p>Data de Publicação: 14/05/2012</p>	
<p>Local de Fabricação: FARMACIA MEDICINA MEDICINA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL (para obter endereços)</p>		<p>Registros: 15284035099</p>	
<p>Associação ATIVA: 50 MOVA 100, 101 CT 3 AMP 100 INJ X 3 (SOT 502 N, 2010) (100%)</p>		<p>Associação ATIVA: 50 MOVA 100, 101 CT 3 AMP 100 INJ X 3 (SOT 502 N, 2010) (100%)</p>	
<p>Validade: 24 meses</p>		<p>Forma Física: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p>	
<p>Princípio Ativo: ANGIOTENSINOLITICO</p>		<p>Nº Aprox: 6</p>	
<p>Endotipagem: ANGIOTENSINOLITICO</p>		<p>Data de Publicação: 14/05/2012</p>	
<p>Local de Fabricação: FARMACIA MEDICINA MEDICINA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL (para obter endereços)</p>		<p>Registros: 15284035094</p>	
<p>Associação ATIVA: 50 MOVA 100, 101 CT 3 AMP 100 INJ X 3 (SOT 502 N, 2010) (100%)</p>		<p>Associação ATIVA: 50 MOVA 100, 101 CT 3 AMP 100 INJ X 3 (SOT 502 N, 2010) (100%)</p>	
<p>Validade: 24 meses</p>		<p>Forma Física: SOLUÇÃO INJETÁVEL</p>	
<p>Princípio Ativo: ANGIOTENSINOLITICO</p>		<p>Nº Aprox: 9</p>	
<p>Endotipagem: ANGIOTENSINOLITICO</p>		<p>Data de Publicação: 14/05/2012</p>	
<p>Local de Fabricação: FARMACIA MEDICINA MEDICINA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL (para obter endereços)</p>		<p>Registros: 15284035093</p>	



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : NEOTAFILAM

Nome de Empresa:	LABORATORIO INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S.A.	Arrembagem:	102519
CPF:	06.201.084/0001-18		
Nome Comercial:	NEOTAFILAM		
Código:	ATM11111111111111111111		
Registro:	152840350		
Previdido:	2531, 107120 2013-21	Proc. Anterior:	152840350111-17
Transmissão do Registro:	04/03/11		
Associação ATIVA:	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
50 MOVA 100, 101 CT 3 AMP 100 INJ X 3 (SOT 502 N, 2010) (100%)	CONFERENCIO POTASSIO	3	14/05/2012
Validade:	24 meses	Registros:	152840350917
Princípio Ativo:	PRINCÍPIO ATIVO: OXALATO DE POTÁSSIO		
Endotipagem:	ANTIPLAQUEMÁTICO		
Local de Fabricação:	FARMACIA MEDICINA MEDICINA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL (para obter endereços)		
Associação ATIVA:	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
13 MOVA SUD DE CT 30 PP FIAS DIC (SOT 132 N, 2010) (100%)	SOLUÇÃO INJETÁVEL	7	14/05/2012
Validade:	24 meses	Registros:	15284035085
Princípio Ativo:	PRINCÍPIO ATIVO: OXALATO DE POTÁSSIO		
Endotipagem:	ANTIPLAQUEMÁTICO		
Local de Fabricação:	FARMACIA MEDICINA MEDICINA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL (para obter endereços)		
Associação ATIVA:	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
25 MOVA, 503, 501 CT 11 AMP 100 INJ X 3 (SOT 252 N, 2010) (100%)	SOLUÇÃO INJETÁVEL	3	14/05/2012
Validade:	24 meses	Registros:	15284035083
Princípio Ativo:	PRINCÍPIO ATIVO: ANGIOTENSINOLITICO		
Endotipagem:	ANTIPLAQUEMÁTICO		
Local de Fabricação:	FARMACIA MEDICINA MEDICINA COMÉRCIO E INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL (para obter endereços)		
Associação ATIVA:	Forma Física	Nº Aprox.	Data de Publicação
50 MOVA 100, 101 CT 3 AMP 100 INJ X 3 (SOT 502 N, 2010) (100%)	SOLUÇÃO INJETÁVEL	4	14/05/2012
Validade:	24 meses	Registros:	15284035094
Princípio Ativo:	PRINCÍPIO ATIVO: ANGIOTENSINOLITICO		

Principio Ativo:	DIRETORIO HONORARIO
Endereços:	SECRETARIA DE ALUMNOS/PROFESSORES - MEC/DOCS - Brasília CASA DE CASTELHANO, s/n - COQUELA - São Paulo
Local de Fabricação:	FABRIL DO BOM FIM LAVANDARIA DO QUINHO, COQUELA E INDUSTRIA LTDA - BRASIA FABRIL DO BOM FIM

