



Institucional

Área Saúde

Sua Saúde

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulado

Detalhe do Produto : METRONIDAZOL

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	METRONIDAZOL		
Classe Terapêutica:	AMERICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS		
Registro:	125680043		
Processo:	25351.039330/01-36		
Vencimento do Registro:	02/2017		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + APLIC (EMB HOSPI)	GELEIA VAGINAL	1	06/02/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800430011
Princípio Ativo:	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	VAGINAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + APLIC	GELEIA VAGINAL	2	06/02/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800430021
Princípio Ativo:	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	VAGINAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP)	GELITA VAGINAL	3	06/02/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800430038
Princípio Ativo:	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	VAGINAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC	GELITA VAGINAL	4	06/02/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800430046
Princípio Ativo:	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	VAGINAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

E

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



117

2073

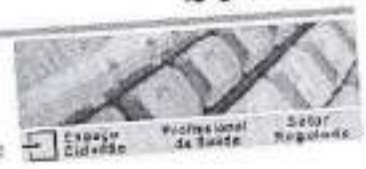
E

LA DALLA PORTA

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 da Saúde Setor Regulado

Detalhe do Produto : METRONIDAZOL

Nome da Empresa:	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.	
CNPJ:	05.261.069/0001-10	Autorização: 1055849
Nome Comercial:	METRONIDAZOL	
Princípio Ativo:	METRONIDAZOL	
Categoria:	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS	
Registro:	155840308	
Processo:	25351.534953/2011-15	Proc. Anterior: 25351.217614/2010-89
Vencimento do Registro:	11/2018	

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250MG CX COM BL. AL. PLAS INC X 200 EMB. HOSP	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/06/2014
Validade:	24 meses	Registro:	1558403080011
Embalagem:	CAIXA DE CARTOLINA SEM COUVEIA - Acondicionamento BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CT COM BL. AL. PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	02/06/2014
Validade:	24 meses	Registro:	1558403080028
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Acondicionamento BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

VOLTAR

51A, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9932

Coordenação de Anvisa, Topol ou Anvisa registrada


Detalhe do Produto : XAROPE DE GUACO NATULAB

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATÓRIO S.A		
CNPJ:	02.456.955/0001-83	Autorização:	1038413
Nome Comercial:	XAROPE DE GUACO NATULAB		
Classe Terapêutica:	FITOTERAPICO SIMPLES EXPECTORANTES SIMPLES		
Registro:	138410032		
Processo:	25351.400956/2005-71		
Vencimento do Registro:	04/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML	XAROPE	2	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320029
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
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
117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	3	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320037
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		

Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
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
117,6 MG/ML XPE CT FR. PLAS AMB X 150 ML	XAROPE	4	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320045
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
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
117,6 MG/ML XPE CX 50 FR. PLAS AMB X 100 ML (EMB HDSP)	XAROPE	6	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320061
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		

E

Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	7	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320071
Princípio Ativo:	MEKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
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
117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP)	XAROPE	8	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320088
Princípio Ativo:	MEKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	NÃO		
Apresentação fracionada:	NÃO		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML	XAROPE	10	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320101

Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	11	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320118
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML	XAROPE	12	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320126
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

E

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CX 50 CT FR. PLAS AMB X 100 ML (EMB HDSP)	XAROPE	14	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320142
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CX 50 CT FR. PLAS AMB X 120 ML (EMB HDSP)	XAROPE	15	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320150
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CX 50 CT FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP)	XAROPE	16	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320169
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
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 [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 80 ML	XAROPE	1	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320010
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
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 [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------------------	--------------------	-----------	--------------------

E

117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 80 ML (EMB HO SP)	XAROPE	5	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320053
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
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 [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 80 ML	XAROPE	9	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320096
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
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 [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CX 50 CT FR PLAS AMB X 80 ML (EMB HO SP)	XAROPE	13	03/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100320134
Princípio Ativo:	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Torja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



AGIL 114



Consulta de Produtos

Áreas de Atuação
 Divisão de Serviços de Saúde
 Legislação de Saúde
 Registro de Produtos de Saúde

Detalhe do Produto: RICOTHEID

Nome da Empresa: THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA
CNPJ: 03.597.803/0001-02 **Autorização:** 100-9030
Nome Comercial: NFOC57H50
Classe Terapêutica: ANTIINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Registro: 109630047
Processo: 23000.0158784/08-37
Vencimento do Registro: 08/2016

Apresentação ATIVA
 5MG + 250UG POM DERM
 CT BG AL X 15 G
Validade: 24 meses
Registro: 1096300470010

Princípio Ativo: BACITRACINA ZINCICA
 SULFATO DE NEOMICINA
(sem dados cadastrais)
Complemento Diferencial da Apresentação:
Embalagem: BSNAGA DE ALUMINIO - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação: THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL
(sem dados cadastrais)

Via de Administração: DÈRMICA (Aplicação Tópica)
IFA único: Não
Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica
(sem dados cadastrais)
Restrição de uso: Comercial
Restrito a hospitais: Não informado
(sem dados cadastrais)
Destilação: Não
Medicamento referência: Não
Apresentação fracionada: Não

Apresentação ATIVA
 5MG + 250UG POM DERM
 CT BG AL X 10G
Forma Farmacêutica: POMADA DERMATOLÓGICA
Nº Apres. Publicação: 3
Data de Publicação: 09/08/2001

119

Registro: 1096300470029**Validade:** 24 meses**Princípio Ativo:** BACITRACINA ZINCICA
 SULFATO DE NEOMICINA
*(sem dados cadastrais)***Complemento Diferencial da****Apresentação:****Embalagem:** BSNAGA DE ALUMINIO - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
*(sem dados cadastrais)***Local de Fabricação:**Fabricantes Nacionais
 THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL**Via de Administração:** DÈRMICA (Aplicação Tópica)
IFA único: Não**Conservação:**CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica
*(sem dados cadastrais)***Restrição de uso:**

Comercial

Restrito a hospitais:Não informado
*(sem dados cadastrais)***Destilação:**

Não

Medicamento referência:

Não

Apresentação fracionada:

Não

Apresentação ATIVA5MG + 250UG POM DERM
 CX 500 BG AL X 10G (EMB
 HOSP)**Validade:**

24 meses

Princípio Ativo:BACITRACINA ZINCICA
 METILPARABENO
 SULFATO DE NEOMICINA
*(sem dados cadastrais)***Complemento Diferencial da****Apresentação:****Embalagem:** BSNAGA DE ALUMINIO - Primária
 CAIXA DE PAPELÃO COM CULMEIA - Secundária
*(sem dados cadastrais)***Local de Fabricação:**Fabricantes Nacionais
 THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL
*(sem dados cadastrais)***Via de Administração:**

DÈRMICA (Aplicação Tópica)

IFA único:

Não

Conservação:

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

Restrição de prescrição:Venda sem Prescrição Médica
*(sem dados cadastrais)***Restrição de uso:**

Comercial

Destilação:

Não informado

2073

C

(sem dados cadastrados)

Tarja: Não

Medicamento referenciado: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação ATIVA

SMG + 250UG POM DERM
CX 303 BG AL X 15G (EMB
HOSP)

Nº Apros. 4

Data de Publicação 09/08/2001

Validade: 24 meses

Registro: 1096300470045

Princípio Ativo:
BACITRACINA ZÍNCICA
SULFATO DE NEOMICINA

(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação:
BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária
CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária

Embalaagem:
Fabricantes Nacionais
THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Local de Fabricação:
Fabricantes Internacionais

Via de Administração: DERMICA (Aplicação Tópica)

IEA ácidos: Não

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

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*

Destinação: Comunitário

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: *(sem dados cadastrados)*

Medicamento referenciado: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação ATIVA

SMG + 250UG POM DERM
CX 100 BG AL X 10G (EMB
HOSP)

Nº Apros. 5

Data de Publicação 09/08/2001

Validade: 24 meses

Registro: 1096300470045

Princípio Ativo:
SULFATO DE NEOMICINA
BACITRACINA ZÍNCICA
METILPARABENO

(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação:
BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária
CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária

Embalaagem:
Fabricantes Nacionais
THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Local de Fabricação:
Fabricantes Internacionais

Via de Administração: DERMICA (Aplicação Tópica)

IEA ácidos: Não

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

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*

Destinação: Comunitário

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: *(sem dados cadastrados)*

Medicamento referenciado: Não

Apresentação fracionada: Não

(sem dados cadastrados)

Via de Administração: DERMICA (Aplicação Tópica)

IEA ácidos: Não

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

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*

Destinação: Comunitário

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: *(sem dados cadastrados)*

Medicamento referenciado: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação ATIVA

SMG + 250UG POM DERM
CX 100 BG AL X 15G (EMB
HOSP)

Nº Apros. 6

Data de Publicação 09/08/2001

Validade: 24 meses

Registro: 1096300470061

Princípio Ativo:
BACITRACINA ZÍNCICA
METILPARABENO
SULFATO DE NEOMICINA

(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação:
BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária
CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária

Embalaagem:
Fabricantes Nacionais
THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL

Local de Fabricação:
Fabricantes Internacionais

Via de Administração: DERMICA (Aplicação Tópica)

IEA ácidos: Não

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

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*

Destinação: Comunitário

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: *(sem dados cadastrados)*

Medicamento referenciado: Não

Apresentação fracionada: Não

S/A, Trecho 5, Avns Espetral 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento

2079

Voltar



Ativisa - 0800 642 9782





MINISTÉRIO DA SAÚDE
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
 GERÊNCIA GERAL DE INSPEÇÃO E CONTROLE DE INSUMOS MEDICAMENTOS E PRODUTOS
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA no exercício de suas atribuições certifica que a empresa abaixo é periodicamente inspecionada e monitorada pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e que cumpre com as diretrizes de Boas Práticas de Fabricação dadas pela legislação brasileira, a qual está em consonância com as recomendações da Organização Mundial de Saúde.

Theodoro F Sobral & Cia Ltda
 Endereço
 Rua Bento Leão
 N.º: 25 Bairro: Centro CEP: 64.800-000
 PI
 Brasil

Sólidos										
Semissólidos		não	estéreis:	cremes,	estéreis:	géis	e	comprimidos,		
Líquidos	não	estéreis:	emulsões,	soluções,	suspensões	e		pomadas,		xaropes.

Válida até: 16/06/2014

RGR
 BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
 SUPERINTENDENTE DE INSPEÇÃO SANITÁRIA

Publicado no Diário Oficial da União por meio da Resolução - RE n.º: 2201, na data de: 16/6/2014. Certificação solicitada por:
 Theodoro F Sobral & Cia Ltda., CNPJ: 05.597.801/0001-62

Número de controle interno: 377


PETIÇÃO
 (Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: THEODORO F. SOBRAL & CIA LTDA	
CNPJ: 06.597.801/0001-62	
Identifique a Modalidade de Petição: <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber)	
7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (incluindo esta folha) - 10 -	Nº do Expediente: (Prescritos em Colúmbia de Fritada)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA GERAL DE INSPEÇÃO SANITÁRIA - GGINP	

Observações:
Líquidos não estéreis: elixíres, soluções, emulsões, suspensões e xaropes



Agência Nacional de Vigilância Sanitária **Presencial**
 UNIAAP Recebido em: 10/12/2015
 201512100114PR
 Responsável: **Jose Marcelo Vieira Freitas Mari**

Florianópolis, 08/10/2015 Local e data	THEODORO F. SOBRAL NETO Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
--	--	--

E

PETIÇÃO
 (Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: THEODORO F. SOBRAL & CIA LTDA	
CNPJ: 06.597.801/0001-62	
Identifique a Modalidade de Petição: <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do PROCESSO: (Somente para opção secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando houver) 7328 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SEMI-SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (ocorra esta letra de cada)	Nº do Expediente: (Presença de Exatidão de envio)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA GERAL DE INSPEÇÃO SANITÁRIA - GGINP	

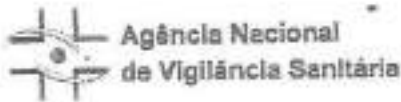
Observações:
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas



Agência Nacional **Presencial**
 de Vigilância Sanitária
 UNIAP Recebido em: 10/12/2015

 201512100115PR
 Responsável: José Marcelo Vieira Freitas Mari

Florianópolis, 08/10/2015 Local e data	THEODORO F. SOBRAL, autor Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	---	--



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária

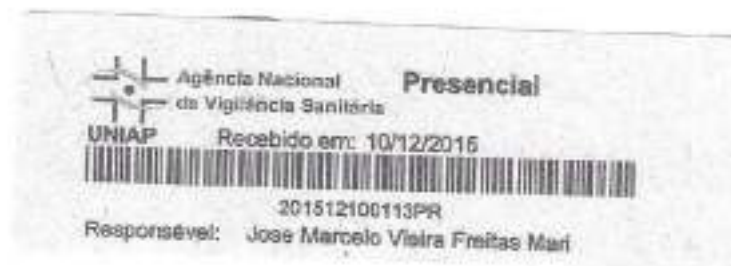
PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: THEODORO F. SOSKAL & CIA LTDA	
CNPJ: 06.597.801/0001-62	
Identifique a Modalidade de Petição: <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do PROCESSO: (Somente para pedido eletrônico)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela de peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber)	
768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL DE SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha do total) - 10 -	Nº do Expediente: (Prescritivo Cartão de Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA GERAL DE INSPEÇÃO SANITÁRIA - GGINP	

