



MUNICÍPIO DE SANTO ANTONIO DO SUDOESTE
ESTADO DO PARANÁ
Capital da Fronteira
Secretaria Municipal de Saúde
FONE/FAX: (46) 3563 - 8002



Ofício nº 122/2016 – 5M5

Santo Antonio do Sudoeste - PR, 26 de dezembro de 2016.

Vimos através de este, conforme solicitação de reequilíbrio econômico financeiro pela referida empresa Altermed Material Médico e Hospitalar infomar o indeferimento do mesmo, visto que, este pregão de nº 65/2016 é recente (30/08/2016) e, portanto no momento não tem condições de atender a esta solicitação.

Sem mais nos colocamos a disposição para possíveis esclarecimentos.

Atenciosamente,

Grasiela Cristina Giacobbo Nodari
Secretária Municipal de Saúde

A/C
Maicon Cordova Pereira
Gerente Administrativo
Altermed Materiais Médico e Hospitalar LTDA.

**00.802.002/0001-02**

Altermed Mat Med Hosp Ltda

Estrada Boa Esperança, 2320
Fundo Canoas Cep: 89163-554**RIO DO SUL - SC**

A

Fundo Municipal de Saude - Cod: 2566
Rua Santos Dumont, 676 - Centro
Cep: 85710-000 - SANTO ANTONIO DO SUDOESTE - PR
At. Comissão Permanente de Licitações
Referente: Pregao Presencial

Nr. 065/2016(12802)

SOLICITAÇÃO DE REEQUILÍBRIO ECONOMICO-FINANCEIRO

A Altermed Material Médico Hospitalar Ltda, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob nr. 00.802.002/0001-02, vem perante V. S.A, através de seu procurador, cujo instrumento procuratório resta anexo, baseada nos termos da Lei 8.666/93, Art. 65, inciso II, alínea "d", requerer a revisão do preço pactuado no processo acima citado, objetivando a manutenção do equilíbrio econômico-financeiro inicial do contrato. Veja-se que por se tratar de empresa distribuidora (Artigo 4º da Lei Nº 5991/1973) toda a nossa atuação fica adstrita à regular produção e fornecimento do produto pelo fabricante, e qualquer alteração neste afeta diretamente a ora requerente, de modo que impede o fiel cumprimento do contrato assumido, para tanto, abaixo relacionamos o produto com seu valor atual de custo e de venda e com o intuito de corroborar nossa solicitação anexamos a este documento, nota(s) fiscal(is) e/ou documento(s) de aquisição que demonstram o custo do produto.

Item	Quantidade Contratada	U.M.	Descrição	Custo Anterior	Valor Ofertado	Margem Anterior (%)	Novo Valor p/Aquisição	Novo Valor de Venda	Margem Atual (%)
78	5.000	CPR	Esquivalactina (Atroquina) 100 mg	0,16000	0,25600	37,25	0,30600	0,40800	25

Gostaríamos de salientar que a superveniência de eventos imprevisíveis, que acarretam excessiva onerosidade a uma ou ambas as partes contratantes permite a revisão dos contratos atingidos uma vez que resulta em alteração do estado no qual se deu a manifestação de vontade dos contratantes. Assim, restando provado o desequilíbrio decorrente de mudanças imprevisíveis, surge a possibilidade de adoção de medidas excepcionais, como a revisão contratual, uma vez que resta provado o desequilíbrio proveniente de alterações profundas e inesperadas na base contratual, cuja autoria não possa ser atribuída a nenhuma das partes.

Diante de tais fatos, de acordo com os documentos em anexo, com o intuito de evitar o desabastecimento do material na instituição e, comprometido com o interesse público a Altermed Material Médico Hospitalar Ltda, nestes termos, requer junto ao departamento competente:

1) A REVISÃO dos valores pactuados conforme apresentado uma vez que resta provado o desequilíbrio contratual.

nestes termos, pede deferimento, e requer que após a apreciação da presente, que a decisão seja remetida, via e-mail para licitacoes@altermed.com.br ou via fax para (47) 3520-9000 ou para o endereço da requerente.

Assinado digitalmente por: MAICON
CORDOVA PEREIRA:01588693970
O tempo: 16-11-2016 18:16:31Altermed Mat Méd Hosp Ltda
Maicon Cordova Pereira
Gerente Administrativo
CPF: 015.886.939-70

Rio do Sul (SC),

14 de Novembro de 2016

ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDAANVISA - Comum: 1053328 - Especial: 1213206 - Cosméticos: 80448311 - Cosméticos: 206556 - Saneantes: 3052377
CNPJ: 00.802.002/0001-02 - Insc. Estadual: 253.148.996
Estrada Boa Esperança, 2320 - Fundo Canoas
Cep: 89163-554 - RIO DO SUL - SC**Tel. (47) 3520 9000 - Fax (47) 3520 9004**altermed@altermed.com.br

1NF-e
Nº. 000.092.827
Série 003

BAIXO. EMISSÃO: 19/10/2016 VALOR TOTAL: R\$ 1.500,00 DESTINATÁRIO: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA - ESTRADA BOA ESPERANCA, 2320 FUNDO CANOAS RIO DO SUL-SC

ATA DE RECEBIMENTO

IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR

IDENTIFICAÇÃO DO EMITENTE

HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
 ANEL RODRIGUES CELSO MELLO AZEVEDO, 23220
 EYMARAD - 31910-585
 BELO HORIZONTE - MG Fone/Fax: 3134081800

DANFE
 Documento Auxiliar da Nota
 Fiscal Eletrônica

0 - ENTRADA
 1 - SAÍDA

1

Nº. 000.092.827
Série 003
 Folha 1/1



CHAVE DE ACESSO

3116 1019 5707 2000 0382 5500 3000 0928 2717 3320 8446

Consulta de autenticidade no portal nacional da NF-e
www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da Sefaz - Autorizadora

PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO

131162331308090 - 19/10/2016 10:47:07

ATUREZA DA OPERAÇÃO

VENDA DE PRODUCAO

INSCRIÇÃO ESTADUAL

0624258990158

INSCRIÇÃO ESTADUAL DO SUBST. TRIBUT.

CNPJ

19.570.720/0003-82

DESTINATÁRIO / REMETENTE

OME / RAZÃO SOCIAL

ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA

ENDEREÇO

ESTRADA BOA ESPERANCA, 2320

MUNICÍPIO

RIO DO SUL

CNPJ / CPF

00.802.002/0001-02

DATA DA EMISSÃO

19/10/2016

DATA DA SAÍDA/ENTRADA

BAIRRO / DISTRITO

FUNDO CANOAS

CEP

89163-554

UF

UF

SC

FONE / FAX

4735209000

INSCRIÇÃO ESTADUAL

253148995

HORA DA SAÍDA/ENTRADA

ATUREZA / DUPLICATA

DATA

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

VALOR

ADICIONAIS

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Contribuinte: ICMS ST FRETE POR CONTA DO REMETENTE AIC. 4o DO ANEXO XV DO RICMS- MG

(EMAIL=recbimento@altermed.com.br) Email do Destinatário: recbimento@altermed.com.br

RESERVADO AO FISCO

RECEBEMOS DE HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA OS PRODUTOS E/OU SERVIÇOS CONSTANTES DA NOTA FISCAL ELETRÔNICA INDICADA ABAIXO. EMISSÃO: 31/08/2015 VALOR TOTAL: R\$ 49.000,00 DESTINATÁRIO: ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA - ESTRADA BOA ESPERANÇA, 2320 CANOAS RIO DO SUL-SC

NF-e
Nº. 000.082.024
Série 003

DATA DE RECEBIMENTO IDENTIFICAÇÃO E ASSINATURA DO RECEBEDOR

IDENTIFICAÇÃO DO EMITENTE

HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA

ANEL ROD.CELSO MELLO AZEVEDO, 2320
EYMARD - 31910-585
BELO HORIZONTE - MG Fone/Fax: 3134081800

DANFE
Documento Auxiliar da Nota Fiscal Eletrônica

0 - ENTRADA
1 - SAÍDA

1

Nº. 000.082.024
Série 003
Folha 1/1



CHAVE DE ACESSO:

3115 0819 5707 2000 0382 5500 3000 0820 2415 8236 2986

Consulta de autenticidade no portal nacional de NF-e
www.nfe.fazenda.gov.br/portal ou no site da Sefaz Autorizadora

PROTOCOLO DE AUTORIZAÇÃO DE USO

131151860074541 - 31/08/2015 15:50:37

NATUREZA DA OPERAÇÃO

VENDA DE PRODUÇÃO DO ESTABELECIMENTO

INSCRIÇÃO ESTADUAL

0624258990158

INSCRIÇÃO ESTADUAL DO SUBS. TRIBUT

CNPJ

19.570.720/0003-82

DESTINATÁRIO / REMETENTE

NOME / RAZÃO SOCIAL

ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA

CNPJ / CPF

00.802.002/0001-02

DATA DA EMISSÃO

31/08/2015

ENDEREÇO

ESTRADA BOA ESPERANÇA, 2320

BAIRRO / DISTRITO

CANOAS

CEP

89163-554

DATA DA SAÍDA/ENTRADA

MUNICÍPIO

RIO DO SUL

UF

SC

FONE / FAX

4735209000

INSCRIÇÃO ESTADUAL

253148995

HORA DA SAÍDA/ENTRADA

FATURA / DUPLICATA

Núm. 008202401
Venc. 31/08/2015
Valor R\$ 49.000,00

C. ID DO IMPOSTO

BASE DE CALC. ICMS	VALOR DO ICMS	BASE DE CALC. ICMS ST	VALOR DO ICMS ST	V. IMP. IMPORTAÇÃO	V. ICMS UF REMET.	VALOR DO ICF	VALOR DO IPI	V. TOTAL PRODUTOS
49.000,00	5.880,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	703,50	49.000,00
VALOR DO FRETE	VALOR DO SEGURO	DESCONTO	OUTRAS DESPESAS	VALOR TOTAL IPI	V. ICMS UF DEST.	V. TOT. TRIB.	VALOR DA COFINA	V. TOTAL DA NOTA
0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	0,00	3.316,50	49.000,00

TRANSPORTADOR / VOLUMES TRANSPORTADOS

NOME / RAZÃO SOCIAL

EMPRESA DE TRANSPORTES ATLAS LTDA

FRETE POR CONTA

(0) Emitente

CÓDIGO ANTT

PLACA DO VEÍCULO

UF

CNPJ / CPF

60.664.828/0066-11

ENDEREÇO

AV. SAGITARIO, 560 DIST. INDUSTRIAL

MUNICÍPIO

CONTAGEM

UF

INSCRIÇÃO ESTADUAL

1865448680170

QUANTIDADE

ESPECIE

NO.01(100 X 1+2 ML)

MARCA

HIPOLABOR

NUMERAÇÃO

87

PESO BRUTO

727,488

PESO LÍQUIDO

726,600

DADOS DOS PRODUTOS / SERVIÇOS

CÓDIGO PRODUTO	DESCRIÇÃO DO PRODUTO / SERVIÇO	NCM/SH	D-CST	CFOP	UN	QUANT	VALOR UNIT	VALOR TOTAL	B-CALC ICMS	VALOR ICMS	VALOR IPI	ALIQ ICMS	ALIQ IPI
2125	AMINOFILINA GEN.100MG CX C/50KPK FCI:0106P9F8-361F-41CS-9780-24CD01FE4E77	30044090	500	6101	CX	1.000,0000	15,0000	15.000,00	15.000,00	1.800,00		12,00	
1173	CLOR. AMOXICARONA GEN. 150MG/3ML CX C/100 AMP FCI:89F3DA51-28FA-424C-02AF-DBE0711PBD1A	30049076	580	6101	CX	20,0000	150,0000	2.600,00	2.600,00	312,00		12,00	
2034	ESPRONOLACTONA GEN. 100MG - CX C/ 500	3003220	000	6101	CX	100,0000	80,0000	8.000,00	8.000,00	960,00		12,00	
1060	CITR. FENTANILA GEN. 500UG/ML 2ML CX C/ 50 AMP (A1) FCI:270B46CC-0FF6-4726-BFCC-C09A591C64DE	30045090	500	6101	CX	20,0000	45,0000	900,00	900,00	108,00		12,00	
2021	FUROSEMIDA GEN.40MG CX C/500PK - TR200	30049076	200	6101	CX	1.000,0000	11,0000	11.000,00	11.000,00	1.320,00		12,00	
3002	BROMETO DE IPRATROPIO GEN 0.25MG/ML CX C/200 FCO FCI:81062A34-PF21-489A-B217-F13AEE343F97	30039060	500	6101	CX	10,0000	100,0000	1.000,00	1.000,00	120,00		12,00	
5059	NOVOSIL(METOCLOPRAMIDA) 10MG CX C/500PK(SIMILAR) - TR200	30049041	500	6101	CX	200,0000	15,0000	4.500,00	4.500,00	540,00		12,00	
2121	CLOR. DE NORTRIPTILINA 75MG GEN.CX. C/ 500 CPS (C1)	30044090	000	6101	CX	100,0000	60,0000	6.000,00	6.000,00	720,00		12,00	

DADOS ADICIONAIS

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

Inf. Contribuinte: ORDEM DE COMPRA 17835. ICMS ST FRETE POR CONTA DO REMETENTE. ART. 4º DO ANEXO XV DO RICMS- MG

RESERVADO AO FISCO

Escritura Publica protocolada sob o nº 15384 em data de 14/09/2016
PROCURAÇÃO BASTANTE QUE FAZ ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA, A MAICON CORDOVA FERREIRA, NA FORMA ABASTO: -----
SABAM quantos este publico instrumento de procuração bastante vem, que aos quatorze (14) dias do mês de setembro (09) do ano de dois mil e dezoito (2018), nesta cidade e comarca de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, neste Notariado, perante mim, Escrevente Notarial, compareceu como querente, **ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ nº 00.802.002/0001-00, com sede na Estrada Boa Esperança, número 2320, Bairro Fundo Canoa, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, conforme Contrato Social devidamente registrado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina - JUCESC, sob número 42202072062, em 08/09/1996 e conforme Consolidação de Contrato Social, editado em 28/05/2015, devidamente registrado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina - JUCESC, sob número 20150587410, em 08/07/2015, neste ato representada por seu sócio administrador, **ANAICLETO FERRARI**, brasileiro, nascido no dia 28/07/1986, casado, empresário, portador da Carteira de Identidade número 3811.428.772-SSP-SC, da Carteira Nacional de Habilitação número 030507060302-0ETRAN-SC e inscrito no CPF nº 033.494.5785-02, domiciliado e residente na Estrada Boa Esperança, número 2345, Bairro Fundo Canoa, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, e presente identificada neste ato pelos documentos supra mencionados, da cuja capacidade jurídica dou fé. Por este público instrumento, através de seu representante, dese que nomeava e constituía seu bastante procurador, **MAICON CORDOVA PEREIRA**, brasileiro, casado, presente, portador da Carteira de Identidade número 3.242.165-SESP-SC, da Carteira Nacional de Habilitação número 02034945785-02-ETRAN-SC e inscrito no CPF nº 010.206.8316-70, domiciliado e residente na Rua Henrique Murzfeld, número 130, Bairro Fundo Canoa, nesta cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, para o fim especial de onde com este se apresentar, participar de licitações, em qualquer modalidade (concorrencial, tomada de preço, convite, concurso, leilão, pregão presencial e/ou eletrônico, dispensa de licitação, compra direta) em nome da empresa outorgante, podendo para tanto concordar, declarar apresentar proposta, dar lances, aceitar alterações de proposta, assinar contratos estipulando e aceitando cláusulas e condições, pagar taxas e emolumentos, apresentar provas e documentos representáveis em quaisquer repartições públicas, federais, estaduais e municipais, juntar e retirar documentos, passar recibo e dar quitações, bem como nomear representantes para representá-la nas concorrencias e ou licitações, emitir prolar representando para representá-la nas concorrencias e ou licitações, emitir prolar todo e qualquer ato para o cabal e fiel desempenho do presente mandato. **(SEM MINUTA), (OS DADOS DO OUTORGADO FORMAM FORNECIDOS POR CONTA E RESPONSABILIDADE DO OUTORGANTE)**. Os documentos apresentados para a lavatura do presente ato se encontram arquivados por meio de fotocópias, conforme determina o parágrafo único do art. 798 do Código de Normas da Consórcios Gerais



Escritura Publica protocolada sob o nº 15384 em data de 14/09/2016
da Justiça do Estado de Santa Catarina. Assim a dese do que dou fé e me peço este instrumento e qual foi lido por mim, Escrevente Notarial e sendo lido conforme, acobito, rubricou e assinou, Eu, Isabel Saine Kuhnien, Escrevente Notarial, que digo, Eu, Maria Zélia Della Giustina, Tábella de Notas, subscreevo, dou fé e assino C.M. 21514, Emolumentos: R\$ 48,00 + São: R\$ 1,70 = R\$ 49,70. Rio do Sul, 14 de Setembro de 2018. (R) (R) **ALTERMED MATERIAL MEDICO HOSPITALAR LTDA**, - Outorgante representada por **ANAICLETO FERRARI, MARIA ZELIA DELLA GIUSTINA** - **TABELA, NADA MAIS TRASILADAÇA, EM SEGUIDA, EU** - Escrevente Notarial, que no impedimento ocasional de Tábella, digito, subscreevo, dou fé e assino.

Rio do Sul, 14 de Setembro de 2018.
Em fei _____ de vechete.

ISABEL SAINÉ KUHNEN
Escrevente Notarial

Para Tabelar:
Exato de Santa Catarina
Sua Digital de Habilitação
São normal
EM032712-9-48X
Código de barras de 80 em
#010-03318161-1X



ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA.

CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL

Pelo presente instrumento particular e na melhor forma de direito, de um lado **ANACLETO FERRARI**, brasileiro, casado pelo regime de Comunhão Parcial de Bens, nascido em 26 de Julho de 1966, natural de Rio do Sul, estado de Santa Catarina, profissão comerciante, portador da Carteira de Identidade nº 3R-1.428.772 expedida pelo SSP-SC em 09/12/85 e CPF nº 523.140.819-00, residente e domiciliado na Estrada Boa Esperança nº 2545, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina; **ILIZENI INÊS VOLTOLINI FERRARI**, brasileira, casada pelo regime de Comunhão Parcial de Bens, profissão comerciante, nascida em 20 de Julho de 1965, natural de Agronômica, estado de Santa Catarina, portadora da Carteira de Identidade nº 7C-1.246.464 expedida pelo SSP-SC em 01/07/1991 e CPF nº 614.438.679-34, residente e domiciliada na Estrada Boa Esperança nº 2545, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina; **THIAGO ANDRÉ FERRARI**, brasileiro, solteiro, empresário, nascido em 02 de fevereiro de 1990, natural de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, portador da Carteira de Identidade nº 4.347.417 expedida pelo SSP-SC em 28/07/2007 e CPF nº 047.567.439-19, residente e domiciliado na Estrada Boa Esperança nº 2545, Bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, Cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina e **GABRIELA VITÓRIA FERRARI**, brasileira, solteira, estudante, nascida em 25 de junho de 1997, natural de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, portadora da carteira de identidade nº 6.072.128 expedida pelo SSP-SC em 11/02/2008, e CPF nº 077.143.929-67, residente e domiciliada na Estrada Boa Esperança nº 2545, Bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, Cidade de Rio do Sul, Estado de Santa Catarina, únicos sócios componentes da sociedade limitada que gira sob nome empresarial de **ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA**, com sede na Estrada Boa Esperança nº 2320, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina, com contrato social arquivado na Junta Comercial do Estado de Santa Catarina sob nº 42202072082 em sessão de 05 de setembro de 1995, e alterações posteriores arquivadas na mesma Junta sob nºs 20021131570 em sessão de 15.07.2002, 20040070530 em sessão de 10.02.2004, 20042423228 em sessão de 17.09.2004, 20110213505 em sessão de 26.01.2011, 20113377380 em sessão de 15.02.2011 e 20122830440 em sessão de 07.12.2012, e inscrita no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas do Ministério da Fazenda sob nº 00.802.002/0001-02, resolvem, em comum acordo, consolidar as cláusulas em vigor do mencionado contrato e alterações posteriores, como segue:

CAPÍTULO I

DA DENOMINAÇÃO SOCIAL, SEDE, OBJETIVO, INÍCIO E PRAZO

CLÁUSULA PRIMEIRA: A Sociedade gira sob nome empresarial de **ALTERMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA**.