19318

334, Trecho 5, Área Especial 51, Bloco 03, Vila do Brás - DF - CEP: 71.105-000 - Central de Atendimento Aluno - (0800) 442 2702

Consulta de Produtos



SA, Tracó 5, Vila Espetacular, Bloco 3, Terra Brasilis - CEP: 75096-093 - Centro de Atendimento aos Usuários - 0800 60 1703

Detalhe do Produto - BICLOFARMA

Nome do Produto	FARMAC. INJETORA QUÍMICO FARMACÉUTICA CORSEIZ LTDA		
CNPJ	06.038.310/0001-08	Autenticação:	01/08/11
Nome Comercial	BICLOFARMA		
Categoria	ANTIFUNGICIDIOS ANTIFUNGICIDIOS		
Registro:	13.850.9716		
Processo:	03.001.020/11.00-08		
Vinculamento do Registro:	03/2001		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.:	Data de Publicação
25 MG/ML SOL. INJ. COM AMP. VO TRANSF. 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	03/02/2003
Validade	24 meses	Registro:	1120633160012
Princípio Ativo:	BICLOFARMA 600003		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem outro componente		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - PRETA COM CAIXA COM NOME AMPOLA - SECUNDÁRIA		
Local de Fabricação:	FARMACIA INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CORSEIZ LTDA (sem outro componente)		
	FARMACIA INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CORSEIZ LTDA (sem outro componente)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.:	Data de Publicação
25 MG/ML SOL. INJ. COM AMP. VO 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	03/02/2003
Validade	24 meses	Registro:	1120633160018
Princípio Ativo:	BICLOFARMA 600003		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem outro componente		
Embalagem:	CAIXA COM CAIXA NOME AMPOLA - TRANSPARENTEMENTE - PRETA COM CAIXA NOME AMPOLA - SECUNDÁRIA		
Local de Fabricação:	FARMACIA INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CORSEIZ LTDA (sem outro componente)		
	FARMACIA INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CORSEIZ LTDA (sem outro componente)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Anpro.:	Data de Publicação
25 MG/ML SOL. INJ. COM AMP. VO 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	03/02/2003
Validade	24 meses	Registro:	1120633160019
Princípio Ativo:	BICLOFARMA 600003		
Complemento Diferencial da Apresentação:	sem outro componente		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTEMENTE - PRETA COM CAIXA NOME AMPOLA - SECUNDÁRIA		
Local de Fabricação:	FARMACIA INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CORSEIZ LTDA - BRASÍLIA - BRASIL		
	FARMACIA INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CORSEIZ LTDA - BRASÍLIA - BRASIL (sem outro componente)		

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Pedido - 1														A - Identificação do Documento (Uso do Orçamento V.S.)															
B - Número do Processo-Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)										Favorecidos (Produtos) * (Aprov.) Anúncios																	
01 2300003317489302												00																	
C - Dados do Engraxado														Número de Autorização/Cadastro															
04														65 1 0 3 6 0 3 7															
D - Dados do Produto														Vencimento (Mês / Ano)															
08 1101017 Autifarmalinos														19 0 8 1 3															
Nome do Produto																													
18 D I C L O F E N I A C O S O D I C O																													
B - Referência do Similar (Basta para registro)																													
11 N O V A R T I S B E O C I E N C I A S S / A																													
Número de Registro														Nome do Produto															
12 1 0 0 8 8 8 6 0 13 Voltura																													
P - Dados Referenciais a Estrutura																													
14 15 F-Fit 16 Composição														17 Códigos de D.C.B.				18 Tipo				19 Concentração Quant./Vol/Am				20 Unidade de Dosagem da Fórmula			
COM REV				Bichanoso sódico				2838				05				50,00 mg				Mg									
COM REV				Lactos MDR				3144				14				58,00 mg				Mg									
COM REV				Arenho de rellha				6657				18				58,00 mg				Mg									
COM REV				Fórmula lactato				6778				14				30,00 mg				Mg									
COM REV				Bismuto de trióxido				3577				14				4,05 mg				Mg									
COM REV				Acryl-Eso				CAS 79-41-4				16				15,55 mg				Mg									
COM REV				Pólido de Polio				3108				14				8,037 mg				Mg									
COM REV				Composto Venetico				CAS 65383-35-9				16				8,467 mg				Mg									