Observações:

Sólidos não estéreis: comprimidos



Florianópolis, 08/10/2015	THEODORO F. SOSKAL NETO	
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	

52,120,137

Nº 40, segunda-feira, 2 de março de 2015

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

113



EMPRESA: FLORES E PILOL PRODUTOS FARMACÊUTICOS E MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA MONTE CASSERES, Nº 72
 BAIRRO: CENTRO CEP: 0901500 - SANTO ANDRÉ/SP
 CNPJ: 02.707.137/0001-34
 PROCESSO: 2535126594/2014-01 AUTORIZAÇÃO: 1.36692.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: AMB FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AVENIDA PROFESSOR FRANCISCO MORATO, Nº 1748
 BAIRRO: VILA SÔNIA CEP: 0551000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 05.515.262/0001-42
 PROCESSO: 2535142045/2014-01 AUTORIZAÇÃO: 1.37466.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: na da sala - Serviço de manipulação lab
 ENDEREÇO: RUA EULÁDIA DA CUNHA, Nº 731
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7901200 - CAMPO GRANDE/MS
 CNPJ: 05.283.265/0001-85
 PROCESSO: 2535162455/2014-02 AUTORIZAÇÃO: 1.35713.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: Ocaso Farmácia de Manipulação Ltda EPP
 ENDEREÇO: Rua José Antônio de 1241
 BAIRRO: Campo CEP: 7900001 - CAMPO GRANDE/MS
 CNPJ: 05.558.567/0001-46
 PROCESSO: 2535165283/2014-05 AUTORIZAÇÃO: 1.38883.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: CARVALHO & MARUCCI LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL, Nº 1155, SALA 85
 BAIRRO: CENTRO CEP: 0482018 - ITAIPORA/PR
 CNPJ: 04.481.621/0001-55
 PROCESSO: 250232280000-19 AUTORIZAÇÃO: 1.25192.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: MANIPULA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARCELO DIODORO Nº 1231
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8971002 - SÃO BERNARDO DO CAMPO/SC
 CNPJ: 05.646.178/0001-06
 PROCESSO: 239666707597 AUTORIZAÇÃO: 1.33138.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: BIOFORMULA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: AV ASSIS CHATEAUBRIAND, Nº 1849, ed e 30, blo 15
 BAIRRO: SETOR OESTE CEP: 7410312 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 05.487.623/0001-21
 PROCESSO: 253510640000-01 AUTORIZAÇÃO: 1.14981.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: BELLA PELLE FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA DA ALCEU DE CAMPOS RODRIGUES, Nº 129
 BAIRRO: VILA OLÍMPIA CEP: 0454000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.458.190/0001-56

PROCESSO: 250043000000 AUTORIZAÇÃO: 1.20187.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 RESOLUÇÃO - RE Nº 593, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 1.988, de 13 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º da Lei nº 6.369, de 28 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 2º da Lei nº 6.369, de 28 de outubro de 1956, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 6.762, de 20 de janeiro de 1958, resolve:

Art. 1º Insistir no Anexo de Resolução - RE nº 5250 de 29 de agosto de 2014, no Diário Oficial da União nº 307 de 1 de setembro de 2014, Seção 1, pag. 55 e Suplemento pag. 122, a respeito constante do artigo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
 ANEXO

EMPRESA: DROGARIA ANTONIO FONS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MAJOR JOSÉ GZALINO NUNHEM 33
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7443008 - BAUREREMINGO/GO
 CNPJ: 07.691.210/0002-21
 PROCESSO: 25351532150001-04 AUTORIZAÇÃO: 1.11446.2
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 594, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 6.762, de 26 de janeiro de 1959, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.068, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 659, de 28 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o §2º do Art. 43 da Resolução-RDC Nº 29, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Casular e Certificar de Boas Práticas de Fabricação, da empresa constante no anexo, concedido por meio da Resolução - RE Nº 5474, de 19 de setembro de 2014, publicada no Diário Oficial da União Nº 481, de 22 de setembro de 2014, seção 1, página 42 e em suplemento da seção 1, página 111.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Nova Química Farmacêutica Ltda	CNPJ: 02.992.810/0001-11
Endereço: Avenida Cora	
Nº: 540	BAIRRO: Itaipava
Município: Itaipava	CEP: 13.186-125
	R.E. SP
Autorização de Funcionamento nº: 1820754	Autorização Especial nº: 110990
Processo nº: 2535160180/2014-04	2535136180/2014-71

Certificado de Boas Práticas para a fabricação de Produtos Farmacêuticos Farmacêuticos
 1141213 150 000000 Colégio de Farmácia
 Líquido não controlado: antibiótico ampicilina
 Sólido: soro salino; antibiótico ampicilina

RESOLUÇÃO - RE Nº 595, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 6.762, de 26 de janeiro de 1959, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.068, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 659, de 28 de maio de 2014, e suas alterações;

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

Art. 1º Conceder (a) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas por meio de sua solicitação autônoma;

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.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Laboratório ASO FARMA S.A. e C.	
Endereço: Rua Cosme, Nº 4251, Cidade Anzóteira de Itumbiara	
Itumbiara - Goiás	
Empresa: Laboratório - Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.183.947/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1.88947.2	
Explicação nº: 002042014-1	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos controlados: Sólidos: paracetamol de papoula; soro salino (sem prescrição) ampicilina por injeção

Empresa: Diversifica Indústria Química e Farmacêutica S.A.	CNPJ: 05.161.088/0001-44
Endereço: Rua YPR 01, Quadra 2-A, Módulo 04	
Niterói - RJ	
Município: Niterói	CEP: 24.150-020
	R.E. GO

Este documento pode ser consultado no seguinte endereço: <http://www.gov.br/assessora/diario> pelo código 10.0001510000113

Autorização de Funcionamento nº: 1.25192.0
Explicação nº: 068267114-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos Sólidos: soro salino; ampicilina; ampicilina por injeção

Empresa: Indústria Biológica Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.258.611/0004-18
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, km 118	
Nº: 26	Bairro: Poço das Antas
Município: Itaboraí	CEP: 27960-000
	R.E. RJ
Autorização de Funcionamento nº: 1.90082-7	Autorização Especial nº: 1.21812-2
Explicação nº: 048126014-4	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos controlados: Sólidos: soro salino

Empresa: Medicamentos Industriais Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 17.835.154/0008-01
Endereço: Rua Benedito Lamas	
Nº: 255	Bairro: Distrito Industrial
Município: Jataí de Fora	CEP: 50920-000
	R.E. MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.20117-4	
Explicação nº: 14836240-4-8	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos: soro salino; soro fisiológico; soro fisiológico; soro fisiológico

Empresa: Farmacêutica - M.R. Química S.A.	
Endereço: Caixa Postal Unimar nº 5785, Il Triângulo, Circonvenção Marília, Paraíba do Sul/RJ	
União	
Par. Anzóteira	
Empresa Soluções: Indústrias Químicas do Brasil Química e Farmacêutica Ltda	CNPJ: 08.851.558/0001-77
Autorização de Funcionamento nº: 1.90187-8	
Explicação nº: 08013511-5	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos controlados: Sólidos: soro salino; soro fisiológico; soro fisiológico; soro fisiológico

RESOLUÇÃO - RE Nº 597, DE 20 DE FEVEREIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 6.762, de 26 de janeiro de 1959, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.068, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 659, de 28 de maio de 2014, e suas alterações;

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

Art. 1º Conceder (a) Empresa(s) constante(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.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.204-2 de 2001 e 2010/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.318, DE 20 DE MAIO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 151, IV, e o art. 24, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 81, de 3 de fevereiro de 2010, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2012;

Considerando o cumprimento do requisito de Bom Prático de Fabricação preconizado em legislação vigente, para o tipo de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes, anexo;

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Bom Prático de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes;

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação;

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: L. W. Faber Cosméticos A	CNPJ: 02.373.303/001-11
Endereço: Rua José Augusto de Oliveira, S/Nº - Bairro do Muro	
Município: São Paulo	UF: SP
Atividade de Funcionamento: 2.091-2/07	Registramento: 1023467/07
Certificação de Bom Prático de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.318, DE 20 DE MAIO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 151, III, e o art. 24, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 81, de 3 de fevereiro de 2010, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2012, e ainda autorizado pela Resolução nº 346 de 16 de dezembro de 2012, resolve:

Art. 1º Conceder a Atuação de Bem Social na Atuação de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de Arromagem em Elevador, Alfanfega, em conformidade com o disposto no anexo;

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ

EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A

AUTORIZAÇÃO: 9.06410-1

CNPJ: 02.373.303/000-79

PROCESSO Nº: 25767.648/130163/02 (142970/14-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-DAR

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de arromagem de coecritas, produtos de higiene, produtos de beleza e outros produtos que se integram em outros alfanfegas.

MATRIZ

EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A

AUTORIZAÇÃO: 9.06474-3

CNPJ: 02.373.303/001-79

PROCESSO Nº: 25767.648/2013/04 (142344/14-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-DAR

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de arromagem de produtos para cabelo, materiais e equipamentos móveis-transportáveis e produtos para diagnóstico de uso "in vitro", bem como outros produtos que se integram, em outros alfanfegas.

MATRIZ

EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A

AUTORIZAÇÃO: 9.06414-4

CNPJ: 02.373.303/001-79

PROCESSO Nº: 25767.648/167303/19 (142305/19-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-DAR

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de arromagem de produtos de cosméticos, desodorantes e perfumes que se integram em outros alfanfegas.

MATRIZ

EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A

AUTORIZAÇÃO: 9.06473-7

CNPJ: 02.373.303/001-79

PROCESSO Nº: 25767.648/2013/01 (142407/13-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-DAR

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de arromagem de alimentos em outros alfanfegas.

MATRIZ

EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A

AUTORIZAÇÃO: 9.06473-7

CNPJ: 02.373.303/001-79

PROCESSO Nº: 25767.648/2013/04 (142344/14-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-DAR

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de arromagem de alimentos em outros alfanfegas.

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de arromagem de medicamentos, materiais genéticos e outros cosméticos em outros alfanfegas.

MATRIZ

EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A

AUTORIZAÇÃO: 9.06410-1

CNPJ: 02.373.303/000-79

PROCESSO Nº: 25767.648/142366/71 (142518/14-9)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-DAR

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de arromagem de produtos sob vigilância sanitária: medicamentos e substâncias sob controle especial (Par. 244/98).

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de arromagem de produtos sob vigilância sanitária: medicamentos e substâncias sob controle especial (Par. 244/98).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.318, DE 20 DE MAIO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 151, III, e o art. 24, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 81, de 3 de fevereiro de 2010, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2012, resolve:

Art. 1º Conceder a Atuação de Bem Social na Atuação de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de Arromagem em Elevador, Alfanfega, em conformidade com o disposto no anexo;

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: UltraGratificação Bem Social Ltda

Endereço: Rua Amândeo, 884, Jussara - São Paulo

Município: São Paulo

UF: SP

Atividade de Funcionamento: 1.01103-1

Registramento: 1024490/15-2

Certificação de Bom Prático de Fabricação de Medicamentos

Problemas sanitários: substâncias parenterais de grande volume (com distribuição intrínseca) e soluções parenterais de pequeno volume (com distribuição terminal)

EMPRESA: Central Química Distribuição Ltda

Endereço: Rua André Bello, 5006, Jussara - São Paulo

Município: São Paulo

UF: SP

Atividade de Funcionamento: 1.01103-1

Registramento: 1024487/15-5

Certificação de Bom Prático de Fabricação de Medicamentos

Problemas sanitários: substâncias parenterais de grande volume (com distribuição intrínseca) e soluções parenterais de pequeno volume (com distribuição terminal)

EMPRESA: Farmacêutica Indústria e Comércio S/A

Endereço: Rua José Augusto de Oliveira, S/Nº - Bairro do Muro

Município: São Paulo

UF: SP

Atividade de Funcionamento: 2.091-2/07

Registramento: 1023467/07

Certificação de Bom Prático de Fabricação de Medicamentos

Soluções sob vigilância sanitária: medicamentos, cosméticos

EMPRESA: Farmacêutica Indústria e Comércio S/A

Endereço: Rua José Augusto de Oliveira, S/Nº - Bairro do Muro

Município: São Paulo

UF: SP

Atividade de Funcionamento: 2.091-2/07

Registramento: 1023467/07

Certificação de Bom Prático de Fabricação de Medicamentos

Soluções sob vigilância sanitária: medicamentos, cosméticos

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.318, DE 20 DE MAIO DE 2014

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 151, III, e o art. 24, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 81, de 3 de fevereiro de 2010, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2012, e ainda autorizado pela Resolução nº 6/2004 resolve:

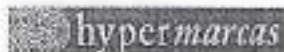
Art. 1º Conceder a Atuação de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de Depuração por coágulo e carvão de treated water de registro no ANVISA em conformidade com o disposto no anexo;

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado em: <http://www.gov.br/portal/pt-br/assuntos/saude/svs/legislacao/resolucoes>

Este documento pode ser verificado em: <http://www.gov.br/portal/pt-br/assuntos/saude/svs/legislacao/resolucoes>



São Paulo, 27 de novembro de 2015.