CLÁUSULA SEGUNDA: A Sociedade tem sua sede social na Estrada Boa Esperança nº 2320, bairro Fundo Canoas, CEP 89.163-554, cidade de Rio do Sul, estado de Santa Catarina.

[Handwritten signatures and initials]



PARÁGRAFO PRIMEIRO: O aumento do Capital Social mediante conferência de bens poderá se dar pelo valor contábil declarado, ou por valor constante em laudo de avaliação, a critério dos sócios.

PARÁGRAFO SEGUNDO: Nos casos de aumento do capital, cada sócio quotista terá o direito de preferência para subscrever as quotas correspondentes ao aumento, na proporção daquelas por ele possuídas na ocasião. Se qualquer sócio quotista não exercer o direito de preferência aqui estabelecido, tal direito transferir-se-á automaticamente aos outros quotistas.

CAPÍTULO III

DO AUMENTO DE CAPITAL, RETIRADA DE SÓCIO, DIMINUIÇÃO DE CAPITAL

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA: Em casos de aumento de capital, terão a preferência os cotistas para subscrição em igualdade de condições e na proporção exata das cotas que possuem.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA: Em caso de falecimento ou interdição de um dos sócios, a presente sociedade não se dissolverá, observando porém, os seguintes parágrafos:

PARÁGRAFO PRIMEIRO: Na hipótese de ocorrência acima focalizada, a sociedade prosseguirá com suas atividades normais, ficando assegurado aos herdeiros ou sucessores legais, mesmo incapazes, o direito de ingressarem na sociedade, observadas as disposições contratuais em vigor à época do evento e desde que não haja impedimento legal.

PARÁGRAFO SEGUNDO: A participação de herdeiros ou sucessores na gestão administrativa dos negócios dependerá da anuência dos sócios remanescentes, salvo determinação legal ou judicial em contrário.

PARÁGRAFO TERCEIRO: Não sendo possível ou inexistindo interesse dos sucessores ou do sócio remanescente, o valor de seus haveres será apurado e liquidado com base na situação patrimonial da sociedade, à data da resolução, verificada em balanço especialmente levantado.

PARÁGRAFO QUARTO: O mesmo procedimento será adotado em outros casos em que a sociedade resolva em relação a seu sócio.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA: Em caso de diminuição de capital, será proporcional e igual a cada quota.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA: As quotas são indivisíveis e não poderão ser cedidas ou transferidas a terceiros sem o consentimento do outro sócio, a quem fica assegurado, em igualdade de condições e preço direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se realizada a cessão delas, a alteração contratual pertinente.



distribuição, juros sobre o capital próprio, qualquer forma de remuneração e de distribuição de resultados, bem de qualquer espécie utilizado para remuneração e distribuição de lucros e dividendos, além de bens porventura adquiridos/gerados em sub-rogação, inclusive a partir de redução de capital, frutos, rendimentos e quaisquer acréscimos, benefícios outros advindos dos bens sub-rogados.

PARÁGRAFO OITAVO: No caso de falecimento de algum doador usufrutuário, o usufruto a este pertencente, bem como o exercício dos direitos a ele relativos, ficam cancelados, passando os donatários a exercerem a plena propriedade das referidas quotas.

PARÁGRAFO NONO: Havendo doações de quotas em instrumentos de alterações contratuais futuras, em que os beneficiários sejam filhos, as mesmas deverão ser em conformidade com o disposto no parágrafo sexto e sétimo da cláusula décima terceira, e caso os donatários venham a contrair núpcias, comprometem-se a fazê-lo no regime da separação total de bens.

CAPÍTULO IV

DO EXERCÍCIO SOCIAL, BALANÇO, DISTRIBUIÇÃO DE LUCROS E PREJUÍZOS

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: O exercício social encerrar-se-á em 31 de Dezembro de cada ano, sendo que o administrador prestará contas justificadas de sua administração.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: No fim de cada exercício, proceder-se-á a verificação dos lucros ou prejuízos, levantados pelo balanço geral, obedecidas as prescrições legais e técnicas pertinentes à matéria.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA: Os lucros líquidos apurados poderão ser distribuídos proporcionalmente ou não em relação à participação no capital social, devendo ser feito em recibo específico e assinado, podendo a critério dos sócios, ficarem em reserva na sociedade. Tal valor poderá ser distribuído mensalmente, trimestralmente, semestralmente ou anualmente.

CLÁUSULA DÉCIMA NONA: Os prejuízos que porventura se verificarem serão mantidos em conta especial, para serem amortizados nos exercícios futuros e não o sendo, serão suportados pelos sócios proporcionalmente ao capital de cada um.

CAPÍTULO V

DA ADMINISTRAÇÃO, SUA REMUNERAÇÃO E CONTABILIDADE

CLÁUSULA VIGÉSIMA: A administração da sociedade é exercida pelos sócios **ANACLETO FERRARI** e **ILIZENI INÊS VOLTOLINI FERRARI**, que se incumbirão de todas as operações, assinando todo e qualquer documento isoladamente ou em conjunto, com os poderes e atribuições de representar a sociedade ativa e passivamente, judicial e extrajudicialmente, autorizando o uso do nome empresarial, vedado, no entanto, em atividades estranhas ao interesse social ou assumir obrigações seja em favor de quaisquer dos sócios com capital ou de terceiros, bem como, alienar bens imóveis da sociedade sem autorização dos outros sócios.



CLÁUSULA VIGÉSIMA NONA: Os administradores declaram, sob as penas da Lei, de que não estão impedidos de exercerem a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos, ou por crime falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fide pública ou a propriedade.

CLÁUSULA TRIGÉSIMA: Os casos omissos e não regulados pelo presente contrato, serão regulados pela Lei em vigor.

CLÁUSULA TRIGÉSIMA PRIMEIRA: Ficam assim consolidadas as cláusulas em vigor do contrato social de nº 42202072082 e alterações posteriores.

E, por estarem assim justos e contratados, assinam o presente instrumento de consolidação em 3 (três) vias de igual teor, para um só efeito.


Rio do Sul-SC, 26 de junho de 2015.



ANACLETO FERRARI


ILIZENI INÉS VOLTOLINI FERRARI


THIAGO ANDRÉ FERRARI


GABRIELA VITÓRIA FERRARI


JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SANTA CATARINA
CERTIFICADO DE REGISTRO EM 08/07/2015 SOB Nº 20150897410
Protocolo 15/059741-0, DE 00/07/2015.
Empresa: 42 2 0207208 2
ACQUICOLA MATERIAL MEDICO
HOSPITALAR LTDA-


ANDRÉ LUIZ DE REZENDE
SECRETÁRIO GERAL



Licitação Prefeitura Municipal de Santo Antonio do Sudoeste

De: Licitação Prefeitura Municipal de Santo Antonio do Sudoeste
<licitacao@pmsas.pr.gov.br>
Enviado em: segunda-feira, 26 de dezembro de 2016 15:00
Para: 'licitacoes@altermed.com.br'
Assunto: oficio pref SAS
Anexos: oficio altermed.pdf

Segue anexo Ofício nº 122/2016 SMS, referente ao pedido de reequilíbrio financeiro do item 78 do contrato 153/2016.
Qualquer dúvida estamos a disposição.

“Por favor confirme o recebimento deste email”

Atenciosamente,

Eliane Brum
Departamento de Licitações
Prefeitura de Santo Antonio do Sudoeste
Fone: 46- 3563 8000

Licitação SAS

De: Licitação SAS <licitacao@pmsas.pr.gov.br>
Enviado em: quinta-feira, 9 de março de 2017 16:01
Para: 'confianca.comercial@gmail.com'; 'confianca.comercia2@gmail.com'
Assunto: ENC: CONTRATO 155/2016
Anexos: CONTRATO 155 CONFIANCA.doc

De: Licitação SAS [mailto:licitacao@pmsas.pr.gov.br]
Enviada em: segunda-feira, 20 de fevereiro de 2017 17:04
Para: 'confianca.comercial@gmail.com'; 'confianca.comercia2@gmail.com'
Assunto: CONTRATO 155/2016

URGENTE

Segue, anexo ao email, contrato e ou aditivo, para ser impresso, assinado e nos devolvido o mais breve possível uma via original através do correio. Caso a sua empresa queira uma cópia também assinada, nos enviar em duas cópias originais, que devolveremos.

Atenciosamente,

****Por favor confirme o recebimento**

MARILIS CRISTINA TONINI
DEPARTAMENTO DE LICITAÇÕES
licitacao@pmsas.pr.gov.br
MUNICIPIO DE SANTO ANTONIO DO SUDOESTE - PR



Município de Santo Antonio do Sudoeste
Estado Do Paraná

TERMO DE ABERTURA DE V VOLUME DO PROCESSO LICITATÓRIO
PREGÃO 065 DE 11/08/2016

Aos oito dias do mês de novembro do ano de 2016, é aberto o V Volume do Processo Licitatório Pregão nº 65/2016, de 11 de agosto de 2016, que tem como primeira folha a de nº 1988, ficando o IV volume com páginas de 1599 a 1987, que corresponde a este termo.

MARILIS CRISTINA TONINI
Pregoeira



Detalhe do Produto : EUTHYROX

Nome da Empresa:	MERCK S/A	Autorização:	1000898
CNPJ:	33.069.212/0001-84		
Nome Comercial:	EUTHYROX		
Categoria:	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI		
Registro:	100890202		
Processo:	25000.006909/90-13		
Vencimento do Registro:	03/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	60	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020601
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	61	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020618
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	62	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020625
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

E

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	63	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020634
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	64	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020642
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	65	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020650
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	66	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020669
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	67	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020677

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO MERCK KGAA - ALEMANHA

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	68	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020685
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	69	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020693
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	70	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020707
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL AL X 100	COLOIDO	71	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020715
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

E

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	72	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020723
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	73	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020731
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	74	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020741
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	75	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020758
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais		

MERCK KGAA - ALEMANHA
 MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	76	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020766
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	77	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020774
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	78	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020782
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	79	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020790
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	80	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020804
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	81	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020812
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	82	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020820
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	83	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020839
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	116	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021169

E

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	ESTOJO DE CARTOLINA - Primária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	117	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021177
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	118	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021185
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	119	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021193
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	120	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021207
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

E

Fabricantes Internacionais
 MERCK KGAA - ALEMANHA
 MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	121	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021215
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	122	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021221
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	123	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021231
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	124	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021241
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	125	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021258
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	126	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021266
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	127	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021274
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	128	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021282
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

6

150 MCG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	129	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021290
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	130	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021304
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	131	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021312
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	132	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021320
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	133	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021339

E

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	134	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021347
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	135	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021355
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	136	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021363
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	137	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021371
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária		

Local de Fabricação:	ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	138	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021381
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	139	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021398
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	140	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021401
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL AL X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	141	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021411
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		



Fabricantes Internacionais
 MERCK - ALEMANHA
 MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM FR VD INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020014
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO INCOLOR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM FR VD INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020022
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO INCOLOR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM FR VD INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020030
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO INCOLOR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM FR VD INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020049
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO INCOLOR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM EST CART FR VD AMB X 100			

(EMB. HOSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020057
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM EST CART FR VD AMB X 100 (EMB. HOSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020065
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM EST CART FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020073
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM EST CART FR VD AMB X 100 (EMB. HOSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020081
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM EST CART FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020091
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da			

Apresentação:	EUTHYROX
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM EST CART FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	10	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020103
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM EST CART FR VD AMB X 100 (EMB. HOSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020111
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM EST CART FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	12	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020121
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM EST CART FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	13	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020138
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		

E

Fabricantes Internacionais
MERCK KGAA - ALEMANHA

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM EST CART FR VD AMB X 100 (EMB. HOSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020146
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM EST CART FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	15	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020154
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM EST CART FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	16	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020162
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM EST CART FR VD AMB X 100 (EMB. HOSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020170
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------------------	--------------	-----------	--------------------

100 MCG COM EST CART FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	18	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020189
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM EST CART FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	19	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020197
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM EST CART FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	20	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020200
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM EST CART FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	21	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020219
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM EST CART FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	22	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020227
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		

E

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM EST CART FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	23	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020235
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM EST CART FR VD AMB X 100 (EMB. HOSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020243
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM EST CART FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	25	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020251
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM EST CART FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	26	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020261
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM EST CART FR VD AMB X 100 (EMB. HQSP.)	COMPRIMIDO SIMPLES	27	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020278
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 01	COMPRIMIDO SIMPLES	28	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020286
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	(sem dados cadastrados)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	29	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020294
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	(sem dados cadastrados)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 100 30	COMPRIMIDO SIMPLES	30	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020308
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	(sem dados cadastrados)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	31	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020316
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	32	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020324
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 100 01	COMPRIMIDO SIMPLES	33	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020332
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	34	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020340
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	35	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020359
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		



Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 100 01	COMPRIMIDO SIMPLES	36	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020367
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	37	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020375
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	38	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020383
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	39	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020391
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 01	COMPRIMIDO SIMPLES	40	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020405

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX
Embalagem:	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	41	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020413
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 100 01	COMPRIMIDO SIMPLES	42	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020421
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	43	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020431
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	44	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020448
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

Registro: 1008902020499

Validade:	24 meses
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	50	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020502
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	51	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020510
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	EUTHYROX		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	52	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020529
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	53	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020537
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	54	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020545
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	55	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020553
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA / lactose monoidratada		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	56	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020561
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE PAPEL / PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM EST EST CART BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	57	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020571
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	58	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020588
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	59	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902020596
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária ESTOJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	108	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021088
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	109	01/03/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1008902021096
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK KGAA - ALEMANHA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75MCG COM EST CART BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	110	01/03/1996

Nº 6, segunda-feira, 11 de janeiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7422

127



Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Soluções Mapeamento e Serviços Ambientais	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20
Empres. Alameda	CNPJ: 06.962.137/001-20

RESOLUÇÃO - RDC Nº 29, DE 4 DE JANEIRO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 32 e no inciso I, § 1º do art. 39 da Regulação Técnica da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29, de 21 de julho de 2014, publicada no DOU de 23 de julho de 2014, e suas atualizações.

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

Art. 1º Considerar (s) empresa(s) abrangida(s) no Anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORTEÃO

ANEXO

Empres. Orlacel Indústria Farmacêutica e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 06.271.363/001-31
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP

RESOLUÇÃO - RDC Nº 30, DE 4 DE JANEIRO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 32 e no inciso I, § 1º do art. 39 da Regulação Técnica da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29, de 21 de julho de 2014, publicada no DOU de 23 de julho de 2014, e suas atualizações.

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

Art. 1º Considerar (s) empresa(s) abrangida(s) no Anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORTEÃO

ANEXO

Empres. Orlacel Indústria Farmacêutica e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 06.271.363/001-31
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP

RESOLUÇÃO - RDC Nº 31, DE 6 DE JANEIRO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 32 e no inciso I, § 1º do art. 39 da Regulação Técnica da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29, de 21 de julho de 2014, publicada no DOU de 23 de julho de 2014, e suas atualizações.

Considerando o cumprimento dos requisitos dos Boas Práticas de Fabricação prescritas em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Considerar (s) empresa(s) abrangida(s) no Anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

Este documento pode ser verificado no sistema eletrônico http://www.gov.br/legisnet

Art. 1º Considerar (s) empresa(s) abrangida(s) no Anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.

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

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

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORTEÃO

ANEXO

Empres. Farmacêutica Orlacel Indústria Farmacêutica e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 06.271.363/001-31
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP

RESOLUÇÃO - RDC Nº 32, DE 8 DE JANEIRO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 32 e no inciso I, § 1º do art. 39 da Regulação Técnica da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29, de 21 de julho de 2014, publicada no DOU de 23 de julho de 2014, e suas atualizações.

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

Art. 1º Considerar (s) empresa(s) abrangida(s) no Anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos.

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

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

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORTEÃO

ANEXO

Empres. Orlacel Indústria Farmacêutica e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 06.271.363/001-31
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP

RESOLUÇÃO - RDC Nº 33, DE 8 DE JANEIRO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 32 e no inciso I, § 1º do art. 39 da Regulação Técnica da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29, de 21 de julho de 2014, publicada no DOU de 23 de julho de 2014, e suas atualizações.

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

Art. 1º Considerar (s) empresa(s) abrangida(s) no Anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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

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

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORTEÃO

ANEXO

Empres. Orlacel Indústria Farmacêutica e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 06.271.363/001-31
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP
Endereço: Rua Celso, 200	Cidade: São Paulo/SP

Este documento pode ser verificado no sistema eletrônico http://www.gov.br/legisnet



Empresarial: 07026615-4
Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Solidos em solução líquida, compreendendo o seguinte:

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Alimentos (FINEPA) - Rio de Janeiro
 Endereço: Avenida Brasil, 4205, Pavilhão Industrial
 Bairro: Maracanã
 Município: Rio de Janeiro
 Associação de Funcionários: 1.01.082-1
 Inscrição Estadual: 07272715-5

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Solidos em solução líquida, compreendendo o seguinte:

Empresa: Sisa Farmacêutica S.A.
 Endereço: Rua Rio Branco, 200, N.º 2825
 Bairro: Barra D'Água
 Município: Curitiba
 Associação de Funcionários: 1.00.057-7
 Inscrição Estadual: 121-9527
 Inscrição Municipal: 025919015-4

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Produtos em solução para injeção de preparo sob demanda, com apresentação unitária, por embalagem e solução injetável de preparo sob demanda, apresentação unitária.

Empresa: Fabrilvivo, Distribuidora
 Endereço: ZAV Industrial, Jr. S/N, Av. Atlântica, 20174, Churrasco 56 - Trussardi
 Bairro: Freguesia

Empresa: Laboratório de Injeções Farmacêuticas Ltda.
 Associação de Funcionários: 1.01.306-1
 Inscrição Estadual: 18.75148-15-8

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Solidos em solução líquida, compreendendo o seguinte:

Empresa: Laboratório Clínico Operatório L.L. Ltda.
 Endereço: Pólo Street, W.01, Torrealba, 3121-000
 Bairro: Araraquã
 Empresa: Laboratório Ginecobiológico Real Ltda.
 Associação de Funcionários: 1.08.187-1
 Inscrição Estadual: 014290011-4

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Solidos em solução líquida, compreendendo o seguinte:

Empresa: Laboratório Janssen Farmacêutica Ltda.
 Endereço: Rua Francisco de Paula de Sá, Centro, Hospital General nº 400, 83078 - Guarani
 Bairro: Guarani
 Empresa: Laboratório Dendrite Janssen Farmacêutica Ltda.
 Associação de Funcionários: 1.10.977-3
 Inscrição Estadual: 001801015-7

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Produtos em solução injetável, solução parenteral de preparo sob demanda, solução injetável.