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Pedido - 2														A - Identificação do Documento (Uso do Orçamento V.S.)													
B - Número do Processo-Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)										Número de aprovações Anúncios															
01 230000331517089302												21 0 0 1 1 0 0 4															
C - Importante														As Peticões relacionadas aos procedimentos automáticos e automatiza somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições visadas a outros procedimentos (normativo ou especial)													
H - Assunto da Petição (Códigos e Descrição)																											
01 1 4 2 Renovação de Registro														02													
03														04													
I - Dados do Fabricante														Número Autorização / Cadastro													
22 Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda														23 1 0 1 6 9 5 7													
Município de Fabricação														U.F. de Fabricação Código do Município													
24 Caxias do Sul														25 RS 26 0 5 1 0 8													
J - Dados de Apresentação														28 Destinação do Produto													
Número de Registro														1 Institucional 2 Indust./Profissional													
27 1 1 1 6 9 5 0 0 2 7 0 0 1 4														3 Comercial 4 Restrito a Hospitais													
Tempo de validade																											
29 1 1 1 1 Dias ou 24 3 2 Meses 1 1 3 Anos																											
Nome do Produto																											
30 D I C L O F E N I A C O S O D I C O																											
Complemento do Nome ou Marca														No. Da Aprov. na fórmula													
31 R E S O D I C														32 0 0 1													
Apresentação do Produto																											
33 5 0 M G C O M R E V C T B L A L P L A S I N																											
Forma Física / Farmacêutica																											
34 1 1 0 1 0 4 0 Comprimido Revestido														Cuidados de Conservação													
Restrição de Uso / Venda														36 0 3 Cons. em Temp. Ambiente													
35 1 2 Sob Prescrição Médica														1 2 Proteção da Luz e Umidade													
Acondicionamento / Embalagem Primária														Embalagem Externa													
37 0 1 2 4 Bl. al. plás. inf.														38 1 7 5 Cartucho de Cartolina													

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A) Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B) Número do Processamento 01 23000031517989302		Protocolo (Dia / Mês / Ano) 21 003 de 004	
C) Importância A) Petições relacionadas aos procedimentos administrativos e sumários somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)		Número de apresentações Anexas	
H) Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)		Número Autorização / Cadastro	
01 142 Renovação de Registro 02		23 1016957	
03		04	
I) Dados do Fabricante		Município de Fabricação	
Fabricante		Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda	
22		U.F. de Fabricação	
Município de Fabricação		25 R. S. 26	
24		Códigos do S.I.	
24		25 R. S. 26	
J) Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indus./Profissional	
27 1169500270030		3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade		29 1 1 Dias ou 24 2 Meses 3 Anos	
Nome do Produto		30 D I C L O F E N A C O S O D I C O	
Complemento do Nome ou Marca		No. De Apres. na fórmula	
31 R E S O D I C		32 0 0 3	
Apreciação do Produto		33 5 0 M G C O M R E V C T 2 5 B L A L P L A S	
Forma Física / Farmacêutica		34 1 0 1 0 4 0	
34		Comprimido Revestido	
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 2 Sob Prescrição Médica		36 0 3 Cons. em Temp. Ambiente	
35		1 2 1 2 Proteger da Luz e Umidade	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 2 4 Bl al. plus inc		38 1 7 5 Cartucho de Cartolina	

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A) Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B) Número do Processamento 01 23000031517989302		Protocolo (Dia / Mês / Ano) 21 002 de 004	
C) Importância A) Petições relacionadas aos procedimentos administrativos e sumários somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)		Número de apresentações Anexas	
H) Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)		Número Autorização / Cadastro	
01 142 Renovação de Registro 02		23 1016957	
03		04	
I) Dados do Fabricante		Município de Fabricação	
Fabricante		Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda	
22		U.F. de Fabricação	
Município de Fabricação		25 R. S. 26	
24		Códigos do S.I.	
24		25 R. S. 26	
J) Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indus./Profissional	
27 1169500270030		3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade		29 1 1 Dias ou 24 2 Meses 3 Anos	
Nome do Produto		30 D I C L O F E N A C O S O D I C O	
Complemento do Nome ou Marca		No. De Apres. na fórmula	
31 R E S O D I C		32 0 0 2	
Apreciação do Produto		33 5 0 M G C O M R E V C T 2 5 B L A L P L A S	
Forma Física / Farmacêutica		34 1 0 1 0 4 0	
34		Comprimido Revestido	
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 2 Sob Prescrição Médica		36 0 3 Cons. em Temp. Ambiente	
35		1 2 1 2 Proteger da Luz e Umidade	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 2 4 Bl al. plus inc		38 1 7 5 Cartucho de Cartolina	