DIMASTER COM DE PROD HOSPITALARES LTDA
Endereço: Estrada BR 480 nº 180
Bairro: Centro
Cep: 99740-000 / Barão de Cotagipe-RS

Declaração

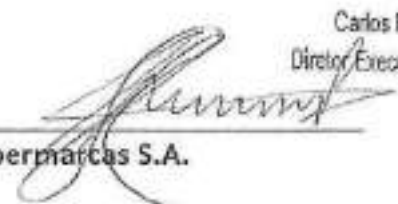
Prezado Senhor,

Serve a presente para informar que a Hypermarcas S.A. mantém Contrato de Fornecimento com a empresa Ranbaxy Farmacêutica Ltda. para distribuição do medicamento **CEFALEXINA 500MG COMP REV CT BL 1X8**.

Atenciosamente.

Luiz Eduardo Viollana
L. Presidente da Divisão de Medicamentos

Carlos Roberto Scorsí
Diretor Executivo de Operações


Hypermarcas S.A.

E



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.106, DE 28 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 65, de 1 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Fabricação previstas em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar as Certificações de Boas Práticas de Fabricação de empresas constantes no anexo, publicada pela Resolução DE nº 1.540, de 02 de abril de 2011, no Diário Oficial da União nº 61, de 05 de abril de 2014, Seção 1, pág. 35 e seu equivalente da Seção 1, pág. 176 conforme expedientes 13558616-4 e RE nº 1.464, de 05 de junho de 2015, no Diário Oficial da União nº 106, de 05 de junho de 2016, Seção 1, pág. 41 e seu equivalente da Seção 1, pág. 103, conforme expedientes 13558616-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Laboratório Meliponina Ltda, CNPJ 21.549.320/0001-17. Row 2: Biotecnia Biotecnia Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 3: Biotecnia Biotecnia Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 4: Biotecnia Biotecnia Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 5: Biotecnia Biotecnia Ltda, CNPJ 06.50781-07.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.105, DE 28 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 65, de 1 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem previstas em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar as Certificações de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de empresas constantes no anexo, publicada pela Resolução DE nº 1.540, de 02 de abril de 2011, no Diário Oficial da União nº 61, de 05 de abril de 2014, Seção 1, pág. 35 e seu equivalente da Seção 1, pág. 176 conforme expedientes 13558616-4 e RE nº 1.464, de 05 de junho de 2015, no Diário Oficial da União nº 106, de 05 de junho de 2016, Seção 1, pág. 41 e seu equivalente da Seção 1, pág. 103, conforme expedientes 13558616-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Distribuidora de Medicamentos Pira Saúde Ltda, CNPJ 08.673.720/0001-05. Row 2: Distribuidora de Medicamentos Pira Saúde Ltda, CNPJ 08.673.720/0001-05. Row 3: Distribuidora de Medicamentos Pira Saúde Ltda, CNPJ 08.673.720/0001-05. Row 4: Distribuidora de Medicamentos Pira Saúde Ltda, CNPJ 08.673.720/0001-05.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.104, DE 28 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 65, de 1 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem previstas em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar as Certificações de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de empresas constantes no anexo, publicada pela Resolução DE nº 1.540, de 02 de abril de 2011, no Diário Oficial da União nº 61, de 05 de abril de 2014, Seção 1, pág. 35 e seu equivalente da Seção 1, pág. 176 conforme expedientes 13558616-4 e RE nº 1.464, de 05 de junho de 2015, no Diário Oficial da União nº 106, de 05 de junho de 2016, Seção 1, pág. 41 e seu equivalente da Seção 1, pág. 103, conforme expedientes 13558616-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 2: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 3: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 4: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07.

Este documento pode ser verificado no sistema eletrônico http://www.in.gov.br/sistema/inf/inf.html, pelo código 10112040203048

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 2: Endereço: Rua São João, 111, São Paulo, SP. Row 3: País: Brasil. Row 4: Empresa adquirente: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 5: Autorização de Funcionamento: 1.00.078-7. Row 6: Expediente: 071643614-3. Row 7: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 8: Produtos sujeitos ao controle: (medicamentos químicos e biológicos), óculares, cosméticos e suplementos nutricionais.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Análise Farmacológica Ltda - URF XII, CNPJ 06.50781-07. Row 2: Endereço: Rua São João, 111, São Paulo, SP. Row 3: País: Brasil. Row 4: Empresa adquirente: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 5: Autorização de Funcionamento: 1.00.078-7. Row 6: Expediente: 071643614-3. Row 7: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 8: Produtos sujeitos ao controle: (medicamentos químicos e biológicos), óculares, cosméticos e suplementos nutricionais.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Análise Farmacológica Ltda - URF XII, CNPJ 06.50781-07. Row 2: Endereço: Rua São João, 111, São Paulo, SP. Row 3: País: Brasil. Row 4: Empresa adquirente: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 5: Autorização de Funcionamento: 1.00.078-7. Row 6: Expediente: 071643614-3. Row 7: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 8: Produtos sujeitos ao controle: (medicamentos químicos e biológicos), óculares, cosméticos e suplementos nutricionais.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 2: Endereço: Rua São João, 111, São Paulo, SP. Row 3: País: Brasil. Row 4: Empresa adquirente: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 5: Autorização de Funcionamento: 1.00.078-7. Row 6: Expediente: 071643614-3. Row 7: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 8: Produtos sujeitos ao controle: (medicamentos químicos e biológicos), óculares, cosméticos e suplementos nutricionais.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 2: Endereço: Rua São João, 111, São Paulo, SP. Row 3: País: Brasil. Row 4: Empresa adquirente: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 5: Autorização de Funcionamento: 1.00.078-7. Row 6: Expediente: 071643614-3. Row 7: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 8: Produtos sujeitos ao controle: (medicamentos químicos e biológicos), óculares, cosméticos e suplementos nutricionais.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 2: Endereço: Rua São João, 111, São Paulo, SP. Row 3: País: Brasil. Row 4: Empresa adquirente: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 5: Autorização de Funcionamento: 1.00.078-7. Row 6: Expediente: 071643614-3. Row 7: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 8: Produtos sujeitos ao controle: (medicamentos químicos e biológicos), óculares, cosméticos e suplementos nutricionais.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 2: Endereço: Rua São João, 111, São Paulo, SP. Row 3: País: Brasil. Row 4: Empresa adquirente: Análise Farmacológica Ltda, CNPJ 06.50781-07. Row 5: Autorização de Funcionamento: 1.00.078-7. Row 6: Expediente: 071643614-3. Row 7: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Row 8: Produtos sujeitos ao controle: (medicamentos químicos e biológicos), óculares, cosméticos e suplementos nutricionais.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Empresa Fabricante: Indus. Indústria Gratiá	
Endereço: R. Borelli, 7, 4, 72148, Borelli/SP	
CNPJ: 06.537.690/0001-00	
Associação de Funcionários: 1.114221-1	Expediente: 026133131
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções parenterais de paracetamol, colares (sem preparação injetável)	

Empresa Fabricante: Servus Ltda.	
Endereço: Rua Fátima de Almeida 703/404-600/304, Fátima de Almeida, São João do Rio Preto/SP	
CNPJ: 09.517.114-5	Expediente: 09517114-5, 09518104-3 e 09519104-4
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis, soluções e colares	

Empresa: Luma Saúde Saúde Equipamentos Hospitalares LTDA	
Endereço: Avenida Glória Alberti, 203, Jardim São Carlos, São Carlos/SP	
CNPJ: 15.632.247/0001-00	Expediente: 15632247-0
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis	

Empresa Fabricante: Mesari - Via Boyce Gratiá	
Endereço: Leopoldo Street 7 - 13, 09192, Drexler, São Almeida/SP	
CNPJ: 08.275.933/0001-26	Expediente: 08275933-26
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis e comprimidos orais	

Empresa Fabricante: Novartis Farmacêutica Ltda.	
Endereço: Rua São Carlos, 100, Vila Industrial, São Carlos - 13111-000, São Carlos/SP	
CNPJ: 06.537.690/0001-00	Expediente: 06537690-00
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis, comprimidos, soluções injetáveis e soluções injetáveis	

Empresa Fabricante: Soluções em Saúde Gratiá	
Endereço: Rua São Carlos, 100, Vila Industrial, São Carlos - 13111-000, São Carlos/SP	
CNPJ: 06.537.690/0001-00	Expediente: 06537690-00
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis	

Empresa Fabricante: Servus Ltda.	
Endereço: Rua Fátima de Almeida 703/404-600/304, Fátima de Almeida, São João do Rio Preto/SP	
CNPJ: 09.517.114-5	Expediente: 09517114-5, 09518104-3 e 09519104-4
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis, soluções e colares	

Empresa Fabricante: Tova Operações Farmac. S.A. e C.	
Endereço: R. Leopoldo Street 7 - 13, 09192, Drexler, São Almeida/SP	
CNPJ: 05.933.542/0001-00	Expediente: 05933542-0
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis	

Empresa Fabricante: Tova Operações Farmac. S.A. e C.	
Endereço: R. Leopoldo Street 7 - 13, 09192, Drexler, São Almeida/SP	
CNPJ: 05.933.542/0001-00	Expediente: 05933542-0
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis	

Empresa: LUM SAÚDE SAÚDE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA	
Endereço: Avenida Glória Alberti, 203, Jardim São Carlos, São Carlos/SP	
CNPJ: 15.632.247/0001-00	Expediente: 15632247-0
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis	

Empresa Fabricante: Vitor Pharma-Farmacêutica Gratiá & Co. KG	
Endereço: Via São Carlos, 100, Vila Industrial, São Carlos - 13111-000, São Carlos/SP	
CNPJ: 11.293.668/0001-07	Expediente: 11293668-07
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções parenterais de paracetamol (sem preparação injetável)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.182, DE 28 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 19º, IV, e o art. 28, I, § 1º, da Lei nº 6.367, de 21 de setembro de 2014, e o item IV do Decreto da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e o item IV do Decreto da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, e considerando o cumprimento dos requisitos previstos no art. 41, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Cancelar o(s) registro(s) correspondente(s) ao(s) Certificado de Bases Técnicas de Fabricação por não estar em vigor as datas de seu publicação.

Art. 2º A presente Resolução tem validade de 3 (três) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor as datas de sua publicação.

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Pabon Farmacêutica S/A	
Endereço: Rua São Carlos, 100, Vila Industrial, São Carlos - 13111-000, São Carlos/SP	
CNPJ: 06.537.690/0001-00	Expediente: 06537690-00
Certificado de Bases Técnicas de Fabricação de Medicamentos	
Produto(s) controlado(s): soluções injetáveis	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.182, DE 28 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 19º, IV, e o art. 28, I, § 1º, da Lei nº 6.367, de 21 de setembro de 2014, e o item IV do Decreto da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e o item IV do Decreto da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda autorizado pela Resolução nº 343, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Transferir, pleito de concessão de Autorização de Funcionamento de Empresa Provedora 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.

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: LSI ADMINISTRAÇÃO E SERVIÇOS S/A
 CNPJ: 18.034.315/0012-92
 PROCESSO: 22745.03872/2016-25
 ENDEREÇO: RUA URBANO SANTOS, Nº 155
 BAIRRO: CENTRO
 MUNICÍPIO: IMPERATRIZ - UF: MA
 CEP: 65.966-410
 ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção e higienização de superfícies de paredes internas em edificações públicas de hospitais, escolas, creches, unidades esportivas, pontos de atendimento, pontos de frestagem e pontos de atendimento.
MOTIVO DO INDETERMINADO: A solicitação foi encaminhada para a ANVISA, mas utilizando como dados de publicação o pagamento de taxa, informação cadastrada (CNPJ) de erro.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.183, DE 28 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Art. 19º, inciso III, e o Art. 24, inciso I, parágrafo 1º da Lei nº 6.367, de 21 de setembro de 2014, e o item IV do Decreto da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e o item IV do Decreto da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda autorizado pela Resolução nº 343, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Cancelar o(s) registro(s) correspondente(s) ao(s) Certificado de Bases Técnicas de Fabricação por não estar em vigor as datas de sua publicação.

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Detalhe do Produto : NEO FEDIPINA

Nome da Empresa:	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ:	05.161.069/0001-10	Autorização:	1055849
Nome Comercial:	NEO FEDIPINA		
Classe Terapêutica:	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro:	155840169		
Processo:	25351.539209/2011-10	Proc. Anterior :	25351.774520/2010-92
Vencimento do Registro:	12/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690015
Princípio Ativo:	NIFEDIPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690023
Princípio Ativo:	NIFEDIPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690031
Princípio Ativo:	NIFEDIPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690041
Princípio Ativo:	NIFEDIPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR - Primária CADA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	DIETA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de
--------------------	--------------------	-----------	---------

E

Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]	2089
Destinação:	Institucional Comercial	
Restrito a hospitais:	Não Informado	
Tarja:	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10 G	POMADA TOPICA	5	18/07/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801280056
Princípio Ativo:	SULFATO DE NEOMICINA BACITRACINA ZÍNCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 200 BG AL X 10 G (EMB HOSP)	POMADA TOPICA	6	18/07/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801280064
Princípio Ativo:	SULFATO DE NEOMICINA BACITRACINA ZÍNCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		

Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

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.