Empresa: Laboratório S&B, Indústria de L.L.C.
 Endereço: 750 North Royal Street, Suite 200, Manhattan, NY 10017
 Município: Los Angeles de Califórnia

Empresa: Laboratório Gerson de Injeção Ltda.
 Associação de Funcionários: 1.02.541-4
 Inscrição Estadual: 14867915-4

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Produtos em solução injetável - solução parenteral de preparo sob demanda, apresentação unitária.

Empresa: Laboratório Laboratório Populares
 Endereço: R. Rio de Janeiro, Soc. Industrial de Cuiabá - 13100-000
 Bairro: Cuiabá

Empresa: Laboratório Ojetos Representação Representação Farmacêutica S.A.
 Associação de Funcionários: 1.04.348-7

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: <http://www.in.gov.br/leitor/leitor.asp>, pelo código: 104020161110628

Empresarial: 020102111-1
Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Produtos em solução líquida, compreendendo o seguinte:

Empresa: Laboratório Interli S.A.
 Endereço: Rua Frederico de Barros, 258, 64200-000 Barreiras
 Bairro: Barreiras
 Empresa: Laboratório Interli S.A.
 Associação de Funcionários: 1.00.895-4
 Inscrição Estadual: 0050813344-4 e 094870076-4

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Produtos em solução parenteral de preparo sob demanda, apresentação unitária, solução injetável em solução injetável, apresentação unitária.

Empresa: Práticas Rótiel Químicas e Farmacêuticas S.A.
 Endereço: Distrito dos Braganças, nº 203
 Bairro: Tatuapé
 Município: São do Brasil
 Associação de Funcionários: 1.00.100-4
 Associação: 1.20.378-4
 Inscrição Estadual: 03127271-4, 00132011-4 e 05354211-4

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Solidos em solução injetável, apresentação e embalagem unitária. Solidos em solução injetável, apresentação e embalagem unitária. Solidos em solução injetável, apresentação e embalagem unitária.

RESOLUÇÃO - DE Nº 34, DE 9 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem a Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 21 e no inciso I, e Iº do art. 24 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 25 de 21 de julho de 2011, publicada no DOU de 23 de julho de 2011, e suas alterações;

Considerando o cumprimento das exigências previstas no art. 40, da Resolução RDC nº 36, de 04 de agosto de 2011, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas inscritas no Anexo I a Certificação de Bom Produto de Fabricação por mais de um renovado automaticamente.

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

RENÉ CARLOS FAVALHERO DE SAUSA SFR. (PROF)
 ANEXO

Empresa: Laboratório Clínico Operatório L.L. Ltda.
 Endereço: Pólo Street, W.01, Torrealba, 3121-000
 Bairro: Araraquã

Empresa: Laboratório Apilabex de Injeção Ltda.
 Associação de Funcionários: 1.05520-2
 Inscrição Estadual: 004340113-7 e 004944515-3

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos
 Produtos em solução parenteral de preparo sob demanda, apresentação unitária, solução parenteral de preparo sob demanda, apresentação unitária e por embalagem.

RESOLUÇÃO - DE Nº 36, DE 4 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem a Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 21 e no inciso I, e Iº do art. 24 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 25 de 21 de julho de 2011, publicada no DOU de 23 de julho de 2011, e suas alterações;

Considerando o cumprimento das exigências de Bom Produto de Fabricação por Anomalia prevista em legislação vigente, para a lista de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas inscritas no Anexo I a Certificação de Bom Produto de Fabricação por Anomalia prevista em legislação vigente.

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

RENÉ CARLOS FAVALHERO DE SAUSA SFR. (PROF)
 ANEXO

Empresa: Laboratório Gerson de Injeção Ltda.
 Associação de Funcionários: 1.02.541-4
 Inscrição Estadual: 14867915-4

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Medicamentos

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: <http://www.in.gov.br/leitor/leitor.asp>, pelo código: 104020161110628

6



Empresa Fabricante: ELI LILLY S.A.
Endereço: Dávid Lima, Avenida Du Castel
Cidade: Itapetininga
Empresa Solvadora: ELI LILLY DO BRASIL LTDA
CNPJ: 41.048.616-0001-44
Autorização de Funcionamento nº: 1.012803-1
Expediente nº: 072287-12-1
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: FARMACIA K&B DISTRIBUIDORA LTDA
Endereço: Desenvolvimento I, P.O. Box 107, Distrito Industrial, São José do Rio Preto, São Paulo - Estado de São Paulo
CNPJ: 44.328.221/0001-08
Autorização de Funcionamento nº: 1.00411-8
Expediente nº: 059023-11-9
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: LACTOBIOLÓGICA BORDO S.A.
Endereço: Vila La Borda, Via, Fazenda, 16400 Avaré Paulista
CNPJ: 17.981.510/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.05568-7
Expediente nº: 075526-14-1
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: MERO LAGO LACERDA
Endereço: Rua nº. 112-116, Bloco IV, GALVÃO Industrial Area, Berrinópolis, Berrinópolis - PA (sem CNPJ)
CNPJ: 17.101.022/0001-01
Autorização de Funcionamento nº: 1.01641-8
Expediente nº: 027492-11-0
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: MERCK Sharp & Dohme Biotecnologia S.A.
Endereço: Av. Paulista, 20, 202, BR, São Paulo
CNPJ: 45.977.013/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.880368
Expediente nº: 024790-14-2, 024801-14-1, 034790-14-6
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: MODO ANTI-DEPRESSÃO (GRUPO) PHARMA RIO BRANCO LTDA
Endereço: Rua 107, Faria Lacerda, Rio de Janeiro, Rio de Janeiro
CNPJ: 45.977.013/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.090240
Expediente nº: 057788-14-0
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: OLI PHARMA S.A.
Endereço: 22, Rua de São João, 117, Maceió
CNPJ: 41.804.013/0001-07
Autorização de Funcionamento nº: 1.090240
Expediente nº: 057788-14-0
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: OTC Farmaceutica S.A.
Endereço: Via Marília, 11-2015 São João Belagosa, PA
CNPJ: 41.307.012/0001-26
Autorização de Funcionamento nº: 1.00810-0
Expediente nº: 030976-14-0
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: Orbi Biopharma Division of World Pharmaceuticals Inc. a subsidiária de Pfizer Inc.
Endereço: Rua Rui Barbosa, 400, São Paulo, SP
CNPJ: 46.030.001/0001-09
Autorização de Funcionamento nº: 1.05214-9
Expediente nº: 017737-14-1
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

RESOLUÇÃO - RE Nº 54, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

A Superintendente Substituto de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 106 de 09 de outubro de 2014, inciso I e F do art. 6º e pelo art. 100 da Portaria nº 490 de 2º de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o desconhecimento das condições de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos, no o estabelecimento das procedimentos de produção de produtos submetidos a controle de qualidade em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Instalar o estabelecimento de Certificação de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos, de acordo com o modelo em anexo, a ser publicado.

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

SALVADOR, 07 DE JANEIRO DE 2015

ANEXO

Empresa Fabricante: OTC Farmaceutica S.A.
Endereço: Via Marília, 11-2015 São João Belagosa, PA
CNPJ: 41.307.012/0001-26
Autorização de Funcionamento nº: 1.00810-0
Expediente nº: 030976-14-0
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

RESOLUÇÃO - RE Nº 61, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

A Superintendente Substituto de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 106 de 09 de outubro de 2014, inciso I e F do art. 6º e pelo art. 100 da Portaria nº 490 de 2º de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o desconhecimento das condições de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos, no o estabelecimento das procedimentos de produção de produtos submetidos a controle de qualidade em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Cancelar o estabelecimento de Certificação de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos, de acordo com o modelo em anexo, a ser publicado.

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

SALVADOR, 07 DE JANEIRO DE 2015

ANEXO

Empresa Fabricante: Orlabio Biotech S.A.S
Endereço: 28, Rua de La Vespada, 6070, Manaus
CNPJ: 41.048.616-0001-44
Autorização de Funcionamento nº: 1.01091-1
Expediente nº: 002385-14-1
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)

Empresa Fabricante: Orbi Biopharma S.A.
Endereço: Via Compadre, 189, 2047, São João de Honório, RJ
CNPJ: 45.977.013/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.88029-0
Expediente nº: 059023-11-9
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Medicamentos
Medicamentos sujeitos a controle de qualidade (sem controle de qualidade)



Empresa Fabril de Alimentos Ltda
 Endereço: Rua Francisco de Paula 990, Miguel David, Valim Blvd Services Center, Sudoeste, 301 Estabelecimento, Bairro Guá, 12621
 PIS: 0000
 Empresa Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio CNPJ: 34.566.1000/01
 Atividade de Comércio de Alimentos C. 14122/0
 Registro em 02/01/2014 (L. 148710/14)
 Contrato de Registro de Alimentos C. 14122/0
 Atividades: Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio

Empresa Farmacêutica Ltda
 Endereço: Av. Capitanes de São Paulo, 1000
 N.º 2111 - Bairro: Botafogo
 CEP: 22251-010
 Município: Rio de Janeiro
 Atividade de Comércio de Medicamentos C. 14022/0
 Registro em 02/01/2014
 Contrato de Registro de Alimentos C. 14022/0
 Atividades: Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio

Empresa Indústria Farmacêutica Brasileira Ltda
 Endereço: Av. Brasil
 N.º 2000-2000 - Bairro: Jardim Azeite
 CEP: 13037-441
 Município: São João do Rio Preto
 Atividade de Comércio de Medicamentos C. 14122/0
 Registro em 02/01/2014
 Contrato de Registro de Alimentos C. 14122/0
 Atividades: Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio

Empresa Laboratório Farmacêutico Nacional Ltda
 Endereço: Rua Álvaro Francisco, 1000
 N.º 200 - Bairro: Santa Theresina
 CEP: 13066-170
 Município: Cordeiros

Associação de Desenvolvimento C. 14122/0
 Endereço: Av. Brasil, 1114-2
 Contrato de Registro de Alimentos C. 14122/0
 Atividades: Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio

Empresa Mock S.A.
 Endereço: Estrada de São João
 N.º 1000 - Bairro: Ananias
 CEP: 22731-071
 Município: Rio de Janeiro
 Atividade de Comércio de Medicamentos C. 14022/0
 Registro em 02/01/2014
 Contrato de Registro de Alimentos C. 14022/0
 Atividades: Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio

Empresa Indústria Hospitalar Ltda
 Endereço: Rodovia São Pedro, 1000, Jd. Santa Helena, 11
 N.º 1000 - Bairro: Santa Helena
 CEP: 13211-000
 Município: Santa Helena
 Atividade de Comércio de Medicamentos C. 14022/0
 Registro em 02/01/2014
 Contrato de Registro de Alimentos C. 14022/0
 Atividades: Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio

RESOLUÇÃO - RE N.º 02, DE 8 DE JANEIRO DE 2019

A Superintendência Substituto de Indústria Farmacêutica, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso V do art. 7.º da Lei nº 7.552, de 26 de junho de 1986, inciso I do art. 1.º da Portaria nº 1.000, de 30 de outubro de 2014, inciso I, e 1.º do art. 4.º e pelo art. 11.º da Portaria nº 800, de 29 de maio de 2014, e suas alterações,
 Considerando o cumprimento das condições de Registro de Alimentos e Distribuição de Medicamentos em território nacional, por meio de Monitoramento, com o objetivo de assegurar a qualidade dos medicamentos produzidos e distribuídos no Brasil;
 Considerando a Portaria de Registro de Alimentos e Distribuição de Medicamentos nº 1.000, de 30 de outubro de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações;
 Considerando a Portaria de Registro de Alimentos e Distribuição de Medicamentos nº 1.000, de 30 de outubro de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações;
 Considerando a Portaria de Registro de Alimentos e Distribuição de Medicamentos nº 1.000, de 30 de outubro de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações;

TABELA DE REGISTRO DE ALIMENTOS

ANEXO

EMPRESA Novo Mundo Comércio de Medicamentos e Drogas Ltda
 Endereço: Rua São João, 1000
 N.º 1000 - Bairro: Jardim das Américas
 CEP: 13066-000
 Município: Santa Helena
 Atividade de Comércio de Medicamentos C. 14022/0
 Registro em 02/01/2014
 Contrato de Registro de Alimentos C. 14022/0
 Atividades: Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio

SUPERINTENDÊNCIA DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALEANDEGADOS

RESOLUÇÃO - RE N.º 28, DE 7 DE JANEIRO DE 2019

A Superintendência de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Aleandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso V do art. 7.º da Lei nº 7.552, de 26 de junho de 1986, inciso I do art. 1.º da Portaria nº 1.000, de 30 de outubro de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações, e pelo art. 11.º da Portaria nº 800, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações, e pelo art. 11.º da Portaria nº 800, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações;

MULTI BANCÁRIO COLETA

ANEXO

MULTI BANCÁRIO COLETA
 Endereço: Rua São João, 1000
 N.º 1000 - Bairro: Jardim das Américas
 CEP: 13066-000
 Município: Santa Helena
 Atividade de Comércio de Medicamentos C. 14022/0
 Registro em 02/01/2014
 Contrato de Registro de Alimentos C. 14022/0
 Atividades: Indústria, Comércio e Serviços de Alimentos e Comércio

PROCELDO 254630345 2015/06
 AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 SALA 100 01
 BAIRRO SANTA ELIZABETH
 MUNICÍPIO VITORIA
 ES - ES
 CEP: 29050-000
 ATIVIDADE: Prestação de serviços de operação de pedágio para usuários e para operadores de veículos, por meio de sistema de cobrança por acesso.

RESOLUÇÃO - RE N.º 02, DE 8 DE JANEIRO DE 2019

A Superintendência de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Aleandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso V do art. 7.º da Lei nº 7.552, de 26 de junho de 1986, inciso I do art. 1.º da Portaria nº 1.000, de 30 de outubro de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações, e pelo art. 11.º da Portaria nº 800, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações, e pelo art. 11.º da Portaria nº 800, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU nº 243, de 30 de outubro de 2014, e suas alterações;

MULTI BANCÁRIO COLETA

ANEXO

EMPRESA MAJON SERVICES LTDA - ME
 RUA BILIZAL, 905/905
 CEP: 11072-260/001/07
 PROCELDO 254630345 2015/06
 ENDEREÇO RUA E. COMUNDO DUQUE DE CAXIAS, Nº 25
 BAIRRO INDUSTRIAL
 MUNICÍPIO ARACAJÓ
 SE - SE
 CEP: 49466-100

ATIVIDADE: Prestação de serviços de distribuição de medicamentos em unidades hospitalares em âmbito por meio de Monitoramento, com o objetivo de assegurar a qualidade dos medicamentos produzidos e distribuídos no Brasil;

EMPRESA VANGUARD SERVIÇOS E TURISMO LTDA
 RUA BILIZAL, 905/905
 CEP: 11072-260/001/07
 PROCELDO 254630345 2015/06
 ENDEREÇO AV. LUIZ DE ALMEIDA, Nº 110
 BAIRRO FLORES DE ALBUQUERQUE
 MUNICÍPIO CALÇADA
 CE - CE
 CEP: 61600-000

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segurança pública, atividades de vigilância, monitoramento, transporte, armazenamento e distribuição de produtos químicos, materiais de segurança, produtos orgânicos, produtos de higiene, produtos de limpeza e produtos de limpeza, com o objetivo de assegurar a qualidade dos produtos produzidos e distribuídos no Brasil;

EMPRESA VANGUARD SERVIÇOS E TURISMO LTDA
 RUA BILIZAL, 905/905
 CEP: 11072-260/001/07
 PROCELDO 254630345 2015/06
 ENDEREÇO AV. LUIZ DE ALMEIDA, Nº 110
 BAIRRO FLORES DE ALBUQUERQUE
 MUNICÍPIO CALÇADA
 CE - CE
 CEP: 61600-000



2020

6

HESSEN



Zertifikat-Nr./Certificate no.
DE_HE_01_GMP_2015_0114

Aktenzeichen/Reference Number
H 23.2 Bw - 18 I 52 (311) - D 12

**BESTÄTIGUNG DER ÜBEREINSTIMMUNG EINES
HERSTELLERS MIT GMP**

Teil 1

Ausgestellt nach einer Inspektion gemäß

- Art. 111 (5) der Richtlinie 2001/83/EG
- Art. 15 der Richtlinie 2001/20/EG

von zuständiger deutscher Überwachungsbehörde

Der Hersteller
Merck KGaA

Anschrift der Betriebsstätte
Merck KGaA

Frankfurter Straße 250
A 18, A 31, A 32, D 2, D 3, D 11, D 12, D 15, D 24, D
25, D 39, I 11, N 78, N 79, N 80, N 90, PH 5, PH 16,
PH 23, PH 28, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, V
40, V 41, V 42, V 66, V 67
64293 Darmstadt
Deutschland

- wurde der Rahmen der nationalen Arzneimittelüber-
wachung modifiziert in Verbindung mit der Herstellungs-
erlaubnis Nr. DE_HE_01_MVA_2015_0056 gemäß

Art. 40 der Richtlinie 2001/83/EG

Art. 13 der Richtlinie 2001/20/EG

ingesetzt in deutsches Recht durch
§ 13 Abs. 1 und § 72 Arzneimittelgesetz

Ausgangspunkt der aus der letzten Inspektion vom
09. März 2015 gewonnenen Erkenntnisse wird für die
oben genannte Betriebsstätte des Herstellers die
Übereinstimmung mit den Anforderungen der Guten
Herstellungspraxis festgelegt, die sich aus

**CERTIFICATE OF GMP COMPLIANCE OF A
MANUFACTURER**

Part 1

Issued following an inspection in accordance with

- Art. 111 (5) of Directive 2001/83 EC
- Art. 15 of Directive 2001/20 EC

The competent authority of GERMANY confirms the
following

The manufacturer
Merck KGaA

Site address
Merck KGaA

Frankfurter Straße 250
A 18, A 31, A 32, D 2, D 3, D 11, D 12, D 15, D 24, D
25, D 39, I 11, N 78, N 79, N 80, N 90, PH 5, PH 16,
PH 23, PH 28, PH 33, PH 50, PH 51, PH 52, PH 80, V
40, V 41, V 42, V 66, V 67
64293 Darmstadt
Germany

- has been inspected under the national inspection
programme in connection with manufacturing
authorisation no. DE_HE_01_MVA_2015_0056 in
accordance with

- Art. 40 of Directive 2001/83/EC

- Art. 13 of Directive 2001/20/EC

transposed in the following national legislation:
Sect 13 para 1 and sect 72 Arzneimittelgesetz (German
Drug Law)

From the knowledge gained during the inspection of
the manufacturer, the extent of which was conducted on
09 March 2015, it is considered that it complies with the
Good Manufacturing Practice requirements relating to

Benedikt König
Leitung Sachbearbeitung

C

2021

CARTORIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TAMBÉM OFÍCIO DE REGISTRO DE IMÓVEIS - Cópia DN 04/04/2016

Autenticação Digital

Quilates em ouro amarelo 18 e 750 milésimos de platina e 1000 milésimos de paládio em 14 e 18 quilates. O ouro amarelo contém 750 milésimos de platina e 1000 milésimos de paládio.