011

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A) Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B) Número do Processo Originário		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexas
01 2 3 0 0 4 3 3 3 1 7 9 8 9 3 3		02	21 0 0 4 de 0 0 4
C) Importância			
As Petições relacionadas aos procedimentos autamatados e automatismo somente serão definidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sujeição ou especial)			
H) Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 2		Renovação de Registro	02
03			04
I) Dados do Fabricante			
Fabricante:		Número Autorização / Cadastro	
22 Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda		23 1 0 1 6 9 5 7	
Município de Fabricação		Código do Município	
24 Caxias do Sul		25 R S 26 0 5 1 0 8	
J) Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indus./Profissional	
27 1 1 6 9 5 0 0 2 7 0 0 4 9		3 Comercial 4 Restrita e Hospitalar	
Tempo de validade			
29 1 1 1 Dias ou 24 x 2 Meses 1 1 3 Anos			
Nome do Produto			
30 D 1 C L O F E N A C O S O D I C O			
Complemento do Nome ou Marca			
31 R E S O D I C		No. Da Apres. na fórmula	
		32 0 0 4	
Apresentação do Produto			
33 5 0 M G C O M R E V C T 1 0 B L A L P L A S			
1 N C X 2 0			
Forma Física / Farmacêutica			
34 1 0 1 0 4 0 Comprimido Revisado			
Restrição de Uso / Venda			
35 1 2 Sob Prescrição Médica		Cuidados de Conservação	
		36 0 3 Cona. em Temp. Ambiente	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embolsagem Externa	
37 0 1 2 4 Bl al plus inc		38 1 7 5 Cartucho de Carteira	

DIRETORIA COLEGIADA

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

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

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.020, de 16 de abril de 1999, e seu emenda no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Consolidação da Lei nº 93, de 21 de dezembro de 2009, publicada no Diário Oficial da União nº 244 de 23 de dezembro de 2009, em reunião realizada em 5 de agosto de 2010, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

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

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

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

Art. 4º Ficam revogados o item 8.2 do Anexo da Resolução 23, de 15 de março de 2008 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC nº 278, de 22 de setembro de 2005.

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

DIRECU RAPOSO DE MELLO

ALIMENTOS E EMBALAGENS ISENTOS DA OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

ANEXO I

CÓDIGO	CATEGORIA
1100113	AGÜCARES E PRODUTOS PARA ADOÇAR (1)
420047	ADITIVOS ALIMENTARES (2)
4100114	ADOSANTES DIETÉTICOS
400074	AGÜAS ADICIONADAS DE SAÜE
400020	AGÜA MINERAL NATURAL E AGÜA NATURAL
400058	ALIMENTOS E BEBIDAS COM INFORMACO NUTRICIONAL COMPLEMENTAR
400063	ALIMENTOS PARA CONTROLE DE PESO
400078	ALIMENTOS PARA DIETAS COM RESTRIÇO DE NUTRIENTES

430066	ALIMENTOS PARA DIETAS COM INGESTO CONTROLADA DE AÇÜCARIS
430068	ALIMENTOS PARA DIETAS ANTES E NUTRIZES
430067	ALIMENTOS PARA IDOSOS
430065	ALIMENTOS PARA ATLETAS
430067	BALAS, BOMBONS E GOMAS DE MASCAR
410018	CAF, CIVADA, CH, ERVA-MATE E PRODUTOS SOLÜVEIS
410066	CHOCOLATE E PRODUTOS DE CHOCAL
420005	COADJUVANTES DE TECNOLOGIA (3)
420073	EMBALAGENS
410014	ENZIMAS E PREPARACES ENZIMICAS (4)
410042	ESPECIARIAS, TEMPEROS E MOLHOS
420017	GLÜCÜDOS COMESTÍVEIS E PREPARADOS PARA GLÜCÜDOS COMESTÍVEIS
410073	GEL
430088	MISTURAS PARA O PREPARO DE ALIMENTOS E ALIMENTOS PRONTOS PARA O CONSUMO
410058	ÓLEOS VEGETAIS, GORDURAS VEGETAIS E CREME VEGETAL
430051	PRODUTOS DE CEREALS, AMIDOS, FARINHAS E PRTELOS
430056	PRODUTOS PROTICOS DE ORIGEM VEGETAL
410037	PRODUTOS DE VEGETAIS (EXCETO PALMITO), PRODUTOS DE FRUTAS E COGUMELOS COMESTÍVEIS (5)
400069	VEGETAIS EM CONSERVA (PALMITOS)
410024	SAL
420051	SAL HIPOSSÜDICO, SÜCRUMS DO SAL
430041	SÜPLEMENTO VITMINICO OU MINERAL