10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690058
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANAPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
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	Nº Apres	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	16/01/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1558401690066
Princípio Ativo:	NIFEDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANAPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

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

Ministério da Saúde

Agência Nacional
de Vigilância Sanitária

www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : CIMELIDE

Nome da Empresa:	CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA		
CNPJ:	02.814.997/0001-07	Autorização:	1043810
Nome Comercial:	CIMELIDE		
Categoria:	ANTINFLAMATORIOS		
Registro:	143810059		
Processo:	25351.024621/00-83		
Vencimento do Registro:	03/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1438100590010
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	SUSPENSÃO ORAL	3	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1438100590037
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1438100590045
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Data de

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	8	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1438100590388
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML	SUSPENSÃO ORAL	2	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1438100590029
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - 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
20 MG/G GEL CT BG AL X 30 G	GEL	5	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1438100590053
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	CIMELIDE		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL CT BG AL X 90 G	GEL	6	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1438100590061
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL CT BG AL X 60 G	GEL	7	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1438100590071
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		

Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
20 MG/G GEL CT BG PLAS AL OPC X 30 G	GEL	9	29/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	143810050096
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BISNAGA PLASTICO LAMINADO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS 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

Ministério da Saúde

122
LADALLA PORTE

2094

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

Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissionais
de SaúdeSetor
Regulado

Detalhe do Produto : NISTATINA

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.896.593/0001-65	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	NISTATINA		
Categoria:	ANTIMICOTICO		
Registro:	125680026		
Processo:	2535L.009016/01-92		
Vencimento do Registro:	05/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100.000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB C/CGT X 50 ML	SUSPENSÃO ORAL	1	08/05/2001
Validade:	18 meses	Registro:	1256800260019
Princípio Ativo:	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	2	08/05/2001
Validade:	18 meses	Registro:	1256800260027
Princípio Ativo:	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	3	08/05/2001
Validade:	18 meses	Registro:	1256800260035
Princípio Ativo:	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

2095

100.000 UI/ML SUS OR CT FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML	SUSPENSAO ORAL	4	08/05/2001
Validade:	18 meses	Registro:	1256800260043
Princípio Ativo:	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100.000 UI/ML SUS OR CX 300 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	5	08/05/2001
Validade:	18 meses	Registro:	1256800260051
Princípio Ativo:	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
130.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC C/ CGT X 50 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	6	08/05/2001
Validade:	18 meses	Registro:	1256800260061
Princípio Ativo:	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

SIA, Tracço 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.

Consulta de Produtos

Consulta

Fechar

Ano de Consulta: Todos os Anos

Status: Todos

Atualizar

Detalhe do Produto : MISTATINA

Nome da Empresa:	LABORATORIO TRITO BRASILEIRO SA	Autorização:	1031507
CNPJ:	17.105.238/0001-76	Nome Comercial:	MISTATINA
Classe Terapêutica:	ANTIBIOTICO	Registro:	10310003
Processo:	0371.1.0004/2016-63	Validade:	04/2020
Vencimento da Registro:	04/2020		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25.000 UNO CRISM VAG DA 100 MG AL X 30 APLE	GRUPO VAGINAL	1	02/04/2009
Princípio Ativo:	25 MEGAS	Registro:	1031000300011
Complemento Diferencial de Apresentação:	MISTATINA		
Embalagem:	(sem dados associados)		
Local de Fabricação:	ESANHA DE ALUMINIO - PIRAUNA CASA DE FARIAS SEM COUMED - SCARLENE		
Via de Administração:	VAGINAL		
Indicação de uso:	Venda sob prescrição médica		
Duração:	6 meses		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação Fracção:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25.000 UNO CRISM VAG DA 100 MG AL X 30 C + 100 APLE (250 MG/200)	GRUPO VAGINAL	2	05/10/2019
Validade:	24 meses	Registro:	1031003000021
Princípio Ativo:	MISTATINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados associados)		
Embalagem:	ESANHA DE ALUMINIO - PIRAUNA CASA DE FARIAS SEM COUMED - SCARLENE		
Local de Fabricação:	(sem dados associados)		
Via de Administração:	VAGINAL		
Indicação de uso:	Venda sob prescrição médica		
Duração:	6 meses		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação Fracção:	Não		

Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica
Restrição de uso:	(sem dados associados)
Duração:	6 meses
Medicamento referência:	Não
Apresentação Fracção:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25.000 UNO CRISM VAG DA 100 MG AL X 30 G + 100 APLE (250 MG/200)	GRUPO VAGINAL	3	05/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1031000300039
Princípio Ativo:	MISTATINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados associados)		
Embalagem:	ESANHA DE ALUMINIO - PIRAUNA CASA DE FARIAS SEM COUMED - SCARLENE		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional LABORATORIO TRITO BRASILEIRO SA - BRASL		
Via de Administração:	VAGINAL		
Indicação de uso:	Venda sob prescrição médica		
Duração:	6 meses		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação Fracção:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25.000 UNO CRISM VAG DA 100 MG AL X 30 C + 100 APLE (250 MG/200)	GRUPO VAGINAL	4	05/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1031003000049
Princípio Ativo:	MISTATINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(sem dados associados)		
Embalagem:	ESANHA DE ALUMINIO - PIRAUNA CASA DE FARIAS SEM COUMED - SCARLENE		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional LABORATORIO TRITO BRASILEIRO SA - BRASL		
Via de Administração:	VAGINAL		
Indicação de uso:	Venda sob prescrição médica		
Duração:	6 meses		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação Fracção:	Não		

MC37AR

SUA, Trecho 3, Área Especial 07, Bloco A, Vila Nova Brasília - DF - CEP: 71251-000 - Central de Atendimento Aoitas - 0800 840 2193



2097

E

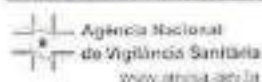
124

2098

E

Ministério da Saúde

LA DALLA PORTA



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

Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Dirige

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação



Banco de Dados

Profissional de Saúde

Serviço Regulatório

Detalhe do Produto : NITRATO DE MICONAZOL

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-96	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	NITRATO DE MICONAZOL		
Princípio Ativo:	NITRATO DE MICONAZOL		
Categoria:	ANTIMICOBICO		
Registro:	125680053		
Processo:	25351.163463/2002-01		
Vencimento do Registro:	06/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CX 30 BG AL X 60 G C/ APLIC VAG (EMB HOSP)	CREME VAGINAL	1	20/08/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530015
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CT 8G AL X 80 G C/ APLIC VAG 01	CREME VAGINAL	2	20/08/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530024
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 80 G C/ 50 APLIC VAG (EMB HOSP)	CREME VAGINAL	3	20/08/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530032
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG/G CREM VAG CT 8G AL X 80 G C/ 14 APLIC VAG	CREME VAGINAL	4	12/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530040
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de

2099

			Publicação
20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 80 G C/ 700 APLIC VAG (EMB HCSP)	CREME VAGINAL	5	12/12/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1256800530359
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
			<input type="button" value="VOLTAR"/>

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



CONFIANÇA

12x

2100

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional

Anúncios
Divulgação

Serviços

Áreas de
Atuação

Legislação

Sistema
CadastroProdutos
de Saúde

Biotecnologia

Detalhe do Produto : Nitrato de Miconazol

Nome da Empresa: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
 CNPJ: 73.856.593/0001-66 Autorização: 1025685
 Nome Comercial: Nitrato de Miconazol
 Princípio Ativo: NITRATO DE MICONAZOL
 Categoria: ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO
 Registro: 125680184
 Processo: 25351.202205/2007-53
 Vencimento do Registro: 10/2017

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 28 G	CREME DERMATOLOGICO	1	27/01/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1256801840019	
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 28 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	2	27/01/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1256801840027	
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G	CREME DERMATOLOGICO	3	27/01/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1256801840035	

2101

Embalagem: BISNAGA DE ALUMINIO - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL

Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	4	27/01/2014

Validade: 24 meses **Registro:** 1256801840043

Embalagem: BISNAGA DE ALUMINIO - Primária
 CAIXA DE PAPELÃO - Secundária

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL

Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

[Voltar](#)

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





Detalhe do Produto : NITROFURANTOINA

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	NITROFURANTOINA		
Classe Terapêutica:	NITROFURANICOS		
Registro:	103700579		
Processo:	25351.801570/2010-36		
Vencimento do Registro:	03/2022		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1037005790012
Princípio Ativo:	NITROFURANTOINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1037005790020
Princípio Ativo:	NITROFURANTOINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

TEUTO - 16, 30, 31, 49, 67, 85, 104, 123, 126, 140, 143, 151, 156.

CEN TER MED

2103

Nº 156, segunda-feira, 18 de julho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7012

21



ANEXO

EMPRESA: JUAN FABIO GRANDE MONTALVO - EPP
AL TORIZACIOMES -
 CNPJ: 16.877.048/0001-05
 PROCESSO Nº: 23041.004219/2016-00
 ENDEREÇO: AV. DON LUIS, 100 - SALA 611
 BARRIO: ALDEIAS
 MUNICÍPIO: FORTALEZA
 UF: CE

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segurança, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, destinação e disposição final de resíduos sólidos resultantes de atividades exercidas em âmbito perimetral de prédios, condomínios, estabelecimentos, unidades administrativas, partes organizadas, aeroportos, portos de fronteira e demais atividades.

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentou os documentos em anexo de acordo com o art. 14 da RDC Anvisa nº 745, de 11 de fevereiro de 2016, com redação dada pelo Art. 14 desta Resolução.

RESOLUÇÃO - RE Nº 183, DE 14 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 94, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Constatando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, em decorrência dos procedimentos de processo de documentação ou de petições submetidas a análise, processadas em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos (s) em(s) processo(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MANDUJÁ DE ARAÚJO MOURÃO

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME
AL TORIZACIOMES -
 CNPJ: 16.415.331/0001-55
 PROCESSO Nº: 23731.401674/2015-49 (092826/06-2)
 ENDEREÇO: AV. CASABUA (ARC VII E IX), 2442
 BARRIO: CASSINO
 MUNICÍPIO: RIO GRANDE
 UF: RS

ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes de instalação de águas servidas e dejetos em terrenos residenciais, partes organizadas, aeroportos, portos de fronteira e demais atividades.

RESOLUÇÃO - RE Nº 184, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 94, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Constatando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem processadas, de legislação vigente, para a(s) tipo(s) de Medicamento(s), resolve:

Art. 1º Conceder o(s) processo(s) submetido(s) ao anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

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

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

JOSÉ CARLOS MANDUJÁ DE ARAÚJO MOURÃO

ANEXO

Empresa: Associação de Medicamentos Brasil Associação	CNPJ: 11.946.459/01-20
Endereço: Rua Ruy de Azevedo, 557 - Edifício I e 2, Praça de Fátima (ant. Colônia Santa)	
Município: Ribeirão	UF: SP
Autarquia de Insuportação: 18.944-1 Autarquia Especial 12.054-5	
Processo(s): 8212216-7	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 185, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 94, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Constatando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, em decorrência dos procedimentos de processo de documentação ou de petições submetidas a análise, processadas em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos (s) em(s) processo(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MANDUJÁ DE ARAÚJO MOURÃO

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos e Produtos Farmacêuticos Líbano Ltda	CNPJ: 12.712.267/0001-68
Endereço: Rua Ana Maria, 500, Centro	
Município: São João del-Rei	UF: MG
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Processo(s): 80893012-8	
Motivo de indeferimento de acordo com o art. 14 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 745, de 11 de fevereiro de 2016, com redação dada pelo Art. 14 desta Resolução.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 186, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 94, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Constatando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos, em decorrência dos procedimentos de petições submetidas a análise, processadas em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos (s) em(s) processo(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MANDUJÁ DE ARAÚJO MOURÃO

ANEXO

Empresa: Farmatex, S/A Nova Indústria Farm. Ltda	
Endereço: BR. 289/PR. 8000 Itaipava, Araruama, (Rm. 001-00)	
Município: Itaipava	
Empresa solicitante: Farmatex Indústria de Produtos e An. Ltda. 0000019/0001-00	
Autarquia de Insuportação: 14.129/1 Autarquia Especial 05843/1-0	
Processo(s) solicitante: 00000000	
Motivo de indeferimento de acordo com o art. 14 da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 745, de 11 de fevereiro de 2016, com redação dada pelo Art. 14 desta Resolução.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 187, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 94, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Constatando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição processadas em legislação vigente, para a(s) tipo(s) de Medicamento(s), resolve:

Art. 1º Conceder o(s) processo(s) submetido(s) ao ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos.