Cod. Autenticação: 40370404161426200390-2; Data: 04/04/2016 14:26:57

Seio Digital de Fixação Tipo Normal C: A0D54636-vxRW
 Valor Total do Ato: R\$ 3,70

Confira os dados do ato em: <https://selic.digital.jpb.jus.br>

Assinado por:  Manoel Carlos Cavalcanti
TITULAR

• den Ursprungs- und Leistungs- der Güter
 • Herstellungsgemeinschaft
 Richtlinie 2003/54/EG

• the principles and guidelines of Gold Manufacturing Practice laid down in
 • Directive 2003/54/EC

ingibent

Dieses Zertifikat bestätigt den Status der Betriebsstätte zum Zeitpunkt der oben genannten Inspektion. Es sollte nicht zur Bestätigung der Übereinstimmung herangezogen werden, wenn seit der genannten Inspektion mehr als drei Jahre vergangen sind. Nach Ablauf dieser Zeit sollte mit der zuständigen Behörde Kontakt aufgenommen werden. Das Zertifikat ist nur für Vorräte sämtlicher Sorten inklusive der Folie 1 und 2 gültig. Die Echtheit dieses Zertifikates kann ggf. durch die ausstellende Behörde bestätigt werden.

This certificate reflects the status of the manufacturing site at the time of the inspection. It should not be relied upon to reflect the compliance status if more than three years have elapsed since the date of that inspection, after which time the issuing authority should be consulted. This certificate is valid only when presented with all pages and both parts 1 and 2. The authenticity of this certificate may be verified with the issuing authority.


Handwritten signature



E

2022

Part 2

- Human medicinal product
- Pharmaceutical for application on mucous membranes

- Human Medicinal Product
- Human Physiological Nutritional Products for oral use (LNU)

1 HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1 MANUFACTURING OPERATIONS

- Die einzelnen Herstellungsgänge müssen vollständig und systematisch (insbesondere bei verschiedenen Phasen wie z.B. Abfüllen, Abpacken, Kennzeichnen, Übergabe und Zertifizierung, Lagerung und Vertrieb) der jeweiligen Darreichungsform oder den anderen angegeben.

- sufficient manufacturing operations include each of the manufacturing (including various processes as defined in 1.1) including packaging, labelling, release, storage, distribution and distribution in specified dosage forms unless otherwise stated.

- Die Qualitätskontroll- und/oder Freigabe- und/oder Glasurverfahren ohne Herstellungsschritte sollten unter den entsprechenden Phasen spezifiziert werden.

- quality control testing and/or release and batch certification activities without manufacturing operations should be specified under the relevant item.

- Wenn relevanten Produkt- und Darreichungsform sollte auch angegeben werden, wenn der Hersteller Produkte mit radioaktiven Inhaltsstoffen herstellt, z.B. radioaktive Arzneimittel von Antidotale, die Paracetamol, Salicylsäure, Zinktabletten, Desferrioxamin, Stoffe mit hormoneller Wirkung oder andere pharmakologisch wirksame Wirkstoffe enthalten (anwendbar für alle Bereiche des Teils 1 mit Ausnahme 1.5.2 und 1.9).

- if the company is engaged in manufacturing products with specific requirements e.g. radiopharmaceuticals, products containing benzoin, sulphones, antibiotics, antineoplastic substances with hormonal activity or other pharmaceutically active ingredients this should be stated under the relevant section type and dosage form (applicable to all regions of Part 1, other than sections 1.5.2 and 1.9).

1.1 Sterile Produkte

1.1 Sterile Products

1.1.1 Aseptisch hergestellt

1.1.1 Aseptically prepared

1.1.1.1 Großvolumige flüssige Darreichungsformen

1.1.1.1 Large volume liquids

1.1.1.2 Lyophilisate

1.1.1.2 Lyophilisates

- Spezielle Anforderungen
- 2 Hormone oder Substanzen mit hormoneller Wirkung
- 3 Prostaglandin-Zyklase

- Special requirements
- 2 Hormones or substances with hormonal activity
- 3 Prostaglandin-Cyclooxygenase

1.1.1.4 Kleinvolumige flüssige Darreichungsformen

1.1.1.4 Small volume liquids

- Spezielle Anforderungen
- 2 Hormone oder Substanzen mit hormoneller Wirkung

- Special requirements
- 2 Hormones or substances with hormonal activity

1.1.1.6 Andern aseptisch hergestellte Produkte Augentropfen

1.1.1.5 Other aseptically prepared products Eye drops

1.1.2 In Endbehälter abgefüllt

1.1.2 Terminally stored

1.1.2.3 Kleinvolumige flüssige Darreichungsformen

1.1.2.3 Small volume liquids

1.2 Nichtsterile Produkte

1.2 Non-sterile products

1.2.1 Nichtsterile Produkte

1.2.1 Non-sterile products

1.2.1.1 Hartkapseln

1.2.1.1 Capsules, hard shell

Handwritten signature
 Director, Drug Regulatory



1.2.1.2	Werkkapseln	1.2.1.2	Capsules, soft shell
1.2.1.6	Flüssige Darreichungsformen zur inneren Anwendung	1.2.1.6	Liquids for internal use
1.2.1.8	Andere feste Arzneiformen	1.2.1.8	Other solid dosage forms
1.2.1.10	Tabletten	1.2.1.10	Tablets
	Spezielle Anforderungen 2 Hormone oder Substanzen mit hormoneller Wirkung		Special requirements 2 Hormones or substances with hormonal activity
1.2.1.14	Transdermale Systeme	1.2.1.14	Transdermal patches
1.3	Biologische Arzneimittel	1.3	Biological medicinal products
1.3.1	Biologische Arzneimittel	1.3.1	Biological medicinal products
1.3.1.2	Immunologische Produkte	1.3.1.2	Immunological products
1.3.1.5	Biotechnologische Produkte	1.3.1.5	Biotechnology products
1.4	Andere Produkte oder Herstellungstätigkeiten (siehe andere relevante Herstellungsaktivität/Produktart, die oben nicht erwähnt ist, z.B. Sterilisation von Wirkstoffen/Herstellung von biologischen Ausgangsstoffen (sofern durch nationale Vorschriften vorgeschrieben), pflanzliche oder homöopathische Produkte, Bulk oder vollständige Herstellung usw.)	1.4	Other products or manufacturing activity (see other relevant manufacturing activity/product type that is not covered above, e.g. sterilisation of active substances, manufacturing of biological active starting materials (where required by national legislation), herbal or homeopathic products, bulk or total manufacturing, etc.)
1.4.1	Herstellung von:	1.4.1	Manufacture of:
1.4.1.4	Anderes - Wirkstoffe besonderer Herkunft - Wirkstoff-Hilfsmischungen	1.4.1.4	Other - Ingredients of animal origin - Active substances/exipients
1.4.2	Sterilisation von Wirkstoffen/Herstoffen / Fertigarzneimitteln	1.4.2	Sterilisation of active substances/exipients/finished product
1.4.2.1	Filtration	1.4.2.1	Filtration
1.4.2.2	Tropferne Hitze	1.4.2.2	Dry heat
1.4.2.3	Dampf	1.4.2.3	Moist heat
1.5	Nur Abpacken	1.5	Packaging only
1.5.2	Sekundärverpacken	1.5.2	Secondary packing
1.6	Qualitätskontrolle	1.6	Quality control testing
1.6.1	Mikrobiologisch: Sterilität	1.6.1	Microbiological: sterility
1.6.2	Mikrobiologisch: Prüfung nicht-steriler Produkte	1.6.2	Microbiological: non-sterile
1.6.3	Chemisch/Physikalisch	1.6.3	Chemical/Physical
1.6.4	Biologisch	1.6.4	Biological



2024

1 EINFÜHRUNG VON ARZNEIMITTELEN

Einführungsgüter sind unter der entsprechenden Einfuhrtarif-Schein-Nummer zu erklären. Einfuhrtarifnummern von für humanmedizinischen Produkten sind ebenfalls in diesem Abschnitt zu identifizieren.

Alle diese Einfuhrtarifnummern umfassen Lagerung und Verkauf sowie nach unten angegeben.

2.1 Qualitätskontrolle eingeführter Arzneimittel

- 2.1.1 Mikrobiologisch: Sterilität
- 2.1.2 Mikrobiologisch: Prüfung nicht steriler Produkte
- 2.1.3 Chemisch/Physikalisch
- 2.1.4 Biologisch

2.2 Chargenfreigabe eingeführter Arzneimittel

- 2.2.1 Sterile Produkte
 - 2.2.1.1 aseptisch hergestellt
 - 2.2.1.2 im Endbehälter sterilisiert
- 2.2.2 Nichtsterile Produkte
- 2.2.3 Biologische Arzneimittel
 - 2.2.3.2 Immunologische Produkte
 - 2.2.3.5 Biotechnologische Produkte
- 2.2.4 Andere Produkte (jede andere relevante Einfuhrtarifnummer, die nicht oben erwähnt ist, z.B. Einfuhr von radioaktiven Arzneimitteln, medizinischen Gasen, pflanzlichen oder homöopathischen Produkten usw.)
- 2.2.4.6 Andere
 - Gentechnologisch hergestellte Wirkstoffe
 - Biotechnologisch hergestellte Wirkstoffe

Einwirkstoffe, rufen oder klarstellende Anmerkungen betreffend den Umfang des Zertifikats.
 Anmerkungen: Zu 1.1.1-2 - Nur Sekundärverpacken, Qualitätskontrolle und Chargenfreigabe bei Humanarzneimitteln: Komplettfertigung von menschlichen Präparaten.
 Zu 1.2.1.2: Nur Qualitätskontrolle und Chargenfreigabe bei Humanarzneimitteln: Sekundärverpacken von menschlichen Präparaten.
 Zu 1.2.1.3: Feste Darreichungsformen mit verlängerter Wirkstoffwirkung, bei Dragees nur Chargenfreigabe.

2 IMPORTATION OF MEDICINAL PRODUCTS

Importation activity is subject to importation procedures which entered under the relevant importation tariff code. For medicinal products, including biologicals, importation procedures should also be entered in the system.

Importation activities include storage and sale which have referred to the contrary.

2.1 Quality control testing of imported medicinal products

- 2.1.1 Microbiological sterility
- 2.1.2 Microbiological, non sterility
- 2.1.3 Chemical/Physical
- 2.1.4 Biological

2.2 Batch certification of imported medicinal products

- 2.2.1 Sterile Products
 - 2.2.1.1 Aseptically prepared
 - 2.2.1.2 Terminally sterilized
- 2.2.2 Non-sterile products
- 2.2.3 Biological products
 - 2.2.3.2 Immunological products
 - 2.2.3.5 Biotechnology products
- 2.2.4 Other products (any other relevant importation activity that is not covered above e.g. importation of radiopharmaceuticals, medicinal gases, herbal or homeopathic products, etc.)
- 2.2.4.6 Other
 - Ingredients produced using genetic engineering
 - Active pharmaceutical ingredients produced by biotechnology

Any restrictions or clarifying remarks raised to the scope of this certificate.

Comments: Ref to 1.1.1-2 - Secondary packaging quality control testing and batch certification of human medicinal products only, total manufacturing of human investigational medicinal products.
 Ref to 1.2.1.2: Quality control testing and batch certification of human medicinal products, secondary packaging of human investigational medicinal products.
 Ref. to 1.2.1.3: Modified release solid dosage forms: batch certification of sugar coated tablets, capsules, etc.

E

2025

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
 OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS
 CARREIÃO DE NOTAS - Largo Duque de Caxias
 Rua do Comércio, 100 - Fone: 11 5082-1000 - CEP: 04011-900 - SP
Autenticação Digital
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C, AOC64514-2NE3,
 2019, 10/08/2015, PG. 3/10.
Cod. Autenticação: 40370404161426200390-6; Data: 04/04/2016 14:26:57
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.jpb.jus.br>

Zu 1.2.1.13: Enthält auch die ausschließliche
 Sekundärverpackung und Chargenfreigabe von
 Zytostatika
 Zu 1.2.1.14: Nur Chargenfreigabe
 Zu 1.2.1.2: Rekombinante Proteine/DNA und
 Tumorzellen
 Zu 1.2.1.5: Rekombinante Proteine/DNA
 Zu 2.2.2.2 und 2.2.2.5: Rekombinante Proteine/DNA

Ref. to 1.2.1.13: Includes also exclusive secondary
 packaging and batch certification of cytotoxic
 Ref. to 1.2.1.14: Batch certification only
 Ref. to 1.2.1.2: Recombinant proteins/DNA and tumor
 vaccines
 Ref. to 1.2.1.5: Recombinant proteins/DNA
 Ref. to 2.2.2.2 and 2.2.2.5: Recombinant proteins/DNA

20 October 2015
 im Auftrag



20 October 2015
 On behalf

Name und Unterschrift des Bearbeiters der zuständigen
 Behörde

Name and signature of the authorized person of the
 Competent Authority

Doris Meyer-Höbig
 Regierungsbüro Darmstadt
 Pharmazie
 Lusenplatz 2
 64283 Darmstadt
 Deutschland
 Tel: +49(0)6151 125004

Doris Beyer-Höbig
 Regierungsbüro Darmstadt
 Pharmazie
 Lusenplatz 2
 64283 Darmstadt
 Deutschland
 Tel: +49(0)6151 125004

[Handwritten signature]
 Doris Beyer-Höbig



2026


E

Die wörtliche Übereinstimmung der vorstehenden Fotokopie mit der mir vorliegenden Urschrift wird hiermit beglaubigt.

Darmstadt, 9. November 2015

I hereby certify that this copy is a true and complete reproduction of the Original available to me.

Darmstadt, 9 November 2015


-Notar/Notary-

E

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 4670-8

Autenticação Digital

Selo Digital de Registro Tipo Normal C, ADD54612-77A, Ofício TCM do Ato, PG 3, 78

Cód. Autenticação: 40370404161426200390-8; Data: 04/04/2016 14:26:57

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.jpb.jus.br>

Christa Pfennig Schmidt

Christa Pfennig Schmidt, geb. am 10.08.1958 in Darmstadt, hat hiermit erklärt, dass sie die Urkunde des Landgerichts Darmstadt vom 24.04.2016 (16 1010 JAV) als wahr und richtig anerkennen und sich verpflichtet, die darin enthaltenen Angaben zu bestätigen.

Darmstadt, den 24.04.2016
 Die Präsidentin des Landgerichts



Christa Pfennig Schmidt
 Christa Pfennig Schmidt



REGISTRO CIVIL
 824285MK



Consultoria-Geral do Brasil em Frankfurt
 Resolução nº 410-A/151207-00013

Reconheço verdadeira, por semelhança, a assinatura neste documento de Christa Pfennig Schmidt - juza e substituta oficial do Presidente (deixa) Tribunal de Justiça (envio) Darmstadt - Alemanha. E, para constar ainda conviene, manter anexa o presente, que descreve a tal selar com o selo desta Consultoria-Geral.

Frankfurt, oito de dezembro de dois mil e quinze (08/12/2015)

Sandra Myriam Assorin Dantas
 SANDRA MYRIAM ASSORIN DANTAS
 Vice-Geral

Impressão e reprodução do documento proibida de acordo com o art. 2º do Dec. 54.45/99. A presente reprodução não implica qualquer ato de direito.

20270404161426200390-8

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

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude etc...

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé,

Este documento foi emitido em 05/04/2016 às 10:27:17 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f05712d69fe6bc05bae042002e231d685b9fca5f6e0da657f12e139362c66c21c30f2eb035d
267b3ed360a502598a4b64b936693b44a5523a90564f340d472f219b6d7600c4560b18

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1 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: 04/04/2017 às 14:27:36 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 512106

Código de Controle da Autenticação:

40370404161426200390-1 a 40370404161426200390-8

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>





Silvana Maria Nunes Coats

Tradutora Pública e Intérprete Comercial
Public Translator and Commercial Interpreter

Inscrita sob o no. 1858 na Juceesp
Junta Comercial do Estado de São Paulo
Tel - (fax) 11 5579 11 55
Rua Dr. Fabricio Vampré, 316 - Vila Mariana - Capital
CPF- 049489558-20 RG- 8 399823-8
CCM- 4.066.166-0 INSS-1 166.221.762.0
Idomas - Inglês- Inglês / Espanhol-Spanish

Tradução no 377 Livro no. 002 Folha no. 725

Certifico e dou fé, para os devidos fins que nesta data me foi apresentado um documento, em idioma inglês e qual traduzo para o vernáculo no seguinte teor:

[documento bilíngue - idioma alemão e idioma inglês de igual teor]

DE: HESSEN
COPIA CERTIFICADA [depois]: HESSEN

Certificado Nº DE_H8_01_GMP_2016_0114
Número de referência: II 23.2 Bay-18102(111)-D 12

CERTIFICADO DE GMP EM CONFORMIDADE COM O FABRICANTE

Página 1

Está em conformidade de acordo com:
Art. 11 (2) da Diretiva 2001/83/CE
Art. 16 da Diretiva 2001/83/CE
A autoridade competente da ALEMARHA, confirma o seguinte:
O fabricante: Merck KGaA

Endereço: Merck KGaA Produktions Straße 289
A16A31A22,02,03,011,012,015, 024, 026, 028,031, 036, 039, 040, 042, 043, 044, 045, 046, 047, 048, 049, 050, 051, 052, 053, 054, 055, 056, 057, 058, 059, 060, 061, 062, 063, 064, 065, 066, 067, 068, 069, 070, 071, 072, 073, 074, 075, 076, 077, 078, 079, 080, 081, 082, 083, 084, 085, 086, 087, 088, 089, 090, 091, 092, 093, 094, 095, 096, 097, 098, 099, 100, 101, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 108, 109, 110, 111, 112, 113, 114, 115, 116, 117, 118, 119, 120, 121, 122, 123, 124, 125, 126, 127, 128, 129, 130, 131, 132, 133, 134, 135, 136, 137, 138, 139, 140, 141, 142, 143, 144, 145, 146, 147, 148, 149, 150, 151, 152, 153, 154, 155, 156, 157, 158, 159, 160, 161, 162, 163, 164, 165, 166, 167, 168, 169, 170, 171, 172, 173, 174, 175, 176, 177, 178, 179, 180, 181, 182, 183, 184, 185, 186, 187, 188, 189, 190, 191, 192, 193, 194, 195, 196, 197, 198, 199, 200, 201, 202, 203, 204, 205, 206, 207, 208, 209, 210, 211, 212, 213, 214, 215, 216, 217, 218, 219, 220, 221, 222, 223, 224, 225, 226, 227, 228, 229, 230, 231, 232, 233, 234, 235, 236, 237, 238, 239, 240, 241, 242, 243, 244, 245, 246, 247, 248, 249, 250, 251, 252, 253, 254, 255, 256, 257, 258, 259, 260, 261, 262, 263, 264, 265, 266, 267, 268, 269, 270, 271, 272, 273, 274, 275, 276, 277, 278, 279, 280, 281, 282, 283, 284, 285, 286, 287, 288, 289, 290, 291, 292, 293, 294, 295, 296, 297, 298, 299, 300, 301, 302, 303, 304, 305, 306, 307, 308, 309, 310, 311, 312, 313, 314, 315, 316, 317, 318, 319, 320, 321, 322, 323, 324, 325, 326, 327, 328, 329, 330, 331, 332, 333, 334, 335, 336, 337, 338, 339, 340, 341, 342, 343, 344, 345, 346, 347, 348, 349, 350, 351, 352, 353, 354, 355, 356, 357, 358, 359, 360, 361, 362, 363, 364, 365, 366, 367, 368, 369, 370, 371, 372, 373, 374, 375, 376, 377, 378, 379, 380, 381, 382, 383, 384, 385, 386, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 409, 410, 411, 412, 413, 414, 415, 416, 417, 418, 419, 420, 421, 422, 423, 424, 425, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 447, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 502, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 518, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 526, 527, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539, 540, 541, 542, 543, 544, 545, 546, 547, 548, 549, 550, 551, 552, 553, 554, 555, 556, 557, 558, 559, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 622, 623, 624, 625, 626, 627, 628, 629, 630, 631, 632, 633, 634, 635, 636, 637, 638, 639, 640, 641, 642, 643, 644, 645, 646, 647, 648, 649, 650, 651, 652, 653, 654, 655, 656, 657, 658, 659, 660, 661, 662, 663, 664, 665, 666, 667, 668, 669, 670, 671, 672, 673, 674, 675, 676, 677, 678, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 685, 686, 687, 688, 689, 690, 691, 692, 693, 694, 695, 696, 697, 698, 699, 700, 701, 702, 703, 704, 705, 706, 707, 708, 709, 710, 711, 712, 713, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 754, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 847, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980, 981, 982, 983, 984, 985, 986, 987, 988, 989, 990, 991, 992, 993, 994, 995, 996, 997, 998, 999, 1000