Observaces:

- (1) Adoçante de Mesa – desde que os edulcorantes e veículos estejam previstos em Regulamentos Técnicos específicos.
- (2) Todos os aditivos alimentares devem estar previstos em regulamento técnico específico. Esto incluídos os fermentos químicos.
- (3) Incluído os fermentos biológicos e as culturas microbianas.
- (4) Enzimas e preparaces enzimicas – desde que previstos em Regulamentos Técnicos específicos, inclusive suas fontes de obtenço, e que atendam as especificaces estabelecidas nestes regulamentos.
- (5) Cogumelos Comestíveis – nos formatos de apresentaco: inteiros, fragmentados, moldes e em conserva.

ANEXO II

ALIMENTOS E EMBALAGENS COM OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

CÓDIGO	CATEGORIA
430065	ALIMENTOS COM ALEGACES DE PROPRIEDADE FUNCIONAL E OU DE SAÜE
430063	ALIMENTOS INFANTES
420081	ALIMENTOS PARA NUTRIÇO ENTERAL
430071	EMBALAGENS NOVAS TECNOLOGIAS (REUTILIZADAS)
430063	NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES
430069	SÜSTNCIAS BIÓATIVAS E PROBIÓTICOS ISOLADOS COM ALEGACO DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAÜE

Detalhe do Produto : SASSOIC

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VIMOS - LTA	Automação:	16.697
CNPJ:	18.346.304/00133	Automação:	16.697
Nome Comercial:	RISDICE		
Classe Terapêutica:	ANTIOXIDANTES		
Registro:	11025827		
Processo:	24.000.035/1794-93		
Vencimento do Registro:	30/03/13		
Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Aprov.	1
Nome do Produto:	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	18/09/2011
Validade:	48 meses	Registro:	110590070049
Princípio Ativo:	48 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Indicação:	USO DE ALINHADO/USO TRANSVERSAL - PAINEL DE CATERIO DE CARTOLINA - Secarada		
Local de Fabricação:	FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais) FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais)		
Via de Administração:	ORAL, 3		
ITR Único:	S/S		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE		
Modo de aplicação:	Venda sob Prescrição Médica (sem dados cadastrais)		
Modo de uso:	48 meses		
Modo de aplicação:	ORAL		
Modo de uso:	48 meses		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação Treinada:	Não		
Forma Farmacêutica:	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Aprov.	1
Nome do Produto:	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	18/09/2011
Validade:	48 meses	Registro:	110590070049
Princípio Ativo:	48 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Indicação:	USO DE ALINHADO/USO TRANSVERSAL - PAINEL DE CATERIO DE CARTOLINA - Secarada		
Local de Fabricação:	FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais) FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais)		
Via de Administração:	ORAL, 3		
ITR Único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE		

Modo de aplicação:

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrais)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrais)

Não

Não

Apresentação ATIVA

FORMA FARMACÊUTICA

COMPRIMIDO REVESTIDO

48 meses

SECULADO 50000

(sem dados cadastrais)

USO DE ALINHADO/USO TRANSVERSAL - PAINEL DE CATERIO DE CARTOLINA - Secarada

FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais)

FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais)

ORAL, 3

Não

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

Venda sob Prescrição Médica (sem dados cadastrais)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrais)

Não

Não

Apresentação Treinada

Apresentação ATIVA

FORMA FARMACÊUTICA

COMPRIMIDO REVESTIDO

48 meses

SECULADO 50000

(sem dados cadastrais)

USO DE ALINHADO/USO TRANSVERSAL - PAINEL DE CATERIO DE CARTOLINA - Secarada

FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais)

FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais)

ORAL, 3

Não

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

Venda sob Prescrição Médica (sem dados cadastrais)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrais)

Não

Apresentação Treinada

Apresentação ATIVA

FORMA FARMACÊUTICA

COMPRIMIDO REVESTIDO

48 meses

SECULADO 50000

(sem dados cadastrais)

USO DE ALINHADO/USO TRANSVERSAL - PAINEL DE CATERIO DE CARTOLINA - Secarada

FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais)

FABRIL DE BOMBAS (sem dados cadastrais)

ORAL, 3

Não

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

Venda sob Prescrição Médica (sem dados cadastrais)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrais)

Não

Apresentação Treinada

14, Unidad 5, Área de Pruebas, Bases de Datos - DEP-71105-107 - Unidad de Aprendizaje - 2015 e 12 2015



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAIBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS,
INTERDIÇÕES E TUTÉLAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro das Estrelas 58039-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-9404 / Fax: (83) 3244-4684
<http://www.azevedobastos.net.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.net.br



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Vitor Azevedo de Miranda Carnevali, Oficial do Primeiro Registro Civil da Nascimento e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutélas 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 6930/94 - art. 7º - Inc. V, que este documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que em 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 25/02/2016 às 08:34:08 (hora da Brasília).