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

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

JOSÉ CARLOS MANDUJÁ DE ARAÚJO MOURÃO

ANEXOS

Empresa: S&B Laboratório de Medicamentos S.A.	
Endereço: Avenida Ipiranga, 12.810 - São Paulo	
Município: São Paulo	
Empresa solicitante: S&B Laboratório de Medicamentos S.A.	CNPJ: 07.919.989/0001-38
Autarquia de Insuportação: 18.944-1 Autarquia Especial 12.054-5	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	
Empresa: Albiar Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.342.020/0001-20
Endereço: Avenida Brasil, 3475, Barra da Lagoa	
Município: Rio de Janeiro	
Autarquia de Insuportação: 12.852-1 Autarquia Especial 11.943/0-0	
Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos	
Motivo de indeferimento: ausência de documentação	



EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL, SN, C/DE BR 47 LÍDEA, 15070-110, BAIRRO: NÍQUELO (MANTICANGA), CEP: 13860-121, SOHO GAMAÇO, CNPJ: 16.115.594/0001-76, PROCESSO: 2531.13669/2014-99

AUTORIZAÇÃO: 7.0897-7 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTÍCIO - PRODUTOS CORRELADOS COMESTÍVEIS - PRODUTOS INDUSTRIAIS DE HIGIENE DISPENSADOR DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE SUETOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: Maria Domestiana Miranda Alves - ME ENDEREÇO: Rua Anaes de Macedo, 352, BAIRRO: CEP: URBANA DE M. NANUQUE, CNPJ: 18.819.318/0001-01, PROCESSO: 2531.01704/2014-93

AUTORIZAÇÃO: 7.1619-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTÍCIO - PRODUTOS CORRELADOS COMESTÍVEIS - PRODUTOS INDUSTRIAIS DE HIGIENE DISPENSADOR DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE SUETOS A CONTROLE ESPECIAL - DISPENSADOR DE PLANTAS MEDICINAIS - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: FARMACIA AVALANT LTDA ENDEREÇO: RUA RENADOR PINHEIRO RAMOS Nº 381, BAIRRO: CENTRO, CEP: 59020-000 - (MAGALHÃES) CNPJ: 14.169.990/0001-15, PROCESSO: 2531.00992/2014-97

AUTORIZAÇÃO: 7.3962-4 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTÍCIO - PRODUTOS CORRELADOS COMESTÍVEIS - PRODUTOS INDUSTRIAIS DE HIGIENE DISPENSADOR DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE SUETOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: EL ACICAR, EL ACICAR & SOUL LTDA - ME ENDEREÇO: rua 35 de setembro, 90, BAIRRO: centro, CEP: 61000-000 - (PRAIA DO SOL) CNPJ: 09.194.251/0001-31, PROCESSO: 2531.13745/2014-94

AUTORIZAÇÃO: 7.2316-7 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTÍCIO - PRODUTOS CORRELADOS COMESTÍVEIS - PRODUTOS INDUSTRIAIS DE HIGIENE DISPENSADOR DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE SUETOS A CONTROLE ESPECIAL - DISPENSADOR DE PLANTAS MEDICINAIS - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 092, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15º, III, e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Instaurar o processo de registro de funcionamento de farmácias para a substituição do estabelecimento de medicamentos, bem como a dispensa, em condições, com o mesmo endereço.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MAG/DIR/1

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA MAGI LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 DE OUTUBRO, 11, BAIRRO: JARDIM GREEN, CEP: 12670-237 - (MAGALHÃES DE GOUVEIA) CNPJ: 16.643.750/0001-10, PROCESSO: 2015.0785.42/10.06

RESOLUÇÃO - RE Nº 093, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15º, IV, e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 22 de outubro de 2015,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 4º, da Resolução RDC nº 29, de 14 de agosto de 2011, resolve:

Art. 1º Considerar finalizado o processo de registro de funcionamento de farmácias para a substituição do estabelecimento de medicamentos.

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MAG/DIR/1

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa (Farmácia) and CNPJ. Includes entries for Farmácia Farmácia São Francisco Ltda, Farmácia São José Francisco Ltda, and Farmácia São José.

Certificado de Realização de Tolerância de Medicamentos

Table with 2 columns: Empresa (Farmácia) and CNPJ. Includes entries for Farmácia Farmácia São Francisco Ltda, Farmácia São José Francisco Ltda, and Farmácia São José.

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico: <http://www.in.gov.br/centraldeconteudo>, pelo código 0412010411700009.

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades planejadas não ocorrem de acordo com o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2011.

EMPRESA: (MANTICANGA) COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA ENDEREÇO: Q. DLS (MANTICANGA) 4, BLANCO B, 14775-91, LÍDEA, 01, C/DE, BAIRRO: BAIRRO MANTICANGA, CEP: 11820-512 - (MANTICANGA) CNPJ: 24.897.141/0001-28, PROCESSO: 2531.26225/2014-14

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Alteração da estrutura já foi apresentada em outro expediente (159955/16-2).

EMPRESA: FARMACIA PLANALTO LTDA ME ENDEREÇO: Rua João Paulo Ribeiro, Nº 452, BAIRRO: URBANO, CEP: 24120000 - (ITAMBÉ) CNPJ: 07.855.900/0001-46, PROCESSO: 2531.18210/2013-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades planejadas não ocorrem de acordo com o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2011.

EMPRESA: MANJÁ MIDORI MACSURA RIUNA ME ENDEREÇO: RUA MONSENHOR CENTRA, BAIRRO: CENTRO, CEP: 80180000 - (IBIRAMA) CNPJ: 21.279.703/001-21, PROCESSO: 2015.08203/2015-47

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades planejadas não ocorrem de acordo com o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2011.

EMPRESA: PROPHYTUS MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA LINDREIS, Nº 139, BAIRRO: SANTA CRUZ, CEP: 32949-57 - (LONDRINA) CNPJ: 01.228.932/0001-09, PROCESSO: 2015.20866/2015-07

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado não contém a lista e que impossibilita a consulta em condições de trabalho de RDC (7/2011).

EMPRESA: DROGARIAS ELLO EBELI - ME ENDEREÇO: av. 1.015 nº 4-62, JARDIM LUIZ BAIRRO: parque arborizado, CEP: 34551002 - (AVAREDA) DE GOIANIA, CNPJ: 11.294.680/0001-03, PROCESSO: 2531.13149/2014-31

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de Relatório de Impacto Ambiental atualizado, em 03/03 pelo Órgão Sanitário competente, conforme o art. 7º, § 1º e § 2º da Resolução RDC nº 17/2011.

EMPRESA: FARMACIA MANFREDI LTDA ENDEREÇO: RUA BUI BARBOSA, 32, BAIRRO: CENTRO, CEP: 94600-900, JUAZEIRO, CNPJ: 11.117.722/0001-68, PROCESSO: 2531.20568/2014-81

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O usuário informou do documento apresentado divergir quanto ao número de estabelecimentos de trabalho, em desacordo com a Resolução RDC nº 17/2011.

EMPRESA: ELIEZER MORENO GUATUBERA DROGARIA - LPP ENDEREÇO: RUA JOSEFA ALVES DE SIQUEIRA, Nº 200, BAIRRO: JARDIM ANTONIOLINA, CEP: 11780-000 - (PRAIA GRANDE) CNPJ: 45.014.611/0001-29, PROCESSO: 2531.01693/2013-82

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O endereço informado não consta de Livro de Registro, apresentado, conforme o artigo 7º, Parágrafo primeiro, da Resolução RDC (17/2011).

RESOLUÇÃO - RE Nº 094, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15º, III, e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Considerar Autorização Especial para Empresas de Manipulação e de Serviços Farmacéuticos, constantes do Anexo I da Resolução, de acordo com o Portaria nº 144, de 12 de maio de 2009 e suas alterações, observando-se as condições e requisitos estabelecidos.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MAG/DIR/1

ANEXO

EMPRESA: GMO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA ME ENDEREÇO: Rua Anaes de Macedo, 352, BAIRRO: SANTA TEREZINA, CEP: 69110000 - (GASPARA) CNPJ: 11.421.677/0001-45, PROCESSO: 2015.20982/2015-90

AUTORIZAÇÃO: 1.18122-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR DROGAS FARMACÉUTICAS

RESOLUÇÃO - RE Nº 094 DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15º, III, e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Manipulação e de Serviços Farmacéuticos, constantes do Anexo I da Resolução.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MAG/DIR/1

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - LPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 456, BAIRRO: CENTRO, CEP: 63010-21 - (JUAZEIRO DO NORTE) CNPJ: 01.164.988/0001-10, PROCESSO: 2531.09151/2016-21

AUTORIZAÇÃO: 1.15296-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR DROGAS FARMACÉUTICAS

EMPRESA: MANIPULACAO ALTERNATIVA ITANILANILU LTDA - LPP ENDEREÇO: RUA DR. CLAYO OGGARD PINTO, Nº 4, BAIRRO: CENTRO, CEP: 57400-000 - (ITANILANILU) CNPJ: 11.947.130/01-04, PROCESSO: 2500.00125/09-31

AUTORIZAÇÃO: 1.14210-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR DROGAS FARMACÉUTICAS

Certificado de Realização de Tolerância de Medicamentos

Proceder ao registro de medicamentos, por meio de apresentação especial e por meio de apresentação simplificada.

Table with 2 columns: Empresa (Laboratório) and CNPJ. Includes entries for Laboratório União Brasileira S.A., Laboratório V.P.T.D. Móvão, Laboratório U. Saúde, Laboratório Anápolis, and Laboratório de Farmacologia.

Certificado de Realização de Tolerância de Medicamentos

Realizar o registro de medicamentos, por meio de apresentação especial e por meio de apresentação simplificada, observando-se as condições estabelecidas no Anexo I da Resolução RDC nº 17/2011.

RESOLUÇÃO - RE Nº 096, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 15º, IV, e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 22 de outubro de 2015,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Realização de Tolerância de Medicamentos previstos na legislação vigente, para a área de Manipulação, resolve:

Decreto de abertura digitalizado, conforme AN nº 1218-1 de 24/06/2011, que institui a implementação do Curso Farmácia 2001/09 - E.F. Brasil.

Detalhe do Produto : MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TELITO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Classe Terapêutica:	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Registro:	103700309		
Processo:	25351.010238/00-31		
Vencimento do Registro:	06/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	19/05/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1037003090013
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELITO BRASILEIRO S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 CP MED 10 ML (EMB. HOSP.)	SOLUÇÃO ORAL	2	19/05/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1037003090021
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELADO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELITO BRASILEIRO S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	IMPLANTE OSSEO		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

E

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	5	19/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1037003090055
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELADO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO TELITO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 25 FR PLAS AMB X 100 ML + 25 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	19/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1037003090054
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELADO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO TELITO BRASILEIRO S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	7	19/06/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1037003090072
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELADO - Secundária		

Center med



RESOLUÇÃO - RDC Nº 2451, DE 18 DE SETEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 25 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 32 e no inciso I, § 1º do art. 34 do Regulamento Técnico de ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015,

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

Art. 1º Conceder este empreendimento constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento de Medicamentos.

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

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

BRASÍLIA, 05 DE SETEMBRO DE 2015

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes entries for RIGÉ Laboriosas Brasileiras Ltda., Anestésia Anest. Card. Card. S. Anestésia, and others.

RESOLUÇÃO - RDC Nº 1455, DE 18 DE SETEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 25 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 32 e no inciso I, § 1º do art. 34 do Regulamento Técnico de ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015,

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

Art. 1º Conceder este empreendimento constante no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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

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

BRASÍLIA, 05 DE SETEMBRO DE 2015

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes entries for Empresa Laboratório Alcon Farmacobiotech, Indústria 200 Saúde Care, and others.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes entries for Indústria 200 Saúde Care, Empresa Laboratório Alcon Farmacobiotech, and others.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes entries for Empresa Laboratório Confort Genzyme Soluções Genfit, Indústria Schering-Plough, and others.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes entries for Indústria Laboratório Inova Farmacobiotech, Indústria Polifarma, and others.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes entries for Indústria Laboratório Lapa Labor, Indústria A-281, MEC, and others.

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico <http://www.anvisa.gov.br/informacoes>, pelo código 101020-59010100

Documento autêntico digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



EMPRESA FARMACOLÓGICA S/A
INDÚSTRIA QUÍMICA DE CALÇADOS ALAMBRES S/A
41224-19
BAIRRO CASA VERDE CEP: 04034-000 - SÃO PAULO-SP
CNPJ: 06.966.966/0001-25
PROCESSO: 25391.012405/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
OBJETIVO: ALIVIO DOS SINTOMAS PERMITECIDORES CORRELACIONADOS COM-
TIVOS RESPONSÁVEIS POR SINTOMAS DE PRONTOS
DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS INCLUIVEM SINTOMAS A
CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS
FARMACIA DROGARIA MAMAO LTDA-ME
ENDERECO: rua João de Barros
BAIRRO: São João CEP: 94.700-000 - SÃO LOURENÇO DO
SUL-PR
CNPJ: 06.574.254/0001-16
PROCESSO: 25401.015965/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
COMERCIO LOJAS DE SUPRIMENTOS PRODUTOS DE FÁRMA-
CIA DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO CONTROLADOS A
CONTROLE ESPECIAL

RESOLUÇÃO - RE Nº 824, DE 26 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente do Instituto Brasileiro de Controle de Qualidade de Alimentos, legalmente constituído pela Portaria nº 1.186, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 9º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 490 de 29 de março de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,
considerando o art. 26 da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, tendo como o inciso VII do art. 7º da Lei nº 8.782, de 24 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: Logopar Indústria de Alimentos
INDÚSTRIA S/A. CNPJ: 25.944.073-04/0001-00
ENDEREÇO: OLIMPIENSES CEP: 29.040-13 - SÃO CARLOS-CE
CNPJ: 11.204.697/0001-14
PROCESSO: 25391.012405/2014-14
MOTIVO DE IMPEDIMENTO: O Endereço registrado no Registro de Empresas de Alimentos não corresponde ao endereço de produção, em desacordo com o Art. 4º da Resolução RDC nº 17/2012.