- Foi sido inspecionado pelo programa nacional de inspeção de fármacos com a autorização da fabricação nº DE_H8_01_MRA_2016_0308 de acordo com:
Art. 40 da Diretiva 2001/83/CE
Art. 13 da Diretiva 2001/83/CE transposto para a seguinte legislação:
Sec 10 para 1 e Sec 70 Arzneimittelgesetz (Lei Alemã de Medicamentos)

De conformidade com o parágrafo anterior a inspeção deste fabricante, a silva e sua foi concluída em 02 de Março de 2016, e considerada de acordo com os requisitos das Boas Práticas de Fabricação referidas em:

(Anexo 1)
(1696/2006/CE)
- nos princípios e nos orientações gerais das Boas Práticas de Fabricação
Prática estabelecida em:
Diretiva 2006/46/CE

O certificado indica o status do fabricante no momento da inspeção mencionada acima a qual deve ser mantido no mesmo para efeito de situação de conformidade se durante todo o período de validade a inspeção, após todo período a autoridade emissora deve ser consultada. Esta validação é válida somente quanto for apresentado com todos os parágrafos e partes 1 a 2. A autoridade deste certificado deve ser verificada com a autoridade emissora.

01/03/2016
Silvana Maria Nunes Coats



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS PROFISSÃO DE REGISTRO CUIABÁ, 942 PROCELAR ALUMINUM
FUNDIÁRIO DE REGISTRO DE NOTAR - CUIABÁ, 142218-1
Autenticação Digital
De acordo com as artigos 1º, 6º, 10º, 11º, 17º, 24º, 28º, 31º, 34º, 37º, 42º e 51º do Código de Processo Civil e seus Complementos, 6º da Resolução nº 08/2016 do CNJ, 1º do Regulamento do CNJ nº 08/2016 e 1º do Regulamento do CNJ nº 08/2016, a presente certificação foi emitida em 02/03/2016 às 14:28:34.
Cód. Autenticação: 40370404161427270375-1; Data: 04/04/2016 14:28:34
Belo Digital de Fabricação Tipo Normal C, ACD04020-SM16;
1697 Total de Ass. RG 1774
Confira os dados do ato em: <https://pds.digital.jpb.jus.br>
161, Valdeci Oliveira Coimbra
Tribunal

Tradução no. 377
(continuação):

LIVRO NO. 002

Folha no. 725

Parte 1

- Medicamentos Homóios
- Medicamento Homóio Experimental para Uso Oral

OPERAÇÕES DE FABRICAÇÃO

- As operações de fabricação autorizadas incluem: obtenção, teste e controle (incluindo vários processos de controle, embalagem, apresentação, certificação e liberação de lotes, armazenamento e distribuição de drogas específicas de acordo com o modo que influencia o conteúdo).

- Teste de controle de qualidade em todas as atividades de certificação e liberação de lotes em todas as operações de fabricação devem ser especificadas sob os itens relevantes:

- Se a empresa está envolvida na fabricação de produtos com requisitos especiais, por exemplo, radiofarmacêuticos ou produtos contendo peptídeos, autoanticorpos, anticorpos, substâncias com atividade hormonal ou outros de ingredientes ativos com potencial prejudicial, este deve ser declarado sob a relevância do tipo de produto e a dosagem da forma; aplicável para todos os seções do parte 1 e das seções 1.5.2 e 1.6.

1.1 Produtos Estéreis

1.1.1 Preparado asepticamente

1.1.1.1 Grande volume de líquidos

1.1.1.2 Liofilizados

Requisitos especiais

2 homólogos de substâncias com atividade hormonal

3 protolipídios/coloides

1.1.1.3 Pequenos volumes líquidos

2 homólogos de substâncias com atividade hormonal

1.1.1.6 Outros produtos preparados asepticamente

Colírios

1.1.2 Esterilização térmica

1.2 Produtos não esterilizados

1.2.1.1 Cápsulas, revestidos duros

(cremas)

(cremas, pastas)

1.2.1.2 Cápsulas, revestidos moles

1.2.1.6 Líquidos para uso tópico

1.2.1.8 Outras dosagens de formas sólidas

1.2.1.12 Comprimidos

Requisitos especiais 2 homólogos e substâncias com atividade hormonal

1.2.1.14 Adesivo Transdérmico

1.3 Medicamentos Biológicos

1.3.1 Medicamentos Biológicos

1.3.1.2 Produtos Imunológicos

1.3.1.5 Produtos Biotecnológicos

1.4 Outros produtos ou atividades de fabricação (qualquer outra fabricação relevante tipo de atividade/ produto que não está descrito acima, por exemplo, esterilização das substâncias ativas, fabricação de substâncias ativas biológicas de matérias primas (quando regulamentada pela legislação nacional), fitoterapia ou produtos homeopáticos, volume ou fabricação total etc.)

1.4.1 Fabricação de

1.4.1.1 Outros

- Ingredientes de origem animal

- Substâncias ativas/excipientes



Tradução no. 377
(continuação):

Livro no. 002

Folha no. 727

- 1.4.2 Esterilização de substâncias ativas/excipientes/ produtos finalizados:
- 1.4.2.1 Filtração
- 1.4.2.2 calor seco
- 1.4.2.3 calor úmido
- 1.5 Somente embalagem
- 1.5.2 Embalagem secundária
- 1.6 Teste de controle de qualidade
- 1.6.1 Microbiológico: esterilizado
- 1.6.2 Microbiológico: não esterilizado
- 1.6.3 Químico/ Físico
- 1.6.4 Biológico

(verbas)
(página(s))**3- IMPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS**

- qualquer atividade de importação em relação ao produto importado deve ser registrada sob a categoria de produtos relevantes nesta seção, atividades de importação relacionadas à fabricação parcial de produtos deve também estar incluída nesta seção.

- atividade de importação incluem armazenamento e distribuição ao menos que se informe o contrário

2.1 Teste de controle de qualidade de medicamentos importados

- 2.1.1 Microbiológico: estéril
- 2.1.2 Microbiológico: não estéril
- 2.1.3 Químico/ Físico
- 2.1.4 Biológico

2.2 Certificação de lotes e medicamentos importados

- 2.2.1 Produtos estéreis
- 2.2.1.1 Preparado estereotipicamente
- 2.2.1.2 Esterilização terminal
- 2.2.2 medicamentos não estéreis
- 2.2.3 medicamentos biológicos
- 2.2.3.2 medicamentos imunológicos
- 2.2.3.5 medicamentos biotecnológicos
- 2.2.4 Outros produtos (qualquer outra atividade de importação relevante que não está descrita acima, por exemplo, importação de radiofarmacêuticos, gases medicinais, biológicos ou medicamentos de homeopatia, etc.)

2.2.4.6 Outros

- ingredientes produzidos usando engenharia genética
- ingredientes farmacêuticos ativos produzidos por biotecnologia

Qualquer restrição ou observação esclarecedora (relacionada ao escopo deste certificado):
Comentários: Ref a 1.1, 1.2: Embalagem secundária, teste de controle de qualidade e certificação de lotes somente de medicamentos humanos, fabricação total de medicamentos experimentais humanos.

Ref. de 1.2.1.2: Teste de controle de qualidade e certificação de lotes de medicamentos humanos, embalagem secundária e de medicamentos experimentais humanos.

Ref. de 1.2.1.6: Dosagem de formas sólidas modificadas, certificação de lotes de comprimidos revestidos de açúcar (tabletes) somente

(verbas)
(página(s))

Ref de 1.2.1.13: Inclui também embalagem secundária e certificação de lote de citotóxicos

Ref. de 1.2.1.14: certificação de lote somente



Tradução no. 377
[cont./inscrição]

Livro no. 002

Folha no. 728

Ref. de 1.3.1.2: Proteínas recombinantes/DNA e vacina tumoral
Ref. de 1.3.1.5: Proteínas recombinantes/DNA
Ref. de 2.2.3.2 e 2.2.3.3: Proteínas recombinantes/DNA

20 de outubro de 2015

[carimbo]: Regierungskreis Darmstadt

Em nome de

Nome e assinatura da pessoa autorizada de autoridade competente

Doris Beyer-Röbig
Regierungskreis Darmstadt
Pharmazie
Littelpforte 2
64283 Darmstadt
Alemanha
Tel: +49(0) 6151 125004

[assinatura]
[assinatura digital]

Eu, pelo presente, certifico que esta cópia é verdadeira e uma reprodução completa do Original que tenho à minha disposição.

Darmstadt, 9 de novembro de 2015

[assinatura ilegível]: Tabelão - (assinatura): Alexander Pfeiffer
Tabelão em Darmstadt

[assinatura digital]
[carimbo em idioma alemão]

[selo do Consulado do Brasil em Frankfurt]
Legalização de assinatura (Doc de Brazil): 824286MK
Solicitação nº 416.4.151207-00013
Frankfurt 08/12/2015

Nada mais constava no documento acima que devotou com esta tradução, segundo meu melhor entender, lavrada à lauda(s) à qual conferi, achel conforme e assino.

São Paulo, 17 de dezembro de 2015

Stefano H. Costa



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

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude etc...

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 05/04/2016 às 10:28:03 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f05712d69fe6bc05bae042002e231d685b9fca5f6e0da657f62baca7484afb4dd841d16fb920
4fb2fd360a502598a4b64b936683b44a5523a6d2dc477a911cfdd471b5fd1c18aa114

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1 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.

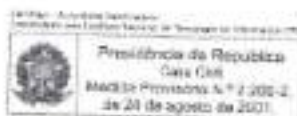
Esta certidão tem a sua validade até: 04/04/2017 às 14:27:36 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 512109

Código de Controle da Autenticação:

40370404161427270375-1 a 40370404161427270375-4

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : LORITIL

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	LORITIL		
Princípio Ativo:	LORATADINA		
Categoria:	ANTI-HISTAMÍNICOS SISTEMICOS		
Registro:	154230003		
Processo:	25351.222095/2002-31		
Vencimento do Registro:	01/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300030013
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 480 (EMB. HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300030021
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	3	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300030024
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT 60 FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	4	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300030025
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		



VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados

103
LA DALLA PORTA

2036

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Sabor Regulatório

Detalhe do Produto : LORITIL

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	LORITIL		
Categoria:	ANTI-HISTAMÍNICOS SISTÊMICOS		
Registro:	15423003		
Processo:	25351.222096/2002-31		
Vencimento do Registro:	01/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	154230030013
Princípio Ativo:	LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	154230030021
Princípio Ativo:	LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	3	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	154230030024
Princípio Ativo:	LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT 60 FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	4	23/01/2003

2037

Validade:	24 meses	Registro:	1542300030025
Princípio Ativo:	LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		

VOLTAR

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

Central de Atendimento Anvisa, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Torre Brasília - DF

015; 033; 103; 104; 105; 121; 147;



RESOLUÇÃO - RR Nº 43, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confiere a Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Poder Executivo da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 23 de agosto de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 34 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 41 de 03 de fevereiro de 2016, publicados no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o desenvolvimento das atividades da Base Pública de Fabricação de Medicamentos, ou o desenvolvimento das procedimentos de produção submetidos à análise, preconizada nos regulamentos vigentes;

Art. 1º Adotar o(a) Polígono de Certificação da Base Pública de Fabricação de Medicamentos 4(a) (imagem 1) constante no Anexo.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORONHA

ANEXO

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

RESOLUÇÃO - RR Nº 45, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confiere a Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Poder Executivo da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 23 de agosto de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 34 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 41 de 03 de fevereiro de 2016, publicados no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o desenvolvimento das atividades da Base Pública de Fabricação preconizada nos regulamentos vigentes, por a Base de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Casular a Certificação da Base Pública de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORONHA

ANEXO

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.gov.br/anvisa/pt-br/100000002200001>, pelo código 101001582200001

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

RESOLUÇÃO - RR Nº 44, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confiere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Poder Executivo da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 23 de agosto de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 34 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 41 de 03 de fevereiro de 2016, publicados no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o desenvolvimento das atividades da Base Pública de Fabricação preconizada nos regulamentos vigentes, por a Base de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Casular a Certificação da Base Pública de Fabricação de Medicamentos de acordo com o Anexo, publicado pelo Regulamento RDC Nº 3, de 13 de agosto de 2014, no Diário Oficial da União nº 171, de 15 de setembro de 2014, página 1, págs. 99 e no Regulamento, págs. 198 e 206, e no Anexo constante no Anexo 1.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORONHA

ANEXO

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

RESOLUÇÃO - RR Nº 47, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confiere a Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Poder Executivo da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 23 de agosto de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 34 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 41 de 03 de fevereiro de 2016, publicados no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o desenvolvimento das atividades da Base Pública de Fabricação RDC Nº 33, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Casular o(a) Polígono de Certificação da Base Pública de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA NORONHA

ANEXO

Table with 2 columns: Nome, Endereço, Cidade, Estado, CEP, Telefone, Fax, e-mail, and website.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.gov.br/anvisa/pt-br/100000002200001>, pelo código 101001582200001

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2004 - 2009/0301, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



PROCESSO: 1511.70319/2009-M AUTORIZAÇÃO: 1.603.640
 ATIVIDADE: CLAR-E
 ARMADOR: SALETE DE DOMES
 ENDEREÇO: RUA HERVAL DO GURTO, Nº 504
 BAIRRO: INDUSTRIAL CEP: 6605000 - BELÉLIA
 CNPJ: 06.044.503/0001-42
 PROCESSO: 1511.14518/2003-S1 AUTORIZAÇÃO: 1.024.046
 ATIVIDADE: GEL-ASSÉ
 ARMADOR: SANEANTE DOMES
 DISTRIBUIDOR: SANEANTE DOMES
 EXPEDIENTE: SANEANTE DOMES
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMES

RESOLUÇÃO - DE Nº 4348, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2014

O Departamento de Inspeção Sanitária ao uso de sua atribuição legal conferida pela Portaria nº 1.564, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 4º da Resolução técnica aprovada em sessão do Anexo I da Portaria nº 610 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o art. 30 da Lei nº 6.366, de 21 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 4.302, de 26 de junho de 1966, resolve:

Art. 1º Instalar a Fábrica de Produtos de Farmacêuticos para Equinoterapia de Saneante Domestica, localizada no sítio Rua Saneante.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: MATA GLOBAL COMERCIO INTERNACIONAL SA
 LICENCIACAO EDUCACIONAL LTDA
 ENDEREÇO: RUA AGRICOLA DO LUIZANO Nº 304, 304
 BAIRRO: CEN - RIO DE JANEIRO RJ
 CNPJ: 07.049.061/0001-45
 PROCESSO: 1511.15211/2014-11

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atende o requerimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pretendidas, conforme disposto no artigo 12º e artigo 15º da RDC nº 162/14.

EMPRESA: TOPMEDICAL NUTRACAO CLINICA E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
 ENDEREÇO: SAAN VILA OLGA 04 LOTE 664
 BAIRRO: ASA NORTE CEP: 7802400 - BRASÍLIA DF
 CNPJ: 14.264.453/0001-75
 PROCESSO: 2011.04878/2014-07

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não observação de requisitos de inspeção ao documento comprobatório que atende o requerimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pretendidas, emitido pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 12º e artigo 15º da RDC nº 162/14.

EMPRESA: SANEANTE DOMES (SANEANTE DOMES)
 DISTRIBUIDOR: SANEANTE DOMES
 BAIRRO: CEP: RUA PROSPERA
 CNPJ: 06.660.630/0001-41

RESOLUÇÃO - DE Nº 4374, DE 08 DE DEZEMBRO DE 2014

O Departamento de Inspeção Sanitária, ao uso de sua atribuição legal conferida pela Portaria nº 1.564, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º da Portaria nº 610, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o estabelecimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, de acordo com o procedimento do processo administrativo de inspeção, resolve:

Art. 1º Instalar a Fábrica de Produtos de Farmacêuticos para Equinoterapia de Saneante Domestica, localizada no sítio Rua Saneante.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Prochem Labor	
Endereço: Rua Rui Barbosa, 144, Vila Militar, Rio de Janeiro - RJ	
CNPJ: 06.711.009/0001-14	
Endereço: Rua Rui Barbosa, 144, Vila Militar, Rio de Janeiro - RJ	
CNPJ: 06.711.009/0001-14	
Endereço: Rua Rui Barbosa, 144, Vila Militar, Rio de Janeiro - RJ	
CNPJ: 06.711.009/0001-14	

RESOLUÇÃO - DE Nº 4374, DE 08 DE DEZEMBRO DE 2014

O Departamento de Inspeção Sanitária, ao uso de sua atribuição legal conferida pela Portaria nº 1.564, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º da Portaria nº 610, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o estabelecimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, de acordo com o procedimento do processo administrativo de inspeção, resolve:

Art. 1º Instalar a Fábrica de Produtos de Farmacêuticos para Equinoterapia de Saneante Domestica, localizada no sítio Rua Saneante.

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

PROCESSO: 2511.7041/2004-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A empresa não possui a publicação no CNPI da FMS, autorizada pelo art. 188, § 1º da RDC nº 162/14, e a Autorização de Funcionamento é concedida à seguir, ficando as estabelecimentos desta atividade sujeitos ao funcionamento pela Autoridade Sanitária Local.

EMPRESA: INDÚSTRIA ONIPRE LTDA
 ENDEREÇO: PRAÇA DA SÉ, Nº 174
 BAIRRO: CENTRO CEP: 0101000 - SÃO PAULO SP
 CNPJ: 01.548.216/0001-35
 PROCESSO: 2511.7041/2004-00

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atende o requerimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pretendidas, conforme disposto no artigo 12º e artigo 15º da RDC nº 162/14.