CHAVE DIGITAL

00116914734694050704694628564045051199040012114330118303115002710984e76654709d
14c116f00a77a2038b718c4e250085845258840884d844425915a159029c

A chave digital acima garante que este documento foi gerado pelo PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA, e emitido através do site do Cartório Azevedo 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: 16/02/2017 às 14:17:38 [Dia/Mês/Ano]

Código de Controle da Certidão: 405961

Código de Controle da Autenticação:

50421662101347250156-1 e 58421602161347258158-7

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.net.br>



E

Comissão de Produtos



Detalhes do Produto - DIP IRONIA SODICA

Nome da Empresa:	Colatina Química e Farmacêutica Ltda	Autenticação:	842108
CNPJ:	23.044.185/0001-23		
Nome Comercial:	DIP IRONIA SODICA		
Classe Terapêutica:	AMARILHOS NAO MARILHOS		
Registro:	13106105		
Revogado:	2918101120911_13		
Vencimento do Registro:	03/03/17		

Apresentação ATIVA:	Forma Farmacêutica	Nº Anos:	1	Data de Publicação	07/03/2002
EDUO COM CT 090 AL FOLTA X 100 (P/B 1025)	COMPRIMIDO QUÍMICO	Registros:	131190123001		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	IPFROXAM				
Complemento diferencial de Apresentação:	Sem outro substância				
Embalagem:	Sem outro embalagem				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem outra substância)				
Via de Administração:	Oral				
Indicação:	Não				
Contração:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ E UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Visual sem Prescrição Médica				
Indicação de uso:	Sem outro embalagem				
Destinação:	Comercial				
Indicação de hospitalar:	Não informado				
Indicação referencial:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Apresentação ATIVA:	Forma Farmacêutica	Nº Anos:	1	Data de Publicação	07/03/2002
500 MG COM CT 090 AL FOLTA X 500 (P/B 1025)	COMPRIMIDO QUÍMICO	Registros:	13119119401		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	IPFROXAM				
Complemento diferencial de Apresentação:	Sem outro substância				
Embalagem:	Sem outro embalagem				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem outro embalagem)				
Via de Administração:	Oral				
Indicação:	Não				
Contração:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ E UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Visual sem Prescrição Médica				

Indicação de uso:	Sem outro substância				
Destinação:	Comercial				
Indicação de hospitalar:	Não informado				
Indicação referencial:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Apresentação ATIVA:	Forma Farmacêutica	Nº Anos:	1	Data de Publicação	07/03/2002
500 PRODUTOS BILASINIC X 4	COMPRIMIDO QUÍMICO	Registros:	131190123008		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	IPFROXAM				
Complemento diferencial de Apresentação:	Sem outro substância				
Embalagem:	Sem outro embalagem				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem outro embalagem)				
Via de Administração:	Oral				
Indicação:	Não				
Contração:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ E UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Visual sem Prescrição Médica				
Indicação de uso:	Sem outro embalagem				
Destinação:	Comercial				
Indicação de hospitalar:	Não informado				
Indicação referencial:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Apresentação ATIVA:	Forma Farmacêutica	Nº Anos:	4	Data de Publicação	07/03/2002
500 MG COM CT 20 AL FOLTA X 10	COMPRIMIDO QUÍMICO	Registros:	131190123004		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	IPFROXAM				
Complemento diferencial de Apresentação:	Sem outro substância				
Embalagem:	Sem outro embalagem				
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem outro embalagem)				
Via de Administração:	Oral				
Indicação:	Não				
Contração:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGIDA DA LUZ E UMIDADE				
Indicação de prescrição:	Visual sem Prescrição Médica				
Indicação de uso:	Sem outro embalagem				
Destinação:	Comercial				
Indicação de hospitalar:	Não informado				
Indicação referencial:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Apresentação ATIVA:	Forma Farmacêutica	Nº Anos:	5	Data de Publicação	07/03/2002
500 MG COM CT 05 AL FOLTA X 500 (P/B 1025)	COMPRIMIDO QUÍMICO	Registros:	131190123004		
Validade:	24 meses				

TERMO DE REGISTRO DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de propriedade:	Verba sob Proscrição M&C		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Destinação:	Comercial		
Destino a ser usado:	Rio Informado		
Destino a ser usado:	(sem dados cadastrais)		
Local de fabricação:	M&C		
Modificação referencial:	Não		
Apresentação finalizada:	Não		
Forma de apresentação:	Forma Farmacêutica	IP Anot.	Data de Publicação
Forma de apresentação:	COMPRIMIDO 50MG X 15	8	07/03/2002
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)	Registro:	120301120009
Forma de apresentação:	24 meses		
Forma de apresentação:	OPEDIMA		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	Complemento Diferencial 4a		
Forma de apresentação:	Apresentação:		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	Local de fabricação:		
Forma de apresentação:	FABRILAS FARMACÊUTICAS		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	Forma de apresentação:		
Forma de apresentação:	OPED. 1		
Forma de apresentação:	Sim		
Forma de apresentação:	CONDIÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE CONTROLADO ENTRE 15 E 30°C)		
Forma de apresentação:	PROTEÇÃO DA LUZ E UMIDADE		
Forma de apresentação:	Verbo sob Proscrição M&C		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	Comercial		
Forma de apresentação:	M&C Informado		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	M&C		
Forma de apresentação:	Não		
Forma de apresentação:	Não		

SA, Trecho 3, Área Especial 157, Município: Maracá, Duque de Caxias - RJ, CEP: 21.105-000 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 0022

ANVISA

TERMO DE REGISTRO DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de propriedade:	Verba sob Proscrição M&C		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrais)		
Destinação:	Comercial		
Destino a ser usado:	Rio Informado		
Destino a ser usado:	(sem dados cadastrais)		
Local de fabricação:	M&C		
Modificação referencial:	Não		
Apresentação finalizada:	Não		
Forma de apresentação:	Forma Farmacêutica	IP Anot.	Data de Publicação
Forma de apresentação:	COMPRIMIDO 50MG X 15	8	07/03/2002
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)	Registro:	120301120009
Forma de apresentação:	24 meses		
Forma de apresentação:	OPEDIMA		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	Complemento Diferencial 4a		
Forma de apresentação:	Apresentação:		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	Local de fabricação:		
Forma de apresentação:	FABRILAS FARMACÊUTICAS		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	Forma de apresentação:		
Forma de apresentação:	OPED. 1		
Forma de apresentação:	Sim		
Forma de apresentação:	CONDIÇÃO DE TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE CONTROLADO ENTRE 15 E 30°C)		
Forma de apresentação:	PROTEÇÃO DA LUZ E UMIDADE		
Forma de apresentação:	Verbo sob Proscrição M&C		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	Comercial		
Forma de apresentação:	M&C Informado		
Forma de apresentação:	(sem dados cadastrais)		
Forma de apresentação:	M&C		
Forma de apresentação:	Não		
Forma de apresentação:	Não		

SA, Trecho 3, Área Especial 157, Município: Maracá, Duque de Caxias - RJ, CEP: 21.105-000 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 0022

ANVISA

59 - Medicamentos Sólidos


 Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 ANVISA - Ministério da Saúde


 Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhe do Produto | DEPTONA SÓLIDA

Nome da Empresa	FARMACIA INDUSTRIA QUIMICO-FARMACUTICA CASARIE LTM
CNPJ	26.658.331/0001-46
Nome Comercial	DEPTONA SÓLIDA
Categoria	ANCISS0005-MACINADO0005
Registro	110690018
Processo	25.841.2002/0005-25
Vencimento de Registro	11/06/20

Nome da Empresa	FARMACIA INDUSTRIA QUIMICO-FARMACUTICA CASARIE LTM	Autenticador	10C.001
CNPJ	26.658.331/0001-46		
Nome Comercial	DEPTONA SÓLIDA		
Categoria	ANCISS0005-MACINADO0005		
Registro	110690018		
Processo	25.841.2002/0005-25		
Vencimento de Registro	11/06/20		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
S06 H01H SOL G07 CT 18 PLAST ORC G07 X 10 ML (200 H03P)	SOLUÇÃO ORAL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro:	110690000607
Princípio Ativo:	apocina metotatoxila		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem adjuv. (excipientes)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO GOTEJADOR - PIRÂMIDE CILÍNDRICO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
S06 H01H SOL G07 CT 18 PLAST ORC G07 X 10 ML (200 H03P)	SOLUÇÃO ORAL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro:	110690000607
Princípio Ativo:	apocina metotatoxila		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem adjuv. (excipientes)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO GOTEJADOR - PIRÂMIDE CILÍNDRICO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
S06 H01H SOL G07 CT 18 PLAST ORC G07 X 10 ML (200 H03P)	SOLUÇÃO ORAL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro:	110690000607
Princípio Ativo:	apocina metotatoxila		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem adjuv. (excipientes)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO GOTEJADOR - PIRÂMIDE CILÍNDRICO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
S06 H01H SOL G07 CT 18 PLAST ORC G07 X 10 ML (200 H03P)	SOLUÇÃO ORAL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro:	110690000607
Princípio Ativo:	apocina metotatoxila		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem adjuv. (excipientes)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO GOTEJADOR - PIRÂMIDE CILÍNDRICO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
S06 H01H SOL G07 CT 18 PLAST ORC G07 X 10 ML (200 H03P)	SOLUÇÃO ORAL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro:	110690000607
Princípio Ativo:	apocina metotatoxila		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem adjuv. (excipientes)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO GOTEJADOR - PIRÂMIDE CILÍNDRICO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
S06 H01H SOL G07 CT 18 PLAST ORC G07 X 10 ML (200 H03P)	SOLUÇÃO ORAL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro:	110690000607
Princípio Ativo:	apocina metotatoxila		
Complemento Diferencial de Apresentação:	sem adjuv. (excipientes)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVAO GOTEJADOR - PIRÂMIDE CILÍNDRICO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL Fábrica Industrial Química Farmacêutica Casariev LTM - BRASLIA - BRASIL		

Validade	24 meses	Registros: 118 (de 200) registros
Princípio Ativo:	Oprens. associada(s)	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem texto associado)	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO GOTEJADOR - FINELA CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUNA - Secundaria	
Local de Fabricação:	INDUSTRIA NACIONAL FARMACEUTICA QUIMICA S.A. - BARRA LINDA - BRAZIL	
Apresentação ATIVA		
SOLUÇÃO SOL. GOT. CI 201 FV VO MB GOT. X 10 ML (3MB HOZ)		
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	Oprens. associada(s)	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem texto associado)	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO GOTEJADOR - FINELA CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUNA - Secundaria	
Local de Fabricação:	INDUSTRIA NACIONAL FARMACEUTICA QUIMICA S.A. - BARRA LINDA - BRAZIL	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	9	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	15	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	12	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	12	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	12	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	

Validade	24 meses	Registros: 118 (de 200) registros
Princípio Ativo:	Oprens. associada(s)	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem texto associado)	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO GOTEJADOR - FINELA CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUNA - Secundaria	
Local de Fabricação:	INDUSTRIA NACIONAL FARMACEUTICA QUIMICA S.A. - BARRA LINDA - BRAZIL	
Apresentação ATIVA		
SOLUÇÃO SOL. GOT. CI 201 FV VO MB GOT. X 10 ML (3MB HOZ)		
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	Oprens. associada(s)	
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem texto associado)	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OVALO GOTEJADOR - FINELA CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUNA - Secundaria	
Local de Fabricação:	INDUSTRIA NACIONAL FARMACEUTICA QUIMICA S.A. - BARRA LINDA - BRAZIL	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	9	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	15	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	12	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	
Forma Física:	SOLUÇÃO OVAL	
Nº Apres. Publicação:	12	21/11/2005
Registros:	118 (de 200) registros	

30/07/2016
 Concentradora Probeta
 FABRICA REGISTRADA QUIMICO-FARMACEUTICA CHARRINO LTDA - MARAULIA - BRASIL
 Empresa de Informatica S/S
 Servicos de Informatica

504, Trecho 6, Area Industrial 11, Alcoa 8, Torre B-sala - 187 - CEP: 13.081-000 - Central de Atendimento Alcoa - BR04 R40 5102

VOLTA

Nome da Fabricação	UNIVERSAL DE CIMENTOS - S.A. - SUCRAMA FABRIL DE BARRAGEM MATILDE LABOZA TORRES S.A. - BRASL ESTRADA FERNANDES <small>(para dados cadastrais)</small>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Série	Data de Subscrição
MAGNA SOLUÇÕES DE FIBRA S/A	SOLUÇÃO CEMAL	11	05/09/2013
M + SRE COS	24 metros	Anulante	3,0410002214
Verificação:	Largura de 1 metro, esp. 24 metros		
Barragem:	CANTILHÃO DE CANTILHÃO - Barragem		
Local de Subscrição:	ESTRADA FERNANDES		
	MATILDE LABOZA TORRES S.A. - BRASL		
	FABRIL DE BARRAGEM		
	<small>(para dados cadastrais)</small>		
			MULTIPLAS

36, Tramo 3, Área Especial 07, Bairro, Forno Bunka 04 - CEP: 71205-091 - Central de Atendimento Anilab - 0800 643 2782