RESOLUÇÃO - RE Nº 821, DE 26 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente do Instituto Brasileiro de Controle de Qualidade de Alimentos, legalmente constituído pela Portaria nº 1.186, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 9º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 490 de 29 de março de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,
considerando o art. 26 da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, tendo como o inciso VII do art. 7º da Lei nº 8.782, de 24 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Cancelar a Autorização de Funcionamento de Farmacovigilância de Controle de Qualidade de Medicamentos, Farmácia e Droga, com o endereço: Rua de São João, nº 100 - São João - São Paulo - SP.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: FARMACIA LABORATÓRIOS QUÍMICA S/A
ENDERECO: Avenida Presidente Média, 1000 - Itaipava - RJ
BAIRRO: Itaipava CEP: 27.032-225 - MACAÉ RJ
CNPJ: 15.259.666/0001-01
PROCESSO: 25401.015965/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
COMERCIO ALVIMOTOS - PERMITECIDORES ATIVOS COR-
NE:
TRATAMENTO DE PRODUTOS DE FARMACIA DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SINTOMAS AO CONTROLE ESPECIAL

RESOLUÇÃO - RE Nº 822, DE 26 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente do Instituto Brasileiro de Controle de Qualidade de Alimentos, legalmente constituído pela Portaria nº 1.186, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 9º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 490 de 29 de março de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,
considerando o art. 26 da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, tendo como o inciso VII do art. 7º da Lei nº 8.782, de 24 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

Art. 1º Conselho Administrativo Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacéuticos, constituído em termos da Portaria, do modo que a Portaria nº. 144 de 12 de maio de 1984 e suas alterações, observando-se as alterações e resoluções, decretadas;

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: DAVI FARMACIA LTDA
ENDERECO: RUA CLEMENTE DE VASCONCELOS 394
BAIRRO: SANTA DO ROSÁRIO CEP: 01308-000 - RIO DE
JANEIRO
CNPJ: 11.117.019/0001-44
PROCESSO: 25391.012405/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO CONTROLADOS A
CONTROLE ESPECIAL
BAIRRO: Jardim Geral CEP: 01088-000 - SÃO PAULO-SP
CNPJ: 06.124.430/0001-04
PROCESSO: 25391.012405/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO CONTROLADOS A
CONTROLE ESPECIAL
BAIRRO: Jardim Geral CEP: 01088-000 - SÃO PAULO-SP
CNPJ: 06.124.430/0001-04
PROCESSO: 25391.012405/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 823, DE 26 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente do Instituto Brasileiro de Controle de Qualidade de Alimentos, legalmente constituído pela Portaria nº 1.186, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 9º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 490 de 29 de março de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,
considerando o art. 26 da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, tendo como o inciso VII do art. 7º da Lei nº 8.782, de 24 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Cancelar a Portaria do Conselho de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacéuticos, constituído em termos da Portaria nº. 144 de 12 de maio de 1984 e suas alterações;

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: DANIELLE LIMA DO ROSÁRIO ME
INDÚSTRIA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A
BAIRRO: JARDIM SÃO CARLOS - CASTANHOLAS
CNPJ: 15.725.829/0001-36
PROCESSO: 25391.012405/2014-14
MOTIVO DE IMPEDIMENTO: O Endereço registrado no Registro de Empresas de Alimentos não corresponde ao endereço de produção, em desacordo com o Art. 4º da Resolução RDC nº 17/2012.

RESOLUÇÃO - RE Nº 824, DE 26 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente do Instituto Brasileiro de Controle de Qualidade de Alimentos, legalmente constituído pela Portaria nº 1.186, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 9º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 490 de 29 de março de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,
considerando o art. 26 da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, tendo como o inciso VII do art. 7º da Lei nº 8.782, de 24 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conselho Administrativo Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacéuticos, constituído em termos da Portaria, do modo que a Portaria nº. 144 de 12 de maio de 1984 e suas alterações, observando-se as alterações e resoluções, decretadas;

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: TAYLOR FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDERECO: RUA BENITO GONÇALVES, Nº 2321, LOMA 1
BAIRRO: CENTRO CEP: 45110-011 - MOURA EMERENCIENSIS
CNPJ: 05.230.153/0001-55
PROCESSO: 25391.012405/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.3014-5
ATIVIDADE: CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: LAVOR FARMACIA LTDA-ME
ENDERECO: AVENIDA GETULIO VARGAS, Nº 114
BAIRRO: SÃO JOSÉ CEP: 25510-110 - CARPINIÁ-PR
CNPJ: 07.323.153/0001-40

PROCESSO: 25401.015965/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 825, DE 26 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente do Instituto Brasileiro de Controle de Qualidade de Alimentos, legalmente constituído pela Portaria nº 1.186, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 9º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 490 de 29 de março de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

Considerando o cumprimento dos requisitos de boas práticas de fabricação apresentados em legislação vigente, para a casa de fabricação Farmacológica, resolve:

Art. 1º Cancelar esta autorização especial concedida em nome a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Fármacos Farmacológicos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: DAVI FARMACIA LTDA
ENDERECO: RUA CLEMENTE DE VASCONCELOS 394
BAIRRO: SANTA DO ROSÁRIO CEP: 01308-000 - RIO DE
JANEIRO
CNPJ: 11.117.019/0001-44
PROCESSO: 25391.012405/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO CONTROLADOS A
CONTROLE ESPECIAL
BAIRRO: Jardim Geral CEP: 01088-000 - SÃO PAULO-SP
CNPJ: 06.124.430/0001-04
PROCESSO: 25391.012405/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.11774-1
ATIVIDADE: CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: DANIELLE LIMA DO ROSÁRIO ME
INDÚSTRIA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A
BAIRRO: JARDIM SÃO CARLOS - CASTANHOLAS
CNPJ: 15.725.829/0001-36
PROCESSO: 25391.012405/2014-14
MOTIVO DE IMPEDIMENTO: O Endereço registrado no Registro de Empresas de Alimentos não corresponde ao endereço de produção, em desacordo com o Art. 4º da Resolução RDC nº 17/2012.

RESOLUÇÃO - RE Nº 826, DE 26 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente do Instituto Brasileiro de Controle de Qualidade de Alimentos, legalmente constituído pela Portaria nº 1.186, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 188 e no inciso I, § 1º do art. 9º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 490 de 29 de março de 2014, publicado no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

Considerando o cumprimento dos requisitos de boas práticas de fabricação apresentados em legislação vigente, para a casa de fabricação Farmacológica, resolve:

Art. 1º Cancelar esta autorização especial concedida em nome a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Fármacos Farmacológicos.

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.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: DANIELLE LIMA DO ROSÁRIO ME
INDÚSTRIA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A
BAIRRO: JARDIM SÃO CARLOS - CASTANHOLAS
CNPJ: 15.725.829/0001-36
PROCESSO: 25391.012405/2014-14
MOTIVO DE IMPEDIMENTO: O Endereço registrado no Registro de Empresas de Alimentos não corresponde ao endereço de produção, em desacordo com o Art. 4º da Resolução RDC nº 17/2012.

EMPRESA: TAYLOR FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDERECO: RUA BENITO GONÇALVES, Nº 2321, LOMA 1
BAIRRO: CENTRO CEP: 45110-011 - MOURA EMERENCIENSIS
CNPJ: 05.230.153/0001-55
PROCESSO: 25391.012405/2014-14 AUTORIZAÇÃO: 1.3014-5
ATIVIDADE: CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: LAVOR FARMACIA LTDA-ME
ENDERECO: AVENIDA GETULIO VARGAS, Nº 114
BAIRRO: SÃO JOSÉ CEP: 25510-110 - CARPINIÁ-PR
CNPJ: 07.323.153/0001-40



Colégio de São Paulo de Fabricação de Medicamentos
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Colégio de São Paulo de Fabricação de Medicamentos
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

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.

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIBEIRO
ANEXO

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.	CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	
Nome: Bruno Gonçalves Araújo Ribeiro	
CPF nº 000.000.000-00	
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.	CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	
Nome: Bruno Gonçalves Araújo Ribeiro	
CPF nº 000.000.000-00	
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

RESOLUÇÃO - RE Nº 308, DE 26 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária do Conselho Nacional de Controle de Atividades Químicas (CNCV), no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º do Lei nº 9.782, de 29 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.066, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 9º e pelo art. 108 da Portaria nº 1.050, de 29 de maio de 2014, e suas alterações, considerando o cumprimento dos requisitos de São Paulo de Fabricação de Medicamentos em legislação vigente, para a lista de produtos para a análise, resolve:
Art. 1º Declarar em conformidade com o anexo a Certificação de São Paulo 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 no dia de sua publicação.

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIBEIRO
ANEXO

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.	CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	
Nome: Bruno Gonçalves Araújo Ribeiro	
CPF nº 000.000.000-00	
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.	CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	
Nome: Bruno Gonçalves Araújo Ribeiro	
CPF nº 000.000.000-00	
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.	CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	
Nome: Bruno Gonçalves Araújo Ribeiro	
CPF nº 000.000.000-00	
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP	

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP

Empresa: Indústria de Produtos Químicos S.A. Indústria de Produtos Químicos S.A.
CNPJ nº 07.000.000/0001-00
Endereço: Rua São Paulo, 100 - Vila São Paulo - São Paulo - SP



ANEXO

Empresa: Indústria Química e Farmacêutica L&L	CNPJ: 01.149.910/0001-06
Endereço: R. Norberto Paulo, 11	
Cidade: Itapira, São Carolina	CEP: 20.011-445
Município: Itapira de Minas	UF: RJ
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação e Distribuição	
Produtos para Saúde:	

RESOLUÇÃO - RDC Nº 470, DE 11 DE DEZEMBRO DE 2014

A Superintendência Substituta 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 1.066, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 105 da Portaria nº 690, de 23 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando a conformidade das empresas de Bom Práticas Fabricação, em o decurso recente dos procedimentos de perícias subsequentes à análise, promovidas em legítimos procedimentos;

Art. 1º Insere-se o título de Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde, cujo conteúdo constará no anexo.

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

SAMÁ RACHIA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Motivo: Em desconformidade com a RDC nº 10, de 23 de outubro de 2013, conforme solicitação de suspensão de 26/10/2014	

RESOLUÇÃO - RDC Nº 486, DE 12 DE DEZEMBRO DE 2014

A Superintendência Substituta 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 1.066, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 105 da Portaria nº 690, de 23 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando a conformidade das empresas de Bom Práticas de Fabricação subsequentes em aplicação vigente, para o uso de Medicamentos, no uso;

Art. 1º Insere-se no Anexo (anexo) ao ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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

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

SAMÁ RACHIA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa: Amorim Industrial Farmacêutica Ltda	CNPJ: 10.426.499/0001-04
Endereço: R. Urubici	
Cidade: Itapira	
Município: Itapira de Minas	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos revestidos, líquidos orais: soluções, suspensões, suspensões e xaropes, semissólidos não esteréis: emulsões, emulsões, emulsões.	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	
Produtos para Saúde:	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa: Indústria Química e Farmacêutica L&L	CNPJ: 01.149.910/0001-06
Endereço: Rua Norberto Paulo, 11	
Cidade: Itapira	
Município: Itapira de Minas	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	

Esta declaração pode ser verificada no endereço do site: <http://www.in.gov.br/intermediada/br/>, pelo código: 100210412/2008/8

Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas, pastas, sólidos não esteréis: emulsões, emulsões, emulsões, emulsões, emulsões.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas para Injeção	
Injeções farmacêuticas: soro, solução, suspensão, suspensão.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos para Saúde: soluções parenterais de potência, soluções para injeção, soluções.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Farmacêuticos não esteréis: soluções e xaropes.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: soluções (até a catálise) parenterais, sólidos não esteréis: emulsões, emulsões.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos para Saúde: soluções parenterais de potência, soluções para injeção, soluções.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: soluções parenterais de potência, soluções para injeção, soluções.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: suspensões injetáveis.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Farmácia Indústria S/A	
Endereço: Rua de Lacerda, 305, Jardim São Paulo, Goiânia, GO	
Cidade: Goiania	
Município: Goiania	
Atividade de Fabricação nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Atividade de Farmacêutica nº: 28.00.00-7	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Esta declaração pode ser verificada no endereço do site: <http://www.in.gov.br/intermediada/br/>, pelo código: 100210412/2008/8

Declaração emitida digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

6



BARRIO TUDICA CEP: 19571-000 - 400 DE JANEIRO
 CNPJ: 31.575.106/0001-11
 PROCESSO: 25000.0597709-44 AUTORIZAÇÃO: 1.312850
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: DOLINA DERMATOLÓGICA CHATEAU DOR LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA CURITIBA, Nº 226, TORREO
 BARRIO: 22118-04 CEP: 4701390 - MARINGÁ/MS
 CNPJ: 33.670.066/0001-08
 PROCESSO: 25000.0595016-02 AUTORIZAÇÃO: 1.314414
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: FARMACIA ATLÂNTICA DE SANTO ANDRÉ LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA LINO LEALIM Nº 1794
 BARRIO: VILA BASTOS CEP: 08041-001 - SANTO ANDRÉ/SP
 CNPJ: 57.099.052/0001-30
 PROCESSO: 20911.0001246-21 AUTORIZAÇÃO: 1.324872
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: FOSFOS DE CASAPÉ E CIA LTDA - DDP
 ENDEREÇO: RUA JOÃO PASSOS 52
 BARRIO: CENTRO CEP: 08600-000 - BOTUCATU/SP
 CNPJ: 45548.507/0001-30
 PROCESSO: 25000.0170491-09 AUTORIZAÇÃO: 1.319176

ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: LA PHARMACIA DALLAN LTDA
 ENDEREÇO: RUA URU, Nº 498
 BARRIO: CENTRO CEP: 14620-000 - ORLÂNDIA/SP
 CNPJ: 02.619.433/0001-23
 PROCESSO: 25000.00497594-00 AUTORIZAÇÃO: 1.314454
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: HYTOPARMA FARMACIA LTDA ME
 ENDEREÇO: Av. Rio Branco, 1054
 BARRIO: CENTRO CEP: 19621-000 - MOSSORÓ/RN
 CNPJ: 38.156.400/0001-09
 PROCESSO: 25151.00099703-72 AUTORIZAÇÃO: 1.349114
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: TERAPIA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA ADELAIDE FERREIRA Nº 106 LOJAS 1 E 2
 BARRIO: CENTRO CEP: 34900-000 - MARICÁ/RJ
 CNPJ: 10.316.640/0001-55
 PROCESSO: 25001.00026601-39 AUTORIZAÇÃO: 1.342062
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: PHARMACIA SPECIFICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA OCTAVIO MACIEL, Nº 12-05

BARRIO: CENTRO CEP: 13053-21 - BARRIO/SP
 CNPJ: 52.701.548/0001-08
 PROCESSO: 25000.0040044 AUTORIZAÇÃO: 1.310684
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: BORGES DE VITELA FARMACIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA TIBERÍDES Nº 346
 BARRIO: CENTRO CEP: 16000-000 - ARACATUBA/SP
 CNPJ: 01.701.041/0001-02
 PROCESSO: 24900.05885588-83 AUTORIZAÇÃO: 1.312023
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: SIFARMA - SINA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO E HOMOGENEIZAÇÃO
 ENDEREÇO: Avenida regina nº20 n. 2º
 BARRIO: centro CEP: 13020-000 - MEDIANEIRA/SP
 CNPJ: 27.473.303/0001-88
 PROCESSO: 25000.05973099-07 AUTORIZAÇÃO: 1.341017
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: RUIZ FARMACIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA DR. FELICIANO SOARES, Nº12, LOJA 1
 BARRIO: CENTRO CEP: 24404-000 - SÃO DOMINGOS/RS
 CNPJ: 48.022.514/0001-64
 PROCESSO: 25000.01224596-39 AUTORIZAÇÃO: 1.319679
ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

REGISTRAÇÃO - Nº 1.333, DE 26 DE MARÇO DE 2014

4. Queixa-Cível: Reclamação da Imprensa, Movimento de Queixa-Cível, e Citação de Devedor, Mediocrômio, Produção, Propriedade e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no caso de suas ações publicitárias realizadas pelo Produto nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista a disponibilidade dos itens I, II, IV e V do art. 41 com incisos I e § 1º da Lei nº 55 do Regimento Interno aprovado nos termos da Resolução nº 194 de 11 de agosto de 2005, regulamentada no DORI de 21 de agosto de 2006.
 Considerando o teor da dita reclamação e que as empresas foram impropriadamente citadas no registro de Boas Práticas de Fabricação - Boas Farmacêuticas, resolve:
 Art. 1º Fica cancelada toda documentação constante no ANVISA, o Certificado de Boas Práticas de Fabricação.
 Art. 2º A presente Certificação tem validade de 3 (três) anos a partir de sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA MENIN SOUZA ALVES

ANEXO

EMPRESA SOLICITANTE: Astra Farmacêutica Ltda
 CNPJ: 33.193.704/0001-12
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº 1.06054
EMPRESA CERTIFICADA: Astra Ltda
 ENDEREÇO: R. R. Industrial Indústrias Farmacêuticas Ltda, 779, 08
 PAÍS: Brasil

Certificado de Boas Práticas para o(s) Livro(s) de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

EMPRESA SOLICITANTE: Laboratório B. B. B. S.A.
 CNPJ: 31.672.254/0001-22
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº 1.06054
EMPRESA CERTIFICADA: B. B. B. S.A.
 ENDEREÇO: R. R. Industrial Indústrias Farmacêuticas Ltda, 779, 08
 PAÍS: Alemanha

Certificado de Boas Práticas para o(s) Livro(s) de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

EMPRESA: Fundação Brasil de Boas Práticas e Defesa, Ensino, Pesquisa, Desenvolvimento e Inovação em Farmacologia - BRASILFARMA
 ENDEREÇO: Av. São J. R. 124 - 1º andar
 Nº: 1241 BARRIO: Centro CEP: 47300-000
 MUNICÍPIO: Aracaju - AL
Autorização de Funcionamento nº 1.06054

Certificado de Boas Práticas para o(s) Livro(s) de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

Empresa Fabricadora: Sinalta S.A.
 Endereço: Rota Nacional, 12 Km 452 - Colônia Avulso de Parati - Praia de Ensejo Rio.
 País: Argentina
Empresa Importadora: Saúde de Brasil Indústria Farmacêutica La CNPJ 61.284.670/0001-19
Autorização de Funcionamento nº 1.06054
 Processo: 25311.382/132012-31

Este documento pode ser verificado no seguinte endereço: <http://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/registro-de-remedios/registro-de-boas-praticas-de-fabricacao>

Certificado de Boas Práticas para o Livro de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

EMPRESA: Laboratório Químico Farmacêutico Sanguinário Ltda. CNPJ: 61.281.661/0001-11
 ENDEREÇO: Rua Rafael de Mello
 Nº: 41 BARRIO: Centro CEP: 13020-000
 MUNICÍPIO: Taubaté de São Paulo
Autorização de Funcionamento nº 1.06054
Autorização Especial nº 1.316092
Certificado de Boas Práticas para o(s) Livro(s) de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

EMPRESA SOLICITANTE: Saúde de Brasil Indústria Farmacêutica La
 CNPJ: 61.284.670/0001-19
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº 1.06054
EMPRESA CERTIFICADA: Lora Farmacêutica S.A.
 ENDEREÇO: Rua São João, 57, 2º andar
 PAÍS: Alemanha

Certificado de Boas Práticas para o(s) Livro(s) de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

EMPRESA SOLICITANTE: GlaxoSmithKline Brasil Ltda
 CNPJ: 33.212.254/0001-16
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº 1.06107
EMPRESA CERTIFICADA: Lora Biologia Inc.
 ENDEREÇO: 011, International Drive, Peace International Trade Park - Pindamonhanga, São Paulo, SP, 13241-900
 PAÍS: Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas para o(s) Livro(s) de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

EMPRESA SOLICITANTE: Sina Indústria Farmacêutica Ltda
 CNPJ: 51.072.103/0001-33
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº 1.06118-1
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL 1.31308-1
EMPRESA CERTIFICADA: Sina Farmacêutica S.A.
 ENDEREÇO: KM 1,9 Rod. BR-109, Vila São, 08801
 PAÍS: São Paulo

Certificado de Boas Práticas para o(s) Livro(s) de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

EMPRESA: Sina Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 51.072.103/0001-33
 ENDEREÇO: Avenida José Vieira
 Nº: 440 BARRIO: Dist. Indus. Domingos Gomes CEP: 13.317-340
 MUNICÍPIO: Indaial - SC
Autorização de Funcionamento nº 1.06118-1
Autorização Especial nº 1.31308-1
Certificado de Boas Práticas para o(s) Livro(s) de Produção/Farmacéutica/Farmacêutica, Solida não contém informações de

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA
CNPJ: 04.658.253/0001-79

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	LÍQUIDO		
Nome Comercial:	ÓLEO MINERAL 100% - LEVE LAX		
Produção:	Produção Própria;		
Data da Notificação:	12/08/2013		
Vencimento da Notificação:	12/08/2018		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária e secundária)	Volume	Prazo de Validade
1.	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO	100 ML	24 meses
2.	FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR	100 ML	24 meses

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

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

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

Em se tratando de Drogas Vegetais, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular segundo a nomenclatura botânica (gênero + epíteto específico).

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

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 29/07.

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

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentos/simplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 221061013220114 emitido em 06/10/2014 15:22:51

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

Detalhe do Produto : Omegrazol

Número de Registro	PRAT/COMOAZI 5 CIA LTDA
CNPJ	13.856.913/0001-08
Nome Comercial	Omegrazol
Código de Barras	40118123030305
Princípio Ativo	125680168
Vencimento de Registro	2525-0703/06/2007-17
Autenticação	507548E

na

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG DO BUBA C/ HORMON CT BL AL PLAS TUBOS X 300 (PRETUBO)	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	28/04/2008
Validade	18 meses	Registro	125680168037
Princípio Ativo	OMEGRAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem outros subprodutos)		
Embalagem	BUSTAS DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTE - PRIMAria		
Local de Fabricação	PRATI DOMINGUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG DO BUBA C/ HORMON CT BL AL PLAS TUBOS X 300 (PRETUBO)	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	28/04/2008
Validade	18 meses	Registro	1256801680025
Princípio Ativo	OMEGRAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem outros subprodutos)		
Embalagem	BUSTAS DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTE - PRIMAria		
Local de Fabricação	PRATI DOMINGUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG DO BUBA C/ HORMON CT BL AL PLAS TUBOS X 300 (PRETUBO)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	3	28/04/2008
Validade	18 meses	Registro	1256801680037
Princípio Ativo	OMEGRAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem outros subprodutos)		
Embalagem	BUSTAS DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTE - PRIMAria		
Local de Fabricação	PRATI DOMINGUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG DO BUBA C/ HORMON CT BL AL PLAS TUBOS X 300 (PRETUBO)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	4	28/04/2008
Validade	18 meses	Registro	1256801680041
Princípio Ativo	OMEGRAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem outros subprodutos)		
Embalagem	BUSTAS DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTE - PRIMAria		
Local de Fabricação	PRATI DOMINGUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG DO BUBA C/ HORMON CT BL AL PLAS TUBOS X 300 (PRETUBO)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	5	28/04/2008
Validade	18 meses	Registro	1256801680051
Princípio Ativo	OMEGRAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem outros subprodutos)		
Embalagem	BUSTAS DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTE - PRIMAria		
Local de Fabricação	PRATI DOMINGUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG DO BUBA C/ HORMON CT BL AL PLAS TUBOS X 300 (PRETUBO)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	6	28/04/2008
Validade	18 meses	Registro	1256801680068
Princípio Ativo	OMEGRAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem outros subprodutos)		
Embalagem	BUSTAS DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTE - PRIMAria		
Local de Fabricação	PRATI DOMINGUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG DO BUBA C/ HORMON CT BL AL PLAS TUBOS X 300 (PRETUBO)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	7	28/04/2008
Validade	18 meses	Registro	1256801680075
Princípio Ativo	OMEGRAZOL		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem outros subprodutos)		
Embalagem	BUSTAS DE ALUMINIO PLASTICO TRANSPARENTE - PRIMAria		
Local de Fabricação	PRATI DOMINGUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG DO BUBA C/ HORMON CT BL AL PLAS TUBOS X 300 (PRETUBO)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	8	28/04/2008

Tipo de dato	38 meses	ISBN	L2582100054
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PIRELLA GÖTTSCHE LOWE FABRIL DE CARTELA - SÃO PAULO (para não aparecer)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
30 MCOP DURA O MOBRAN CT BLAL PLAS TRANS X 20	OPSSULA DE LANTINGA DURA COM MICROGRANULOS	9	28/04/2008
Validade:	18 meses	Registro:	L25821000002
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PIRELLA GÖTTSCHE LOWE FABRIL DE CARTELA - SÃO PAULO (para não aparecer)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
40 MCOP DURA O MOBRAN CT BLAL PLAS TRANS X 14 (OPR-40P)	OPSSULA DE LANTINGA DURA COM MICROGRANULOS	18	28/04/2008
Validade:	18 meses	Registro:	L25821000100
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PIRELLA GÖTTSCHE LOWE FABRIL DE CARTELA - SÃO PAULO (para não aparecer)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
40 MCOP DURA O MOBRAN CT BLAL PLAS TRANS X 10 (OPR-40P)	OPSSULA DE LANTINGA DURA COM MICROGRANULOS	11	28/04/2008
Validade:	18 meses	Registro:	L25821000114
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PIRELLA GÖTTSCHE LOWE FABRIL DE CARTELA - SÃO PAULO (para não aparecer)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
20 MCOP DURA O MOBRAN CT BLAL PLAS TRANS X 20 (OPR-20P)	OPSSULA DE LANTINGA DURA COM MICROGRANULOS	12	28/04/2008
Validade:	18 meses	Registro:	L25821000122
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PIRELLA GÖTTSCHE LOWE FABRIL DE CARTELA - SÃO PAULO (para não aparecer)

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
30 MCOP DURA O MOBRAN CT BLAL PLAS TRANS X 20	OPSSULA DE LANTINGA DURA COM MICROGRANULOS	13	28/04/2008
Validade:	18 meses	Registro:	L25821000130
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PIRELLA GÖTTSCHE LOWE FABRIL DE CARTELA - SÃO PAULO (para não aparecer)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
30 MCOP DURA O MOBRAN CT BLAL PLAS TRANS X 10	OPSSULA DE LANTINGA DURA	14	28/04/2008
Validade:	18 meses	Registro:	L25821000141
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PIRELLA GÖTTSCHE LOWE FABRIL DE CARTELA - SÃO PAULO (para não aparecer)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
30 MCOP DURA O MOBRAN CT BLAL PLAS TRANS X 20	OPSSULA DE LANTINGA DURA	15	28/04/2008
Validade:	18 meses	Registro:	L25821000157
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PIRELLA GÖTTSCHE LOWE FABRIL DE CARTELA - SÃO PAULO (para não aparecer)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apros.	Data de Publicação
20 MCOP DURA O MOBRAN CT BLAL PLAS TRANS X 10	OPSSULA DE LANTINGA DURA COM MICROGRANULOS	16	28/04/2008
Validade:	18 meses	Registro:	L25821000165
Principio Abrev:	OPERAÇÃO		
Complemento Diferencial de Apresentação:	(para não aparecer)		
Embalagem:	BUSTO DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - Pirella GARTUO DE CARTOLINA - Secadora		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