RESOLUÇÃO - DE Nº 4348, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2014

O Departamento de Inspeção Sanitária ao uso de sua atribuição legal conferida pela Portaria nº 1.564, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 4º da Resolução técnica aprovada em sessão do Anexo I da Portaria nº 610 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o art. 30 da Lei nº 6.366, de 21 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 4.302, de 26 de junho de 1966, resolve:

Art. 1º Casular, a pedido, a autoridade local de Autorização de Funcionamento das Empresas de Produtos para Saúde, situadas no sítio Rua Saneante.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: DYVICHERS DO BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA DO 101 NOROESTE KM 1, LOTE 99
 BAIRRO: CARAPINA CEP: 3916199 - SERRA LEIÃO RJ
 CNPJ: 06.186.164/0001-45
 PROCESSO: 1511.0296/2009-24

ATIVIDADE: CLASSE COMERCIALIZAÇÃO DE CORRELADOS

RESOLUÇÃO - DE Nº 4348, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2014

O Departamento de Inspeção Sanitária ao uso de sua atribuição legal conferida pela Portaria nº 1.564, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 4º da Resolução técnica aprovada em sessão do Anexo I da Portaria nº 610 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o art. 30 da Lei nº 6.366, de 21 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 4.302, de 26 de junho de 1966, resolve:

Art. 1º Casular, a pedido, a autoridade local de Autorização de Funcionamento das Empresas de Produtos para Saúde, situadas no sítio Rua Saneante.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Anaximora DR Limited	
Endereço: Rua Rui Barbosa, 144, Vila Militar, Rio de Janeiro - RJ	
CNPJ: 06.711.009/0001-14	
Endereço: Rua Rui Barbosa, 144, Vila Militar, Rio de Janeiro - RJ	
CNPJ: 06.711.009/0001-14	
Endereço: Rua Rui Barbosa, 144, Vila Militar, Rio de Janeiro - RJ	
CNPJ: 06.711.009/0001-14	

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de CV	
Endereço: Cda. de Agua, 500, CP. 44200, Toluca, México	
CNPJ: 14.424.828/0001-11	
Endereço: Cda. de Agua, 500, CP. 44200, Toluca, México	
CNPJ: 14.424.828/0001-11	

Documento assinado eletronicamente pelo BR nº 1.026.2 de 24/08/2011, que trata da regulamentação do Curso Técnico em Farmácia - CF-2002

E



Empresário de Registro nº 000010745011
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Válida até 30/06/2016, com validade suspensa.
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Atividade de Fabricação nº 1.01261
Empresário nº 045206119
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Válida até 30/06/2016, com validade suspensa.

Empresa Grupos Indústrias Farmacêuticas S/A
 Endereço: Via Arlindo 18, Cepim, 95.9, Lagoa do Sul - RS
 CNPJ: 09.451.127/0001-04
 CN: 567 - Indústria - Indústria - Indústria
 Atividade de Fabricação nº 1.01261
 Autorização de Funcionamento nº 1.01261
 Expediente nº 070209211-1 e 00010912-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Válida até 30/06/2016, com validade suspensa, pendente, por a per o/01/2014.
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: Novo Plasma-Tecnologia Científica S/A
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Sincronia de Brasil S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
Empresário nº 06510911-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: Nova Plasma S/A
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Farmosina Laboratórios S.A.
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
 Expediente nº 00119174-7
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: Medicamentos Ancestralizados S/A
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Sincronia de Brasil S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
Empresário nº 06510911-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: Kiosco Laboratório S.A.
 Endereço: Ladeira 542 - Ladeira de Quilô - Fátima de Azeite Alto - Espírito Santo
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Novo Plasma S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
 Expediente nº 002001012-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: Medicamentos Ancestralizados S/A
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Sincronia de Brasil S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
Empresário nº 06510911-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: Farmosina S/A
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Novo Plasma S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
 Expediente nº 002001012-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

RESOLUÇÃO - RDC Nº 441, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014
 O Secretário de Saúde, de acordo com as atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 2º da Lei nº 9.124, de 26 de janeiro de 1996, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.045, de 19 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 2º e parágrafos 1º e 2º da Portaria nº 628, de 27 de maio de 2014, e suas alterações:
 Considerando a necessidade de regulamentar as atividades de controle de qualidade de medicamentos controlados;
 Considerando a necessidade de regulamentar as atividades de controle de qualidade de medicamentos controlados;
 Considerando a necessidade de regulamentar as atividades de controle de qualidade de medicamentos controlados;
 Considerando a necessidade de regulamentar as atividades de controle de qualidade de medicamentos controlados;
 Considerando a necessidade de regulamentar as atividades de controle de qualidade de medicamentos controlados;

BRASÍLIA, 18 DE DEZEMBRO DE 2014

Empresa Fabricação: Farmosina S/A
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Novo Plasma S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
 Expediente nº 002001012-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: M.S. Plasma S.A.
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Sincronia de Brasil S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
Empresário nº 06510911-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: Novo Plasma S/A
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Sincronia de Brasil S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
 Expediente nº 002001012-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Empresa Fabricação: Novo Plasma S/A
 Endereço: Rua São João, 111 - 13011-100 - Lins - SP
 País: Alemanha
Empresa Fabricação: Sincronia de Brasil S/A
 Endereço de Funcionamento nº 1.01261
Empresário nº 06510911-1
Certificado de Registro de Fabricação de Medicamentos
 Produto controlado pelo Conselho Nacional de Saúde sob o regime de controle especial.

Esta declaração pode ser verificada no endereço eletrônico www.anvisa.gov.br, pelo código 0000201412290317

Documentos eletrônicos disponíveis no endereço eletrônico www.anvisa.gov.br, sob o link: www.anvisa.gov.br/legislacao/legislacao.htm

CONFIANÇA

104

2041

E

Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 Conselho de Produtos

Destinação:	Ativ. Direta	Serviço	Ativ. Anvisa	Localização:
-------------	--------------	---------	--------------	--------------

Detalhe do Produto: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA

Nome da Empresa: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
 CNPJ: 73.856.503/0001-66 Autorização: 1025685
 Nome Comercial: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
 Classe Terapêutica: ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
 Registro: 125680058
 Processo: 23351.185999/2002-79
 Vencimento do Registro: 30/2017

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	1	24/10/2002

Validade: 24 meses Registro: 1256800580011
 Princípio Ativo: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrais)*
 Embalagem: FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
 Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrais)
 Via de Administração: ORAL I
 IFA única: Sim
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
 Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica
 Restrição de uso: *(sem dados cadastrais)*
 Destinação: Comercial
 Restrição a hospitais: Não informado
 Tarja: *(sem dados cadastrais)*
 Medicamento referência: Não
 Apresentação fracionada: Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	24/10/2002

Validade: 24 meses Registro: 1256800580021
 Princípio Ativo: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrais)*
 Embalagem: FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária
 CAIXA DE PAPELADO - Secundária
 Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrais)
 Via de Administração: ORAL I
 IFA única: Sim
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
 Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica
 Restrição de uso: *(sem dados cadastrais)*
 Destinação: Comercial
 Restrição a hospitais: Não informado
 Tarja: *(sem dados cadastrais)*
 Medicamento referência: Não
 Apresentação fracionada: Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	3	24/10/2002

Validade: 24 meses Registro: 1256800580011
 Princípio Ativo: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrais)*
 Embalagem: FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária
 CAIXA DE PAPELADO - Secundária
 Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrais)

2042

E

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX FR PLAS OPC X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	4	24/10/2002
Validade:	24 meses	Registro: 1256800580048	
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Embalagem: FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
 Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 FRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	5	24/10/2002
Validade:	24 meses	Registro: 1256800580056	
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Embalagem: FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária
 CAIXA DE PAPELAO - Secundária
 Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 FRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	24/10/2002
Validade:	24 meses	Registro: 1256800580064	
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Embalagem: FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária
 CAIXA DE PAPELAO - Secundária
 Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 FRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

Via de Administração: ORAL I
 IFA única: Sim

2043

6

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

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: *sem dados cadastrados*

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: *sem dados cadastrados*

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação ATIVA: Forma Farmacéutica

0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML, + CP MED: SOLUÇÃO ORAL

Validade: 24 meses

Princípio Ativo: MALTATO DE DEXCLORFENIRAMINA

Complemento Diferencial de Apresentação: *sem dados cadastrados*

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

Local de Fabricação: Fabricação Nacional
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
Fabricação Internacional
(sem dados cadastrados)

Via de Administração: ORAL I

IFA (sim): Sim

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

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: *sem dados cadastrados*

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: *sem dados cadastrados*

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Nº
Aprova. 7

Data de
Publicação 24/10/2003

Registro: 1256200380072

0000

SIA, Trecho 5, Área Especial 27, Bloco B, Terço Brasília - DF - CEP: 71205-020 - Central de Atendimento
Anvisa - (0800) 642-9782

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : HYSTIN

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	HYSTIN		
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Categoria:	ANTI-HISTAMÍNICOS SISTÊMICOS		
Registro:	154230012		
Processo:	25351,008507/2003-11		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG COM CT 02 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120012
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120020
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML	SOLUÇÃO ORAL	3	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120031
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT 60 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120043
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais		

E

[sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PEAD X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	5	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120055
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR PEAD X 120 ML + 60 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120063
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

CONFIANÇA

106

2046

E

Detalhe do Produto: METHEGRON

Nome da Empresa: NIVARTIS BIOTECNICAS SA
CNPJ: 06.994.902/0001-30 **Autorização:** 1800002
Nome Comercial: METHEGRON
Classe Terapêutica: OCTOCICOSNOS HORMONAIS
Registro: 10068016
Processo: 2592.066/13748
Vencimento do Registro: 08/2018

Apresentação ATIVA: Formas Farmacêuticas
0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12: DRAGEIA SIMPLES **Nº Apres.:** 1 **Data de Publicação:** 23/08/1948
Validade: 18 meses **Registro:** 100680700012
Princípio Ativo: MALEATO DE METILERGOMETRINA
Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrais)*
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Pressão CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:
Fabricante Nacional
 ANAVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL
Fabricante Internacional
(sem dados cadastrais)
Via de Administração: ORAL
IFA (Início): Não
Condição de conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso: Adulto
Destinação: Comercial
Restrito a hospitais: Não
Tarja: Verde/Amarelo
Medicamento relacionado: Não
Apresentação fracionada: Não

Apresentação ATIVA: Formas Farmacêuticas
0,2 MG/ML SOL. INJ CT 30 AMP VO TRANS X 1 ML: SOLUÇÃO INJETÁVEL **Nº Apres.:** 2 **Data de Publicação:** 25/08/1948
Validade: 18 meses **Registro:** 100680700023
Princípio Ativo: MALEATO DE METILERGOMETRINA
Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrais)*
Embalagem: AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Pressão CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:
Fabricante Nacional
(sem dados cadastrais)
Fabricante Internacional
 NIVARTIS FARMACEUTICA S.A. DE C.V. - MÉXICO
 NIVARTIS PHARMA STEIN AG - SUÍÇA
Via de Administração: INTRAMUSCULAR
 INTRAVENOSA
 SUBCUTÂNEA
IFA (Início): Não
Condição de conservação: CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso: Adulto
Destinação: Comercial
Restrito a hospitais: Não
Tarja: Verde/Amarelo
Medicamento relacionado: Não
Apresentação fracionada: Não

Apresentação ATIVA: Formas Farmacêuticas
0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 15: DRAGEIA SIMPLES **Nº Apres.:** 3 **Data de Publicação:** 23/08/1948
Validade: 18 meses **Registro:** 100680700029
Princípio Ativo: MALEATO DE METILERGOMETRINA
Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrais)*
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Pressão CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:
Fabricante Nacional
 ANAVIS INDUSTRIAL FARMACEUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL
Fabricante Internacional
(sem dados cadastrais)
Via de Administração: ORAL
IFA (Início): Não
Condição de conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso: Adulto
Destinação: Comercial
Restrito a hospitais: Não

106, III

CONHECIMENTO DE BOMAS



Certificado de Bom Práticas

Página 1 de 3

CPF	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÉUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO	DATA DA INSPEÇÃO	DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO
06.094.000/0001-08	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Pharma S.A. Centro de Biotecnologia	Rua de Trilobites, 6030, Curitiba	Brasil	CMF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos recombinantes e anticorpos.	1101	13/04/2015	13/04/2017		
02.266.118	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	NOVARTIS PHARMA S.A.	Via Provençosa Sudoeste 141, Torre Annunziata - RJ	Bélgica	CMF	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos	4000	18/11/2014	07/12/2015	01/10/2014	04/08/2014
06.994.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Vaccines and Diagnostics S.R.L.	Solara-Costa, 53118 Suvilla	Itália	CMF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: proteínas recombinantes dos grupos A, C, E e Y conjugadas à proteína DTP (DT) produzidas na manufatura celular (CMF) de Petesense meningitis conjugado H (veja RDC/ANVISA e descrição detalhada de sites de Internet autorizada e Invasão SPO A (H1N1) e H3N2) e D. Produtos esteréis: soluções injetáveis de proteína humana (com preservação 360/360) e suspensões parenterais de pequenas vacinas (com preservação 360/360). Produtos esteréis: emulsões injetáveis.	4000	18/11/2014	07/12/2015	08/08/2009	14/07/2014
06.994.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Pharma S.p.A.	Via Provençosa Sudoeste 139, Torre Annunziata - Itália	Bélgica	CMF	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	4018	01/12/2014	06/11/2016	06/11/2014	04/08/2014
06.994.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis (India) Pvt. Ltd. e Taro Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	Novartis India, Deveshi Cor. 511, Sak. No 2 TK, Kurthy Road 40812, Mumbai	Índia	CMF	Sólidos não esteréis: comprimidos (genéricos) e comprimidos revestidos.	3990	07/08/2014	13/11/2015	26/04/2012	28/08/2014
03.691.940/0001-00	Novartis Pharma (Portugal) e Distribuição de Produtos Farmacêuticos Ltda	Novartis Pharma Produktions GmbH	Oliver Str. 41 D-72634, Wehr (Baden-Württemberg)	Alemanha	CMF	Semelhantes não esteréis: cremes.	3804	25/09/2014	29/06/2014	14/07/2014	01/08/2014
01.266.040/0001-00	Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	NOVARTIS PHARMA S.p.A.	Schaffhausenstrasse, 4312 Sion	Suíça	CMF	Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos. Produtos esteréis: soluções parenterais de depósito volume (com preservação antisséptica).	3940	18/09/2014	25/09/2015	07/10/2012	20/08/2014
06.094.000/0001-08	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co. KG	Di-Fraai Odweg - Strasse 75, Hamburg	Alemanha	CMF	Produtos esteréis: póis liofilizados e emulsões parenterais de depósito volume (com estabilização térmica).	3987	18/09/2014	09/09/2015	22/07/2012	10/07/2014
06.994.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Biofarm S.A.	Av. Itaipava 1711-154, Projeção, Jd. São Carlos	Brasil	CMF	Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Líquidos não esteréis: suspensão, solução, suspensão injetável. Sólidos não esteréis: emulsões injetáveis. Sólidos não esteréis: suspensões injetáveis.	3306	01/09/2014	01/09/2015		
06.994.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Vaccines and Diagnostics S.R.L.	Via Provençosa, 1 - 51100 - Sion	Itália	CMF	PUBLICADO SUPLENTEMENTAR POR RDC 3.009 de 12/09/2014	4349	01/09/2014	01/09/2015		
06.994.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Consumer Health Inc.	2041 HWY. 6, 68117 Lincoln, NE	Estados Unidos de América	CMF	Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.	3126	25/08/2014	26/08/2016	08/04/2014	30/07/2014
06.094.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Pharma Produktions GmbH	Oliver Str. 41 D-72634, Wehr (Baden-Württemberg)	Alemanha	CMF	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos. Semelhantes não esteréis: cremes e géis.	3114	25/08/2014	18/08/2015	14/07/2014	07/08/2014
06.094.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Vaccines and Diagnostics S.R.L.	Via Provençosa, 1 - 51100 - Sion	Itália	CMF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: vírus da influenza subunitário e inativado tipo A (H1N1) e H3N2) e tipo B e vacinas de membrana externa (CMF) da bactéria Haemophilus influenzae B.	3142	08/08/2014	18/08/2015	18/08/2012	17/07/2014
02.432.030/0001-00	Apex Farma Indústria Farmacêutica Ltda	Novartis Pharma S.p.A.	Schaffhausenstrasse, 4312 Sion	Suíça	CMF	Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos	3884	04/08/2014	04/08/2016	02/12/2012	11/06/2014
06.994.000/0001-00	Novartis Biofarm S.A.	Novartis Pharma S.p.A.	Rua de Trilobites, 6030 Curitiba	Brasil	CMF	Insumos farmacêuticos ativos biológicos: monoclonais e anticorpos.	2873	21/01/2014	14/01/2016	09/12/2013	07/02/2014


107

LA DALLA PORTA

2048

E

Ministério da Saúde


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

Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço Cidadão

Profissional de Saúde

Setor Regulado

Detalhe do Produto : MENTELMIN

Nome da Empresa:	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA		
CNPJ:	06.597.801/0001-62	Autorização:	1005636
Nome Comercial:	MENTELMIN		
Princípio Ativo:	MEBENDAZOL		
Categoria:	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTROINTESTINAL		
Registro:	109630041		
Processo:	25000.035905/96-00		
Vencimento do Registro:	11/2018		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 6	COMPRIMIDO SIMPLES	1	30/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410018
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CT PR VD AMB X 30 ML	SUSPENSÃO ORAL	2	30/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410026
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 100 ENV KRAFT POLIET X 6 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/06/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410034
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB X 30 ML (EMB HCSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	24/06/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410042
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

2043

20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 30 ML	COMPRIMIDO SIMPLES	5	22/08/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410050
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS AMB X 30 ML (EMB HCSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	22/08/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410069
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV AL POLI X 5	COMPRIMIDO SIMPLES	7	24/05/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410077
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV AL POLI X 600 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	24/06/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410085
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL POLI X 600 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	22/08/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410093
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL POLI X 6	COMPRIMIDO SIMPLES	10	22/08/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410107
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

2050

E

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



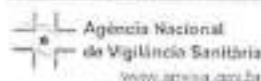
108

2051

E

Ministério da Saúde

LA DALLA PORTA



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

Consulta de Produtos



Institucional

Avisos/Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissionais
de SaúdeSetor
Regulatório

Detalhe do Produto : HELMILAB

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATÓRIO S.A		
CNPJ:	02.456.915/0001-83	Autorização:	1038423
Nome Comercial:	HELMILAB		
Princípio Ativo:	MEBENDAZOL		
Categoria:	ANTI-HELMINTÍCO DO TRATO GASTROINTESTINAL		
Registro:	138410036		
Processo:	25351.446145/2008-60		
Vencimento do Registro:	07/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CT FR PET AMB X 30 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	1	06/07/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100360012
Embalagem:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PET AMB X 30 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	06/07/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100360020
Embalagem:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PET AMB X 30 ML + 100 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	3	06/07/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100360039
Embalagem:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



CONFIANÇA

109/110

2052

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Estrutura | Área de Apoio | Serviços | Área de Atuação | Informação

Empresa | Profissional | Sétor | Regulação


Detalhe do Produto : VENOPRESSIN

Nome da Empresa:	TKS FARMACÉUTICA LTDA		
CNPJ:	05.035.244/0001-25	Autorização:	1010370
Nome Comercial:	VENOPRESSIN		
Princípio Ativo:	METILDOPA		
Categoria:	ANTI-IPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro:	14682000		
Processor:	25351.027799/01-13		
Vencimento do Registro:	09/2017		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	12/09/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1468200090011
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais TKS FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem status substituído)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	12/09/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1468200090021
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais TKS FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem status substituído)		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 1200	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	12/09/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1468200090039
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais TKS FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem status substituído)		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	12/05/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1468200090046
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais TKS FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem status substituído)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	30/05/2011

KIENEN

M

Ministério da Saúde


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

Consulta de Produtos



Institucional


 Anvisa Divulga


 Serviços


 Áreas de Atuação


 Legislação


 Espaço
Regulatório


 Profissional
da Saúde


 Gestão
Regulatória

Detalhe do Produto : RITALINA

Nome da Empresa:	NOVARTIS BIOCIEÊNCIAS S.A		
CNPJ:	56.994.502/0001-30	Autorização:	1006685
Nome Comercial:	RITALINA		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METILFENIDATO		
Categoria:	PSICOGNÁSTICOS		
Registro:	100600080		
Processo:	25992.001268/55		
Vencimento do Registro:	10/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/10/1998
Validade:	12 meses	Registro:	100600080014
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NOVARTIS BIOCIEÊNCIAS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL DURA C/ MICROG LIB MOD CT PR PLAS X 30	CÁPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO MODIFICADA	2	18/12/2003
Validade:	15 meses	Registro:	100600080022
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais ALKERMES GAINESVILLE, LLC - ESTADOS UNIDOS		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL DURA C/ MICROG LIB MOD CT PR PLAS X 30	CÁPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO MODIFICADA	3	18/12/2003
Validade:	15 meses	Registro:	100600080030
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais ALKERMES GAINESVILLE, LLC - ESTADOS UNIDOS		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG CAP GEL DURA C/ MICROG LIB MOD CT PR PLAS X 30	CÁPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO MODIFICADA	4	18/12/2003
Validade:	15 meses	Registro:	100600080049
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

E

111



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.343, DE 28 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendência Substância de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 195 e no inciso I, § 1º do art. 9º da Legislação Especial aprovada nos termos do Anexo I da Portaria nº 059 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações;

SIMONE DE OLIVEIRA RES RODRIGO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Evolútera Laboratórios S/A
CNPJ: 01.390.696/0001-92
INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Advanço Empretecologia Ltda.
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 2014 - MEDICAMENTOS - (Certificação de IPI) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS DE BIOTECNOLOGIA E BIOTECNOLOGIA ou BIOTECNOL.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.348, DE 28 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendência Substância de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 195 e no inciso I, § 1º do art. 9º da Legislação Especial aprovada nos termos do Anexo I da Portaria nº 059 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações;

SIMONE DE OLIVEIRA RES RODRIGO

ANEXO

Empresa Educacional Uniao Farias Ltda S/A
Endereço: Sudoeste Itaipava, Km. 156, Itaipava, RJ 24.600-000 (RJ)
Pais: Brasil
CNPJ: 01.472.203/0001-31

Empresa: UNIS, Siqueira Farias Ltda
Endereço: Rua: Transfôno Espadador, Av. Brasil, Km. 88 - Bloco VIII
Nº: 43 - Bairro: Chácara do Avô - CEP: 11.166-501

Empresa: Novartis Farmacêutica S/A
Endereço: Av. Heliópolis
Nº: 518 - Bairro: Fátima
CNPJ: 16.964.512/0001-01

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.344, DE 28 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendência Substância de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 195 e no inciso I, § 1º do art. 9º da Legislação Especial aprovada nos termos do Anexo I da Portaria nº 059 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações;

SIMONE DE OLIVEIRA RES RODRIGO

ANEXO

EMPRESA: FARMA LOGÍSTICA E ARMAZÉM GERAL LTDA
ENDEREÇO: RUA DIRACIO DE MARIA Nº 6071, CASA 75, 75, 21 II 97
BARRIO: SÃO JOÃO CEP: 20020-000 - RECIFE/PE
CNPJ: 01.411.043/0001-04

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: IMC - INTERMEDIADORA DE MEDICAMENTOS LTDA - BR
ENDEREÇO: RUA ARNALDO DIMENEGOTI MOTA,
BARRIO: HILDEBRAND CEP: 12288-712 - SÃO JOSÉ DOS CAM.
CNPJ: 14.304.304/0001-06

ENDEREÇO: RUA PEDRO HANRICH DE ALEJO, Nº 474
BARRIO: CENTRO CEP: 25511-250 - PÁO DE ANTONIO
CNPJ: 01.592.690/0001-07
PROCESSO: 25311-485/2014-05 AUTORIZAÇÃO: 1.11434.8

Este documento pode ser verificado em qualquer endereço eletrônico em www.informacoessanitaria.gov.br

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 2001 e 2009-530, sob o controle e Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Detalhe do Produto : NOVOSIL

Nome da Empresa:	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	19.570.720/0001-10	Autoriza??o:	1013430
Nome Comercial:	NOVOSIL		
Categoria:	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro:	113430052		
Processo:	25000.013335/88-84		
Vencimento do Registro:	04/2019		

Apresenta??o	Forma F?sica	N? Apres.	Data de Publica??o
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/04/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1134300520022
Princ?pio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresenta??o:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Prim?ria CARTUCHO DE CARTOLINA - Secund?ria		
Local de Fabrica??o:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresenta??o ATIVA	Forma F?sica	N? Apres.	Data de Publica??o
10 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	05/04/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1134300520030
Princ?pio Ativo:	METOCLOPRAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresenta??o:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Prim?ria CARTUCHO DE CARTOLINA - Secund?ria		
Local de Fabrica??o:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresenta??o ATIVA	Forma F?sica	N? Apres.	Data de Publica??o
10 MG COM CT 25 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	05/04/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1134300520057
Princ?pio Ativo:	METOCLOPRAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresenta??o:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Prim?ria CARTUCHO DE CARTOLINA - Secund?ria		
Local de Fabrica??o:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresenta??o [*** INATIVA ***]	Forma F?sica	N? Apres.	Data de Publica??o

E

4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	05/04/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1134300520010
Princípio Ativo:	METOCLOPRAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	NOVOSEL		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	05/04/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1134300520049
Princípio Ativo:	METOCLOPRAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML SOL OR CT 200 FR PLAS X 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	6	05/04/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1134300520065
Princípio Ativo:	METOCLOPRAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	NOVOSIL		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		


VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Ministério da Saúde


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

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : cloridrato de metoclopramida

Nome da Empresa:	MARIOL INDUSTRIAL LTDA		
CNPJ:	04.656.253/0001-79	Autorização:	1062410
Nome Comercial:	cloridrato de metoclopramida		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA		
Categoria:	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro:	162410004		
Processo:	25351.072241/2007-96		
Vencimento do Registro:	10/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML SOL OR CT FRAS PLAS OPC GOT X 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	08/10/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1624100040013
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML SOL OR CX 48 FRAS PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	05/10/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1624100040021
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELAD - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML SOL OR CX 96 FRAS PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	3	08/10/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1624100040031
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELAD - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

VOLTAR

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

Consulte o Anvisa Todos os direitos reservados

Item 035
103
2059 E
113

2059



MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA - Ave. União, s/nº - 4.º. Cam. - Cuiabá - MT - CEP: 13.080-000
BAIRRO - Centro - CEP: 13080000 - SAÚDE (2599KAG/AFR)
CNPJ - 04.569.771/0001-28
PROCESSO - 25351/40220/2015-09 AUTORIZAÇÃO - 14448-1
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA - Empresa com omissão variada de produtos farmo-
 aceúticos - ME
ENDEREÇO - TRAVESSA RUA FRANCISCO DA SILVEIRA, Nº
 BAIRRO - CENTRO - CEP: 4901000 - ARACAJU - SE
CNPJ - 21.951.647/0001-01
PROCESSO - 25351/40220/2015-09 AUTORIZAÇÃO - 14450-0
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.275, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso II do art. 12 e no inciso I, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º - Instalar o Posto de Controle de Automação Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Resolução.
 Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS EM BOLSAS

ANEXO

**EMPRESA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO E HOMOGENEIA-
 ZADA DAS ÁGUAS LTDA - ME**
ENDEREÇO - RUA SENADOR NAVES DA SILVA Nº 75
BAIRRO - SÃO FRANCISCO - CEP: 80300000 - CURITIBA - PR
CNPJ - 01.562.264/0001-08
PROCESSO - 25351/40220/2015-03
MOTIVO DE INTERFERIMENTO - O Estado do estabelecimento
 não consta no Relatório de Inspeção/Licença apresentado e sua inspeção está com a coleta em curso, conforme orientação da RDC 172013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.276, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso II do art. 12 e no inciso I, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º - Alterar Automação Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Resolução.
 Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS EM BOLSAS

ANEXO

EMPRESA M & M FARMACÊUTICA S LTDA
ENDEREÇO - R. GUILHERME VARGAS Nº 244 SALA A
BAIRRO - SÃO CRISTÓVÃO - CEP: 7094000 - PORTO VELHO - RO
CNPJ - 04.526.284/0001-01
PROCESSO - 25351/40220/2015-03 AUTORIZAÇÃO - 14661-1
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.277, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 39 e no inciso II do art. 52, do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, e sendo autorizado pela Resolução nº 346, de 10 de dezembro de 2012, resolve:

Art. 1º - Cancelar Renovação da Autorização de Funcionamento de empresas prestadoras de serviços de Armazenagem em Balcões Armazenagem em conformidade com disposto no anexo.
 Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

EMPRESAS MANIPULADORAS DE MEDICAMENTOS

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA - Porto São União Oeste S/A
ATIVIDADE/CLASSE - 40220-15
CNPJ - 02.680.759/0001-35
PROCESSO - 25756.29022/12001-00
ENDEREÇO - rua 19 Nº 25 - Jd. OPI - DUA
BAIRRO - DUA
MUNICÍPIO - Anápolis
UF - GO
ÁREA - SAE
CEP - 75119000
ATIVIDADE - Automação de Funcionamento de Empresas (ATE) que presta serviços de armazenagem de medicamentos, produtos de higiene, perfumaria e materiais-primos que os integram em recipientes acondicionados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.278, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 39 e no inciso II do art. 52, do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, e sendo autorizado pela Resolução nº 346, de 10 de dezembro de 2012, resolve:

Art. 1º - Cancelar Renovação da Autorização de Funcionamento de empresas prestadoras de serviços de Armazenagem em Balcões Armazenagem em conformidade com disposto no anexo.
 Art. 2º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

EMPRESAS MANIPULADORAS DE MEDICAMENTOS

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA - AUBORA AMAZÔNIA TERMINAIS E SERVIÇOS LTDA
ATIVIDADE/CLASSE - 40210-03
CNPJ - 04.994.549/0001-31
PROCESSO - 25756.29022/12001-02
ENDEREÇO - RUA MINISTRO RUA GONCALVES DE ARAÚJO - 02 - PARTE II
BAIRRO - DISTRITO INDUSTRIAL
MUNICÍPIO - MANAUS
UF - AM
CEP - 69088-240
ÁREA - SAE
ATIVIDADE - Prestar serviços de armazenagem de produtos sob vigilância sanitária - medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.280, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 12 e no inciso I, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, resolve:

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

Art. 1º - Consultar aos empresários interessados no anexo, a Certificação de Bona Fides para a Fabricação de Armazenagem de Medicamentos.
 Art. 2º - A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
 Art. 3º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

EMPRESAS MANIPULADORAS DE MEDICAMENTOS

ANEXO

Empresa - Armazenagem São Paulo Ltda
CNPJ - 04.988.100/0001-14
Endereço - Rua São Constantino, 1200, Vila São Constantino, 7º andar
UF - SP
CEP - 05505-000
Área - SAE
Município - São João del-Rei - MG
Endereço de Fabricação (UF - RJ)
Rua - Avenida Brasil, nº 1.484-1
Cidade - Nova Iguaçu - RJ
Endereço - nº 1.079/0001-14
Certificação de Bona Fides para a Fabricação de Armazenagem de Medicamentos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.286, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 12 e no inciso I, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, resolve:

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 30, de 12 de agosto de 2017, resolve:

Art. 1º - Consultar aos empresários interessados no anexo, a Certificação de Bona Fides para a Fabricação por parte de sua empresa de medicamentos.

Art. 2º - A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
 Art. 3º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

EMPRESAS MANIPULADORAS DE MEDICAMENTOS

ANEXO

Empresa - São Paulo Brasil Ltda
CNPJ - 04.988.100/0001-14
Endereço - Rua São Constantino, 1200, Vila São Constantino, 7º andar
UF - SP
CEP - 05505-000
Município - São João del-Rei - MG
Endereço de Fabricação (UF - RJ)
Rua - Avenida Brasil, nº 1.484-1
Cidade - Nova Iguaçu - RJ
Endereço - nº 1.079/0001-14
Certificação de Bona Fides para a Fabricação de Medicamentos
 Médicos São Paulo, consultor e controlador de produtos farmacêuticos, medicamentos, produtos químicos, produtos veterinários, produtos ópticos, produtos de higiene, produtos de beleza, produtos de limpeza, produtos de conservação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.288, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 12 e no inciso I, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, resolve:

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

Art. 1º - Consultar aos Empresários interessados no ANEXO, a Certificação de Bona Fides para a Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º - A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
 Art. 3º - Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

EMPRESAS MANIPULADORAS DE MEDICAMENTOS

ANEXO

Empresa - São Paulo Brasil Ltda
CNPJ - 04.988.100/0001-14
Endereço - Rua São Constantino, 1200, Vila São Constantino, 7º andar
UF - SP
CEP - 05505-000
Município - São João del-Rei - MG
Endereço de Fabricação (UF - RJ)
Rua - Avenida Brasil, nº 1.484-1
Cidade - Nova Iguaçu - RJ
Endereço - nº 1.079/0001-14
Certificação de Bona Fides para a Fabricação de Medicamentos
 São Paulo, consultor e controlador de produtos farmacêuticos.

EMPRESAS MANIPULADORAS DE MEDICAMENTOS

Empresa - Armazenagem São Paulo Ltda
CNPJ - 04.988.100/0001-14
Endereço - Rua São Constantino, 1200, Vila São Constantino, 7º andar
UF - SP
CEP - 05505-000
Município - São João del-Rei - MG
Endereço de Fabricação (UF - RJ)
Rua - Avenida Brasil, nº 1.484-1
Cidade - Nova Iguaçu - RJ
Endereço - nº 1.079/0001-14
Certificação de Bona Fides para a Fabricação de Medicamentos
 Médicos São Paulo, consultor e controlador de produtos farmacêuticos.



Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.286, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, em uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 23, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 39 e no inciso II, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno de ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 24, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015,

Considerando o cumprimento das exigências de Base Prática de Fabricação de Medicamentos, na o desatendimento das prescrições de controle sanitário à análise, preconizadas em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefinir o(s) Produtor(es) de Certificação de Base Prática de Fabricação de Medicamento (dado empresarial) existente(m) no anexo.

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

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.285, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, em uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 23, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 39 e no inciso II, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno de ANVISA, aprovado nos termos do inciso I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 23, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, e considerando o disposto no inciso II, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno de ANVISA, aprovado nos termos da Resolução Nº 24, de 10 de dezembro de 2012, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização de Funcionamento de Empresas Produtoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

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

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

Empresa: F&B S.A. - F&B Alimentos e Bebidas Ltda	
Endereço: Rua Mar. Cel. F. de Azevedo, 100 - Vila Rica	
Cidade: Foz de Iguaçu, RJ	
CNPJ: 07.053.290/0001-07	
Atividade: Fabricação de produtos de padaria	
Certificação: ANVISA/MS	
Data de validade: 24/08/2015	

Para obter o texto completo da legislação consulte o site: <http://www.anvisa.gov.br/legislacao>

Para obter o texto completo da legislação consulte o site: <http://www.anvisa.gov.br/legislacao>

ANEXO

EMPRESA: MED MAIS SEGURANÇA E MEDICINA DO TRI-BALHO LTDA EPP
AUTORIZAÇÃO Nº 0072467
CNPJ: 07.772.465/0001-33
PROCESSO Nº: 25743.2015/2015-00
ENDEREÇO: RUA MARCELINO DE CARVALHO, 100 - JARDIM SÃO CARLOS
MUNICÍPIO: BRASÍLIA
UF: DF
CEP: 71.712-030
ÁREA: 25F
ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico em ambulância particular, por meio de organizações, empresas e prestadores de serviços

EMPRESA: IN SOLO APOIO AEREO LTDA
AUTORIZAÇÃO Nº 0072467
CNPJ: 07.772.465/0001-33
PROCESSO Nº: 25743.2015/2015-00
ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURICIO DE MENDONÇA, Nº 30
BAIRRO: AEROPORTO
MUNICÍPIO: LONDRINA
UF: PR
CEP: 86029-100
ÁREA: 25F
ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico e sanitário de aeronaves, aeronaves, embarcações, aeronaves aquáticas, aeronaves aquáticas, por meio de organizações, empresas e prestadores de serviços

EMPRESA: IN SOLO APOIO AEREO LTDA
AUTORIZAÇÃO Nº 0072467
CNPJ: 07.772.465/0001-33
PROCESSO Nº: 25743.2015/2015-00
ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURICIO DE MENDONÇA, Nº 30
BAIRRO: AEROPORTO
MUNICÍPIO: LONDRINA
UF: PR
CEP: 86029-100
ÁREA: 25F
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção e descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por pontos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeronaves aquáticas, por meio de organizações, empresas, pontos de fronteira e pontos de inspeção

EMPRESA: SCOTIC BRASE, TRATAMIENTOS (HROSS) LTDA EPP
AUTORIZAÇÃO Nº 0072467
CNPJ: 09.109.910/0001-02
PROCESSO Nº: 25741.11774/2015-07
ENDEREÇO: RUA MARCELINO DE CARVALHO, Nº 78
BAIRRO: CEN/80
MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DO SUL
UF: SC
CEP: 89.205-001
ÁREA: 25F
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinfestação ou desatratização em veículos terrestres em trânsito por pontos de fronteira, embarcações, aeronaves, aeronaves aquáticas, por meio de organizações, empresas, pontos de fronteira e pontos de inspeção

EMPRESA: LEONARDO MANSOUR ME
AUTORIZAÇÃO Nº 0072467
CNPJ: 21.961.867/0001-20
PROCESSO Nº: 25711.11782/2015-09
ENDEREÇO: RUA ROSE, 500 - JARDIM DA SILVA, Nº 285
BAIRRO: CENTRO
MUNICÍPIO: ITAIVI
UF: SP
CEP: 13.300-100
ÁREA: 25F
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção e descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por pontos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeronaves aquáticas, por meio de organizações, empresas, pontos de fronteira e pontos de inspeção

SUPERINTENDÊNCIA DE TOXICOLOGIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.286, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

A Superintendente de Toxicologia da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, em uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 23, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º do art. 39 e no inciso II, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno de ANVISA, aprovado nos termos do inciso I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 23, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 21 de julho de 2015, e considerando o disposto no inciso II, § 1º do art. 39 do Regulamento Interno de ANVISA, aprovado nos termos da Resolução Nº 24, de 10 de dezembro de 2012, resolve:

Art. 1º Definir os períodos relativos a produtos sujeitos à fiscalização de interesse da saúde pública em:

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

KIENEN

2061

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Área de Atuação Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Selo Registrado

Detalhe do Produto : SUCCINATO DE METOPROLOL

Nome da Empresa:	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA		
CNPJ:	60.318.797/0001-00	Autorização:	1016181
Nome Comercial:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Categoria:	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
Registro:	116180249		
Processo:	25351.510215/2013-76 Proc. Anterior : 25000.019711/94-32		
Vencimento do Registro:	12/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	1	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490011
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	2	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490021
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	3	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490038
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

2062

25 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	4	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490046
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPAO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	5	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490054
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	6	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490062
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	7	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490070
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	8	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490089
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

2063

Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	9	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490097
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	10	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490100
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	11	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490119
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	12	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490127
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

2064

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS (NC X 90)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	13	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490135
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS (NC X 120)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	14	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490143
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS (NC X 60)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	15	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490151
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS (NC X 90)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	16	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490161
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS (NC X 120)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	17	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490178

2065

E

Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	18	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490186
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	19	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490194
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 120	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	20	08/12/2014
Validade:	36 meses	Registro:	1161802490200
Princípio Ativo:	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais ASTRAZENECA AB (GARTUNAVAGEN) - SUÉCIA		

VOLTAR

E

114



ANEXO

Empresa Fabricante: Anandevy Orelis	
Endereço: Avenida Alameda dos Reis da Cruz, 17181 - São Paulo - SP	
Pais: Alemanha	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.135.477/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Kuba Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

Empresa Fabricante: Sonda Sondação De Lajes E Estruturas Comerciais Do Brasil	
Endereço: IM, Pça. Nº 24-802 - Barra da Lagoa - Rio de Janeiro - RJ	
Pais: Brasil	
Nome do Produto: Sonda de Borec para Sonda de Borec	CNPJ: 07.415.043/0001-00
Arquiteto de Engenharia nº: 1.000172	
Certificado de Registro de Engenharia nº: 000000000000	
Certificado de Registro de Engenharia de Engenharia de Engenharia nº: 000000000000	

RESOLUÇÃO Nº 188, DE 20 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.065, de 18 de outubro de 2014, resolve, em virtude do disposto no art. 198 e no inciso I, § 1º do art. 6º da Regra para Inspeção aprovada nos termos da Portaria nº 493 de 25 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerar em vigor a Lei nº 6.160, de 23 de setembro de 1978, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 8.182, de 16 de janeiro de 1995, quando:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a inscrição/inscrição de Associação de Funcionários dos Transportes Coletivos, inscrita no nome José Knechtel.

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

EDUARDO GONCALVES ASSAULO JR



Detalhe do Produto : TARTARATO DE METOPROLOL

Nome da Empresa:	MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA		
CNPJ:	92.265.552/0001-40	Autorização:	1018196
Nome Comercial:	TARTARATO DE METOPROLOL		
Categoria:	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
Registro:	118190167		
Processo:	25351,725555/2014-12	Proc. Anterior :	25351,786549/2008-01
Vencimento do Registro:	09/2020		

Rótulo

[Visualizar 2º rótulo](#)[Visualizar 3º rótulo](#)

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	14/09/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1181901670012
Princípio Ativo:	TARTARATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PVC/PVDC INC X 200 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	14/09/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1181901670020
Princípio Ativo:	TARTARATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PVC/PVDC INC X 500 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	14/09/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1181901670039
Princípio Ativo:	TARTARATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		

Local de Fabricação:

Fabricantes Nacionais

MULTILAB INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

VOLTAR

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

Sistema de Informação de Produtos Medicamentosos e Biológicos

Item 115, 147
2069



PROCESSO 1521.18265/2014-09 AUTORIZAÇÃO
 LULA058740000 (1.10296.7)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, CORRELATOS
 EXPEDIR, CORRELATOS
 TRANSPORTAR, CORRELATOS
 EMPRESA: Justita Intermédica Científica Ltda - ME
 ENDEREÇO: Rua José Clemente, 90 Parc
 BAIRRO: Laranj CEP: 24420-05 - NITERÓI/RJ
 CNPJ: 20.751.401/0001-00
 Nº/16/2016 2016.10382/2016-11 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, CORRELATOS
 EXPEDIR, CORRELATOS
 TRANSPORTAR, CORRELATOS
 Total de Páginas: 12

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.251, DE 12 DE MAIO DE 2016
 O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução do Conselho Colegiado - RDC nº 61, de 2 de fevereiro de 2010, e a Resolução do Conselho Colegiado - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Instaurar o pedido de Autorização de Funcionamento para os Empregos constantes no anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MEDITRIBUI

ANEXO

EMPRESA: Pórcis Científica Indústria e Comércio de Produtos de Limpeza Ltda
 ENDEREÇO: Av. dos Macaquinhos, 22
 BAIRRO: Laranj CEP: 455.0008 - FERRO VELHA NOVA
 CNPJ: 16.127.750/0001-71
 PROCESSO: 25351.01212/2016-09
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não atendimento da carteira de inspeção que inclui a comprovação dos seguintes aspectos para os estabelecimentos planejados, enviado pela interessada, mediante formulário preenchido, conforme disposto no artigo 17º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: CINDA INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS
 ENDEREÇO: RUA MARIA DA SILVA, 4300 KM 100 - SÃO BRASÍLIA DO SUL, RS
 BAIRRO: SÃO BRASÍLIA DO SUL CEP: 91540-000
 CNPJ: 02.814.497/0001-91
 PROCESSO: 21451.06078/2016-44
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não atendimento da inspeção realizada no 6º lote de fabricação, com emissão de parecer em artigo 8º e 11 da RDC nº 24/2010.

EMPRESA: HBR MEDICAL EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AV. PROFESSOR LUIZ ALEXANDRE DE OLIVEIRA, 799
 BAIRRO: VILAS ANTICAS DO ANIQUE CEP: 94214-01 - CAMPO GRANDE/MS
 CNPJ: 17.865.746/0002-77
 PROCESSO: 25351.06954/2016-41
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não atendimento da exigência formulada em o item de notificação 06/7501 (15) - contida no artigo 6º e 11 da RDC nº 24/2010. O de atendimento da notificação a verificação quanto a qualidade de produtos, conforme estabelecido no artigo 4 e 5 da RDC 344/2009

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não atendimento da carteira de inspeção de documento equivalente ao atestado e comprovante dos requisitos técnicos para a fabricação e classe planejada, enviado pela interessada mediante formulário preenchido, conforme disposto no artigo 17º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: DENTAL FOCUS COMÉRCIO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LIMITADA - EPP
 ENDEREÇO: RUA HADURID, Nº 04, SALA 02
 BAIRRO: PARQUE GENERAL CEP: 05211-40 - SANTO ANTONIO DE JARACATIQUÊ/SP
 CNPJ: 06.801.294/0001-44
 PROCESSO: 20161.07204/2016-48
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não atendimento da carteira de inspeção de acordo com os arts. 16 e 17, inciso I, alínea c da RDC 16, de 2014.

Art. 1º Instaurar o pedido de Autorização de Funcionamento dos Empregos constantes no anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MEDITRIBUI

ANEXO

EMPRESA: OFEIRA MATERIAS LÍQUIDAS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA MINIMENOR BELMO Nº 119
 BAIRRO: ALDEIAS CEP: 60131-144 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 01.619.742/0001-48
 PROCESSO: 25016.06722/2016-48
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não atendimento da carteira de inspeção enviada para a ANVISA, não há comprovação dos aspectos planejados para a fabricação de produtos para saúde. A empresa deve utilizar o procedimento de fabricação vigente juntamente com o pedido de novo autorização.

EMPRESA: ADELAZINHA DE ALIMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: Rua Argentina Frente 2º 340
 BAIRRO: JARDIM CEP: 93068-000 - TUCANTINS/RS
 CNPJ: 18.328.924/0001-04
 PROCESSO: 25351.01212/2016-16
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não atendimento da inspeção realizada no 6º lote de fabricação, com emissão de parecer em artigo 8º e 11 da RDC nº 24/2010.

EMPRESA: POTERIAS TRANSPORTES DE CARGAS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA GALASSI KALLME 20
 BAIRRO: MIMAS CARLOS CEP: 69842-940 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 07.319.725/0001-09
 PROCESSO: 25351.04455/2016-11 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDICAL EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO DE SAUS, 76
 BAIRRO: VILA DO BARRO CEP: 49480-200 - ARACAJU/SE
 CNPJ: 06.181.205/0001-11
 PROCESSO: 25351.06759/2016-41 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MEDITRIBUI

ANEXO

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: BICHOSP PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MEN DE SA, 448
 BAIRRO: SANTA SIBILEANA CEP: 91842-70 - BALO HORIZONTE/RS
 CNPJ: 18.209.121/0001-88
 PROCESSO: 25351.05808/2016-07 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPEDIR, MEDICAMENTO

Total de Páginas: 12
 RESOLUÇÃO - RE Nº 1.248, DE 12 DE MAIO DE 2016
 O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução do Conselho Colegiado - RDC nº 61, de 2 de fevereiro de 2010, e a Resolução do Conselho Colegiado - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Autorizar a emissão de Certificado de Funcionamento para os Empregos constantes no anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MEDITRIBUI

ANEXO

EMPRESA: PLUNA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Tancredi Nova, 3010 A
 BAIRRO: Zumbi CEP: 15380-000 - CARATINGÁ/SP
 CNPJ: 12.578.898/0001-49
 PROCESSO: 25351.71509/2016-09 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPEDIR, MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SANTA CRUZ LTDA
 ENDEREÇO: AV. LITORÂNEA, Nº 3022, JARDIM BELCO 1044
 BAIRRO: VILA SÃO LUÍS CEP: 28056-075 - DOURADOS/MS
 CNPJ: 01.040.260/0001-02
 PROCESSO: 25994.05816/99-41 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPEDIR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: DIVINA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ROSE BRANCO, Nº 102, SALA 03
 BAIRRO: BRUNO CEP: 13301-129 - DOURADOS/MS
 CNPJ: 76.388.263/0001-23
 PROCESSO: 25351.56970/2016-09 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPEDIR, MEDICAMENTO

Total de Páginas: 12
 RESOLUÇÃO - RE Nº 1.256, DE 12 DE MAIO DE 2016
 O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 171, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução do Conselho Colegiado - RDC nº 61, de 2 de fevereiro de 2010, e a Resolução do Conselho Colegiado - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Conceder a emissão de Certificado de Funcionamento para os Empregos constantes no anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MEDITRIBUI

EMPRESA: POTERIAS TRANSPORTES DE CARGAS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA GALASSI KALLME 20
 BAIRRO: MIMAS CARLOS CEP: 69842-940 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 07.319.725/0001-09
 PROCESSO: 25351.04455/2016-11 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDICAL EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO DE SAUS, 76
 BAIRRO: VILA DO BARRO CEP: 49480-200 - ARACAJU/SE
 CNPJ: 06.181.205/0001-11
 PROCESSO: 25351.06759/2016-41 AUTORIZAÇÃO
 TWAJ0988277 (1.12596.1)

DR. CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
 MEDITRIBUI

E



ANEXO

Empresa Fabricante: Agnec Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 07.023.151/0001-20
Endereço: Avenida Azeite de Amendoim S/N, Quadra 98, Módulo 01, Lapa, Brasília, DF
CNPJ: 07.023.151/0001-20
Associação de Funcionários: 100.784-2 Inscrição Estadual: 08114815-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Mazonia Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 09.351.281/0001-47
Endereço: Avenida Berta, 1051 - Distrito Industrial, Maracá, Maranhão
CNPJ: 09.351.281/0001-47
Associação de Funcionários: 14.952-5 Inscrição Estadual: 092.595.13-4 e 092.595.03-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Indústria Farmacêutica Central Paranaense
Endereço: 0751, Rua: Transcendental, Curitiba, Paraná
CNPJ: 07.597.116/0001-08
Associação de Funcionários: 100.102-1 Inscrição Estadual: 080.2064-1/0
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa: Mafelab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos S/A CNPJ: 06.360.300/0001-41
Endereço: Rodovia BR 311, Km 28, 1000, Maracá, Maranhão
CNPJ: 06.360.300/0001-41
Associação de Funcionários: 1.012/9-6 Inscrição Estadual: 088652311-4 e 088761115-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Indústria Farmacêutica Central Paranaense
Endereço: 0751, Rua: Transcendental, Curitiba, Paraná
CNPJ: 07.597.116/0001-08
Associação de Funcionários: 100.102-1 Inscrição Estadual: 080.2064-1/0
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.127, DE 12 DE MAIO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 2º do Regulamento Interno aprovado nas sessões do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 2 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,
Considerando o desconhecimento dos requisitos de Bom Práticas de Fabricação previstos na legislação vigente, para o setor de Medicamentos, inscrite;
Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos;
Art. 2º A presente Certificação será válida até 3 (três) anos a partir de sua publicação;
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENÉ CARLOS NAVALHATS DE NEIVA MOURÃO

ANEXO

Empresa Fabricante: Agnec Pharmaceuticals S.R.L.
Endereço: Av. Paulista 11-10888 Jussara (CE)
CNPJ: 06.185.820/0001-49
Associação de Funcionários: 100.656-0 Inscrição Estadual: 081.258.0541 e 801.257.1251
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Biotec HealthCare Corporation
Endereço: 2521 W. Illinois Road 128, Round Lake, Illinois 60071
CNPJ: 09.351.281/0001-47
Associação de Funcionários: 100.656-0 Inscrição Estadual: 092.595.13-4 e 092.595.03-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Bionex Ltda
Endereço: Pça. São João, 24, Phase 3C, Bairro Centro-Novo, São Paulo, São Paulo
CNPJ: 06.185.820/0001-49
Associação de Funcionários: 100.784-2 Inscrição Estadual: 08114815-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Bionex S.A.
Endereço: Pça. São João, 24, Phase 3C, Bairro Centro-Novo, São Paulo, São Paulo
CNPJ: 06.185.820/0001-49
Associação de Funcionários: 100.784-2 Inscrição Estadual: 08114815-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Bionex S.A.
Endereço: Pça. São João, 24, Phase 3C, Bairro Centro-Novo, São Paulo, São Paulo
CNPJ: 06.185.820/0001-49
Associação de Funcionários: 100.784-2 Inscrição Estadual: 08114815-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa: Divali & Vaccinacões Indústria Farmacêutica e Comércio S/A CNPJ: 05.054.251/0001-25
Endereço: Rua: Capim Fino, 320, Maracá, Maranhão
CNPJ: 05.054.251/0001-25
Associação de Funcionários: 1.012/9-6 Inscrição Estadual: 088652311-4 e 088761115-4

Empresa: Divali & Vaccinacões Indústria Farmacêutica e Comércio S/A CNPJ: 05.054.251/0001-25
Endereço: Rua: Capim Fino, 320, Maracá, Maranhão
CNPJ: 05.054.251/0001-25
Associação de Funcionários: 1.012/9-6 Inscrição Estadual: 088652311-4 e 088761115-4

Este documento pode ser verificado na endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leis/index.html>, pelo código: 0101201601600642

Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produto: solução injetável para uso de preparo volume com esterilização terminal e controle por amostragem de preparo volume (uso intravenoso-ampolas)
Empresa Fabricante: Farmag. Controlada Therapeutics Limited
Endereço: 1, Richard Place, Prof. Park Campus, East Kilbride, Scotland, G74 5PH
CNPJ: 04.232.054/0001-46
Associação de Funcionários: 100.784-2 Inscrição Estadual: 101025635-3
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Marchi Farmacêuticos (Grã) S/A
Endereço: Lages, Pólo 13, 11239 - Itapira
CNPJ: 06.360.300/0001-41
Associação de Funcionários: 100.784-2 Inscrição Estadual: 08114815-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Marchi Farmacêuticos (Grã) S/A
Endereço: Lages, Pólo 13, 11239 - Itapira
CNPJ: 06.360.300/0001-41
Associação de Funcionários: 100.784-2 Inscrição Estadual: 08114815-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Mafelab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos S/A
Endereço: Rodovia BR 311, Km 28, 1000, Maracá, Maranhão
CNPJ: 06.360.300/0001-41
Associação de Funcionários: 1.012/9-6 Inscrição Estadual: 088652311-4 e 088761115-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Indústria Farmacêutica Central Paranaense
Endereço: 0751, Rua: Transcendental, Curitiba, Paraná
CNPJ: 07.597.116/0001-08
Associação de Funcionários: 100.102-1 Inscrição Estadual: 080.2064-1/0
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Indústria Farmacêutica Central Paranaense
Endereço: 0751, Rua: Transcendental, Curitiba, Paraná
CNPJ: 07.597.116/0001-08
Associação de Funcionários: 100.102-1 Inscrição Estadual: 080.2064-1/0
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Indústria Farmacêutica Central Paranaense
Endereço: 0751, Rua: Transcendental, Curitiba, Paraná
CNPJ: 07.597.116/0001-08
Associação de Funcionários: 100.102-1 Inscrição Estadual: 080.2064-1/0
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Mafelab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos S/A
Endereço: Rodovia BR 311, Km 28, 1000, Maracá, Maranhão
CNPJ: 06.360.300/0001-41
Associação de Funcionários: 1.012/9-6 Inscrição Estadual: 088652311-4 e 088761115-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Mafelab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos S/A
Endereço: Rodovia BR 311, Km 28, 1000, Maracá, Maranhão
CNPJ: 06.360.300/0001-41
Associação de Funcionários: 1.012/9-6 Inscrição Estadual: 088652311-4 e 088761115-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Mafelab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos S/A
Endereço: Rodovia BR 311, Km 28, 1000, Maracá, Maranhão
CNPJ: 06.360.300/0001-41
Associação de Funcionários: 1.012/9-6 Inscrição Estadual: 088652311-4 e 088761115-4
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.298, DE 12 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 2º do Regulamento Interno aprovado nas sessões do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 2 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,
Considerando o desconhecimento dos requisitos de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos, em a desconhecimento dos procedimentos de controle de qualidade, preconizados na legislação vigente, inscrite;
Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos;
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENÉ CARLOS NAVALHATS DE NEIVA MOURÃO

ANEXO

Empresa: Lacta Lacteos Ltda. CNPJ: 08.003.207/0001-04
Endereço: Av. Antônio Frederico de Almeida, 1401 - Itaquera, São Paulo, São Paulo
CNPJ: 08.003.207/0001-04
Associação de Funcionários: 228.080-7 Inscrição Estadual: 31.2460313-1
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Lacta Lacteos Ltda. CNPJ: 08.003.207/0001-04
Endereço: Av. Antônio Frederico de Almeida, 1401 - Itaquera, São Paulo, São Paulo
CNPJ: 08.003.207/0001-04
Associação de Funcionários: 228.080-7 Inscrição Estadual: 31.2460313-1
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Empresa Fabricante: Lacta Lacteos Ltda. CNPJ: 08.003.207/0001-04
Endereço: Av. Antônio Frederico de Almeida, 1401 - Itaquera, São Paulo, São Paulo
CNPJ: 08.003.207/0001-04
Associação de Funcionários: 228.080-7 Inscrição Estadual: 31.2460313-1
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sistema de controle: controle por amostragem

Este documento pode ser verificado na endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leis/index.html>, pelo código: 0101201601600642

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