2117

e

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Agrem.	Data de Publicação
40 MG COP DURADO PROGRAM CT B/A PLUS TAVES L 30	CAPISTA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	17	20/04/2008
Validade:	18 meses	Registra:	1258803520181
Princípio ativo:	CHEMISOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalação:	CAUSTER DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - PINEVA CONTIDOR DE CARTONAM - 60000018		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRATI DONALDIZZI & CIA LTDA - TOLLDO - SP/SP (sem data publicação)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Agrem.	Data de Publicação
40 MG COP DURADO PROGRAM CT B/A PLUS TAVES L 30	CAPISTA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	18	20/04/2008
Validade:	18 meses	Registra:	1258803520181
Princípio ativo:	CHEMISOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalação:	CAUSTER DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - PINEVA CONTIDOR DE CARTONAM - 60000018		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRATI DONALDIZZI & CIA LTDA - TOLLDO - SP/SP (sem data publicação)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Agrem.	Data de Publicação
40 MG COP DURADO PROGRAM CT B/A PLUS TAVES L 30	CAPISTA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	19	20/04/2008
Validade:	18 meses	Registra:	1258803520181
Princípio ativo:	CHEMISOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalação:	CAUSTER DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - PINEVA CONTIDOR DE CARTONAM - 60000018		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRATI DONALDIZZI & CIA LTDA - TOLLDO - SP/SP (sem data publicação)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Agrem.	Data de Publicação
40 MG COP DURADO PROGRAM CT B/A PLUS TAVES L 30	CAPISTA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	20	20/04/2008
Validade:	18 meses	Registra:	1258803520181
Princípio ativo:	CHEMISOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados disponíveis)		
Embalação:	CAUSTER DE ALUMINUM PLASTICO TRANSPARENT - PINEVA CONTIDOR DE CARTONAM - 60000018		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRATI DONALDIZZI & CIA LTDA - TOLLDO - SP/SP (sem data publicação)		

6



Prati Donaduzzi

54

ISSN 1677-2042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 34, segunda-feira, 22 de fevereiro de 2016

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

RESOLUÇÃO - RE Nº 406, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de reorganização de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o atendimento das procedimentos de controle adotados à análise, apresentados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Instaurar o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos de acordo com o anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURÃO

ANEXO

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

RESOLUÇÃO - RE Nº 443, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de reorganização de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 41, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.gov.br/anvisa>, pelo código 100021108220004.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURÃO

ANEXO

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

RESOLUÇÃO - RE Nº 443, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de reorganização de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o atendimento das procedimentos de controle adotados à análise, apresentados em legislação vigente, para a área de Produção para a Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURÃO

ANEXO

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

RESOLUÇÃO - RE Nº 406, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de reorganização de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição de Medicamentos, ou o atendimento das procedimentos de controle adotados à análise, apresentados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURÃO

ANEXO

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

RESOLUÇÃO - RE Nº 491, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de reorganização de maio de 2014, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução de Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o atendimento das procedimentos de controle adotados à análise, apresentados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURÃO

ANEXO

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

Empresa Distribuidora: Genérica Química S/A
 Endereço: Av. J. J. de Souza, 28-32º Andar, São Paulo, SP, 01304-001
 Inscrição Estadual: 13.000.000-00
 Inscrição Municipal: 000.000.000-00
 Inscrição Nacional: 000.000.000-00
 Inscrição Federal: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00
 Inscrição do Produto: 000.000.000-00

3



Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP

Empresa Filial: Bredem Indústria e Comércio S.A.
Endereço: S. Antônio do Rio Grande, 300/004
CNPJ: 06.940.111/0001-11
Empresa filiada: Bredem Indústria e Comércio S.A. CNPJ: 06.940.111/0001-11
Atividade de Fomento: 10.91.9 - Indústria de Alimentos
CNPJ de São Paulo de Registro de Matrícula: 06.940.111/0001-11
Endereço: Rua Princesa de Beira, 1000 - Jd. Santa Helena - São Paulo - SP



DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 006, 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 13 de setembro de 2015, de Presidente do Conselho, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 49, de 22 de outubro de 2013, tendo em vista o disposto no inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 121 do Regulamento Interno da Anvisa, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 60, de 05 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 15 de fevereiro de 2016, e no RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, publicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

ART. 1º Definir as práticas relacionadas à produção sanitária derivada de lácteos, conforme segue:

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

FERNANDO MONTE GARCIA NETO

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, 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. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 05 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Fabricação, em conformidade com as procedimentos da legislação regulamentar e os dados de inspeção;

Art. 1º Conceder o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa concernente ao Anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

RESOLUÇÃO - RE Nº 445, DE 16 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, 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. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 05 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Fabricação, em conformidade com os procedimentos da legislação regulamentar e os dados de inspeção;

Art. 1º Conceder o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa concernente ao Anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

Art. 1º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, 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. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 05 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Fabricação, em conformidade com os procedimentos da legislação regulamentar e os dados de inspeção;

Art. 1º Conceder o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa concernente ao Anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, 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. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 05 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Fabricação, em conformidade com os procedimentos da legislação regulamentar e os dados de inspeção;

Art. 1º Conceder o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa concernente ao Anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Fabricação, em conformidade com os procedimentos da legislação regulamentar e os dados de inspeção;

Art. 1º Conceder o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa concernente ao Anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

RESOLUÇÃO - RE Nº 451, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, 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. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovada nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 05 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento das exigências de Boas Práticas de Fabricação, em conformidade com os procedimentos da legislação regulamentar e os dados de inspeção;

Art. 1º Conceder o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa concernente ao Anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOURINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	

Empresa: Indústria Química Graxos S.A.	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Distrito Industrial: Itapetininga	
Endereço: R. J. L. S. N.º 26, Jd. Santa, Ind. Itapetininga, 066-37200	
Atividade: Indústria Química	
Atividade: Indústria Química	



Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

Empresa Fabricante: Embalagens Industriais Tassoni Ltda.
Endereço: R. Monteiro de Barros, 101, Centro, MATOZINHO, SP.
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134
CNPJ: 07.090.149/0001-13
Anexo: 134

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA
RESOLUÇÃO - RE Nº 995, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária em uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 12 de outubro de 2015, da Presidência da República, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 45, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 125 do Regulamento Interno do Anvisa, aprovado em termos do Anexo I da RDC nº 51, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e a RDC nº 00, de 27 de dezembro de 2005, republicada no DOU de 28 de março de 2006, e suas alterações, resolve:

Art. 1º - Declarar em circulação no mercado a produção doméstica de derivados de látex, conforme segue:

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

FERNANDO MEDEAS GARCIA NETO

E



<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>	<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>	<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>
<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>	<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>	<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>
<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>	<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>	<p>Empresa: Prati Donaduzzi, Engenharia e Projetos S.A.</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Associação de Funcionários: 1.004.000-0</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p> <p>Endereço: Rua Antônio de Barros, Centro, 205-206</p> <p>CNPJ: 07.421.631/0001-03</p>

DIRETORIA DE REGULACAO SANITARIA

RESOLUCAO - RE N 395, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

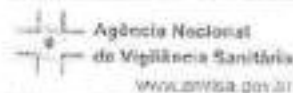
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 15 de outubro de 2015, do Presidente da República, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 22 de outubro de 2015, em seu artigo 1º, inciso II, de acordo com o artigo 1º do inciso VIII do art. 121 da Resolução Interna da Anvisa, aprovada em sessão do Anexo I da RDC nº 41, de 05 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e a RDC nº 30, de 27 de dezembro de 2007, publicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Art 1º - Declarar em português referida a produtos higiênicos utilizados no banho, conforme segue:

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

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

Ministério da Saúde



Consulta de Produtos



Análise Laboral
 Análise Toxicológica
 Serviços
 Análise de Ativação
 Inspeção

Detalhe do Produto : VONAU

Nome da Empresa:	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	49.475.833/0001-06	Autorização:	1009744
Nome Comercial:	VONAU		
Classe Terapêutica:	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro:	109740194		
Processo:	25351.068885/2005-24		
Vencimento do Registro:	05/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	1	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940010
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	2	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940029
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	3	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940037
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	4	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940045
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB. FRAC.)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	8	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940088
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB. FRAC.)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	9	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940096
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUJO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB. FRAC.)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	10	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940101
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		

Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Vende sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	(sem dados cadastrados)
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB. FRAC.)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	11	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940118
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Vende sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB. FRAC.)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	12	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940126
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

E

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

2109

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB. FRAC.)	COMPRIMIDO ORDDISPERSIVEL	13	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940134
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB. FRAC.)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	14	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940142
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB. FRAC.)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	15	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940150
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	VONAU FLASH		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT STR AL X 10	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	16	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940169
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FLASH		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT STR AL X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	17	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940177
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FLASH		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

2130

6

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL <hr/> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Não
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	(sem dados cadastrados)
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT STR AL X 10	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	18	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940185
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FLASH		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL <hr/> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT STR AL X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	21	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940215
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FLASH		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL <hr/> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM ORODISP CT STR AL X 8	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	23	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940231
Princípio Ativo:	CLDRIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM ORODISP CT STR AL X 8	COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL	24	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940241
Princípio Ativo:	CLDRIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

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

0,8 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	5	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940053
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,8 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	6	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940061
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,8 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	7	27/06/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1097401940071
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

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

[VOLTAR](#)

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





Detalhe do Produto : Paracetamol

Nome da Empresa:	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA		
CNPJ:	06.628.333/0001-46	Autorização:	1010851
Nome Comercial:	Paracetamol		
Classe Terapêutica:	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro:	110850034		
Processo:	25351.485060/2005-54		
Vencimento do Registro:	06/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	12/06/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1108500340010
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Sem Tarja		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	12/06/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1108500340029
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELAD SEM COUMEJA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		

Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Sem Tarja
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	3	12/06/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1108500340037
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELADO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Sem Tarja		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	12/06/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1108500340045
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELADO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC)		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Sem Tarja		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT	SOLUÇÃO ORAL	5	12/06/2006

2133

X 10 ML			
Validade:	24 meses	Registro:	1108500340053
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEMDOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Sem Tarja		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	12/06/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1108500340061
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEMDOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Sem Tarja		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	7	12/06/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1108500340071
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEMDOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Sem Tarja
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	12/06/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1108500340088
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUIMICO-FARMACEUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	Adulto e Pediátrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Sem Tarja		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados





Detalhe do Produto : PARACETAMOL

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	PARACETAMOL		
Classe Terapêutica:	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro:	125680050		
Processo:	2535.L026627/01-22		
Vencimento do Registro:	07/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500011
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500028
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 24	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500036
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA única:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500044
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA única:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Hospitalar		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500052
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500060
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		

Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500079
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 360 (EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500087
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X			

E

240 (EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500995
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500109
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial Hospitalar Institucional		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 24	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500117
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500125
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 100 (EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500133
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

E

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 240 (EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500141
Princípio Ativo:	PARACETANOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 300(EMB MULT)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500151
Princípio Ativo:	PARACETANOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500168
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 360 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500176
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		

E

Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 420 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500184
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 440 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500192
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------------	--------------------	-----------	--------------------

750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500206
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 366 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500214
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 420 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500222
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

E

Embalagem:	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres	Data de Publicação
750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 440 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	15/07/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800500230
Princípio Ativo:	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30ºC) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.




DIMEF SÃO

Item 133

2140

Ministério da Saúde


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

Atendimento e Arrecadação Eletrônicos


[Institucional](#)
[Anvisa Divulga](#)
[Serviços](#)
[Áreas de Atuação](#)
[Legislação](#)
[Espaço Cidadão](#)
[Previsões de Saúde](#)
[Notícias Reguladas](#)

MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

CNPJ: 39.032.974/0001-92

Razão Social: VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

Código: Baixo Risco (RDC 199/06)

Medicamento por Empresa

Medicamento

A habilitação relativa a linha de produção em que esse medicamento é produzido foi cancelada em 17/02/2012 9:45:16, devendo a empresa suspender imediatamente a fabricação do medicamento a partir dessa data. Após nova habilitação, a empresa deverá notificar novamente os medicamentos, quando poderá readotar a fabricação.

Medicamento: ÁGUA PURIFICADA

Nome Comercial: ÁGUA DEIONIZADA QUALITY

Produção: [sem informação]

Data de Notificação: 22/03/2007

Vencimento de Notificação: 22/03/2012

Status: Cancelado por desabilitação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por desabilitação da empresa

Acondicionamento: FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por desabilitação da empresa

Medicamento

A habilitação relativa a linha de produção em que esse medicamento é produzido foi cancelada em 17/02/2012 9:45:16, devendo a empresa suspender imediatamente a fabricação do medicamento a partir dessa data. Após nova habilitação, a empresa deverá notificar novamente os medicamentos, quando poderá readotar a fabricação.

Medicamento: ÁGUA PURIFICADA

Nome Comercial: AGUA DEIONIZADA

Produção: [sem informação]

Data de Notificação: 09/04/2007

Vencimento de Notificação: 09/04/2012

Status: Cancelado por desabilitação da empresa

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por desabilitação da empresa

Acondicionamento: FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE
(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses