

2141

Medicamento: **PASTA D'ÁGUA**
 Nome Comercial: **pasta d'água**
 Produção: **Produção Própria**
 Data da Notificação: **06/12/2007**
 Vencimento da Notificação: **06/12/2012**
 Status: **Cancelado por desabilitação da empresa**

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: **FRASCO DE PLASTICO OPACO**
 (primário + secundário)
 Volume:
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado por desabilitação da empresa**

Acondicionamento: **FRASCO DE PLASTICO OPACO**
 (primário + secundário)
 Volume:
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado por desabilitação da empresa**

Acondicionamento: **FRASCO DE PLASTICO OPACO**
 (primário + secundário)
 Volume: **100 g**
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado por desabilitação da empresa**

Medicamento

Medicamento: **PASTA D'ÁGUA**
 Nome Comercial: **pasta d'água**
 Produção: **Produção Própria**
 Data da Notificação: **02/03/2012**
 Vencimento da Notificação: **02/03/2017**
 Status: **Ativo**

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: **FRASCO DE PLASTICO OPACO**
 (primário + secundário)
 Volume: **100 g**
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Ativo**

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 reativar a fabricação.

Medicamento: **PASTA DE ÓXIDO DE ZINCO 25% E MENTOL 0,5%**
 Nome Comercial: **Pasta D'água mentolada**
 Produção: **Produção Própria**
 Data da Notificação: **13/11/2007**
 Vencimento da Notificação: **13/11/2012**
 Status: **Cancelado por desabilitação da empresa**

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: **FRASCO DE PLASTICO OPACO**
 (primário + secundário)
 Volume:
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado por desabilitação da empresa**



Empresa Fabricante: Lacta Indústria Têxtil Pó Ltda	
Endereço: 31 Tava South Avenue 6 Singapore 637177	
País: Cingapura	
Empresa Solicitante: Adhiva Farmacêutica Ltda	CNPJ: 13.990.343/0001-53
Autorização de Funcionamento nº: 1.05890-1	
Expediente nº: 055631/14-6	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Válidos para outros estabelecimentos autorizados	

Empresa: Malindi e Cia Ltda		CNPJ: 00.019.918/0001-50
Endereço: Av. Nossa Senhora dos Anjos		
Nº: 613	Bairro: JK. Baura	CEP: 05993-000
Município: São Paulo		UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00074-3		
Expediente nº: 028075/14-1		
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Válidos para outros estabelecimentos autorizados		

Empresa Fabricante: Novecento S.A.	
Endereço: Av. Antônio Tavares de Toledo, 926/928 - Av. Paulista - Berrini - São Paulo	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Zoltec Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 51.980.084/0001-27
Autorização de Funcionamento nº: 1.02734-1	
Expediente nº: 083192/14-5	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Válidos para outros estabelecimentos autorizados	

Empresa Fabricante: Ferring Fabrics Medications Production	
Endereço: Avenida Dos Boinas, 1806 - São Paulo	
País: França	
Empresa Solicitante: Laboratório Ferring Fabrics do Brasil Ltda	CNPJ: 21.821.491/0001-52
Autorização de Funcionamento nº: 1.01162-9	
Expediente nº: 050580/14-1, 050582/14-3	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Válidos para outros estabelecimentos autorizados (propriedade exclusiva)	
Válidos para outros estabelecimentos autorizados	

Empresa Fabricante: Unilever Laboratorios Lactalis	
Endereço: Pte. s. 17, ITA A - 18 - Baurer, Industrial Sudo - Pôrto - Brasil - Cuiabá	
País: Itália	
Empresa Solicitante: Unilever Farmacêuticos do Brasil Ltda	CNPJ: 04.189.796/0001-85
Autorização de Funcionamento nº: 1.05698-4	
Expediente nº: 040280/14-2	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Válidos para outros estabelecimentos autorizados	

Empresa Fabricante: Nitro Pharma Farmacia GmbH & Co. KG	
Endereço: Eisenbahnstrasse 1-3, 81089 Linsingen	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: ANVISA Farmacêutica Ltda	CNPJ: 15.908.445/0001-20
Autorização de Funcionamento nº: 1.05880-7	
Expediente nº: 027012/14-1	

RESOLUÇÃO - RR Nº 205, DE 22 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.066, de 18 de setembro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º da Resolução Interne aprovada nos termos do Anexo 1 da Portaria nº 651 de 25 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 30 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII do art. 7º da Lei nº 9.793, de 29 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, contidas na anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as condições e restrições estabelecidas.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser verificado na seguinte endereço: <http://www.in.gov.br/visualizar/acta.php?cd=9016201501260009>

Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Válidos para outros estabelecimentos autorizados (propriedade exclusiva)	

Empresa: Vix Pharma Indústria e Comércio Ltda		CNPJ: 50.012.974/0001-92
Endereço: Rua Gaspari, Baurer		
Nº: 62	Bairro: Distrito Industrial	CEP: 13093-088
Município: Taubaté		UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.01382-8		
Expediente nº: 066070/14-1, 066071/14-6, 066072/14-8		
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Válidos para outros estabelecimentos autorizados (propriedade exclusiva)		
Válidos para outros estabelecimentos autorizados		

RESOLUÇÃO - RR Nº 205, DE 22 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.793, de 29 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.066, de 18 de setembro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 104 da Portaria nº 650, de 20 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento das condições previstas no art. 43 da Resolução RDC nº 30, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º. Conceder (s) autorização (s) constante (s) no anexo, a Certificado de Bom Práticas por meio de sua renovação automática;

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Hugel Pharma Ltda S.R.L.	
Endereço: R. São Paulo, Km. 156, B. São Miguel, 47.000, B. São Luiz, LTJ	
País: Itália	
Empresa Solicitante: Laboratório Hugel Ltda	CNPJ: 48.871.855/0001-09
Autorização de Funcionamento nº: 1.01216-3	
Expediente nº: 061592/14-1	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Válidos para outros estabelecimentos autorizados (propriedade exclusiva)	

Empresa Fabricante: Schering-Plough S.A. de C.V.	
Endereço: Av. 16 de Septiembre No. 301, Col. Xabasco, Cidade de México, Deleg. Xochimilco, C.P. 05090, Distrito Federal	
País: México	
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 41.087.139/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.08020-8	
Expediente nº: 020120/14-4	
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Válidos para outros estabelecimentos autorizados	

Empresa: Laboratório Biólabs Ltda		CNPJ: 02.064.633/0001-34
Endereço: Rua Professor João Cavalcante Silva		
Nº: 1081	Bairro: Bonassuco	CEP: 07243-580
Município: Ourinhos		UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00675-1		
Expediente nº: 058208/14-1, 058211/14-1, 058203/14-4		
Certificado de Bom Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Válidos para outros estabelecimentos autorizados (incluindo própria e secundária e anexos)		
Válidos para outros estabelecimentos autorizados (incluindo própria e secundária e anexos)		
Válidos para outros estabelecimentos autorizados		

ANEXO

EMPRESA: DWG FARMACIA DE MANIPULAÇÕES LTDA - EPP
 ENDEREÇO: rua major carmel de freitas, 48
 BAIRRO: centro do rio de janeiro CEP: 3392300 - CARDUARUPE
 CNPJ: 07.518.901/0001-09
 PROCESSO: 25251.007340/2013-05 AUTORIZAÇÃO: 1.13363-8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: BAGIGNETTI & ANTONELLI LTDA-ME
 ENDEREÇO: rua dorvalina lúcia de oliveira, 515
 BAIRRO: centro CEP: 9469000 - PILGENTOPOLIS/PR
 CNPJ: 19.517.608/0001-09
 PROCESSO: 25251.12674620/14-08 AUTORIZAÇÃO: 1.11215-8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A
 ENDEREÇO: AV. DESEMBARGADOR MOREIRA, 1820 LETRA B

BAIRRO: ALDEOTA CEP: 4018001 - FORTALEZA
 CNPJ: 06.625.223/0497-06
 PROCESSO: 25251.305103/2013-15 AUTORIZAÇÃO: 1.03522
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: MASTER FARMACIA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA DE SÃO RIBÉIRO Nº 571
 BAIRRO: PINHA DA FRANCA CEP: 0824610 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 31.605.265/0001-43
 PROCESSO: 25251.215682/2014-16 AUTORIZAÇÃO: 1.12241-8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: Análisis Farmacia de Manipulação Ltda EPP
 ENDEREÇO: C85 04 LOTES 01/02 LOTA DE
 BAIRRO: TARDIATINGA S/O CEP: 1201949 - TAGUATUBA/SP
 CNPJ: 17.005.351/0001-20
 PROCESSO: 25251.161016/2013-17 AUTORIZAÇÃO: 1.13350-4

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



Certificado de Boas Práticas

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO	PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO	DATA DA INSPEÇÃO	DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO
014.596.233/0001-79	Marell Industrial Ltda.	Marell Industrial Ltda.	Avenida Manoel Oliveira, nº 675, Distrito Industrial Z. Barroeta, 14781-160	Brazil	CBPF	Sólidos não orais: comprimidos e comprimidos revestidos. Líquidos não injetáveis: soluções, suspensões e injeções.	2385	24/08/2015	24/08/2017		
014.596.233/0001-79	Marell Industrial Ltda.	Marell Industrial Ltda.	Avenida Manoel Oliveira, nº 675, Distrito Industrial Z. Barroeta, 14781-160	Brazil	CBPF	Sólidos: Comprimidos e comprimidos revestidos. Líquidos: Soluções, suspensões e injeções.	2670	25/06/2012	24/06/2014	03/04/2012	31/05/2012
01.686.253/0001-79	Marell Industrial Ltda.	Marell Industrial Ltda.	Avenida Manoel Oliveira, nº 675, Distrito Industrial Z. Barroeta,	Brazil	CBPF	Sólidos: Comprimidos, líquidos: Soluções, suspensões e injeções.	3518	27/08/2009	16/08/2011	25/06/2009	29/07/2008

item - 134

2144

Ministério da Saúde


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

Atendimento e Arrecadação Eletrônicos



MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados do Medicamento

Categoria: **Baixo Risco (RDC 199/06)**
 Linha de Produção: **Sólido**
 Medicamento: **PERMANGANATO DE POTÁSSIO (COMPRIMIDOS DE 100 NG)**

Empresa por Medicamento

Dados da Empresa

Razão Social: **MARJOL INDUSTRIAL LTDA**
 CNPJ: **04.656.253/0001-79**

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 07/03/2011 14:34:27, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: **permassim**
 Produção: **Produção Própria**
 Data da Notificação: **28/10/2009**
 Vencimento da Notificação: **28/10/2014**
 Status: **Cancelado por revalidação da empresa**

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: **ENVELOPE DE PAPEL**
 (primário + secundário)
 Volume:
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado pela ANVISA**

Acondicionamento: **ENVELOPE DE PAPEL**
 (primário + secundário)
 Volume:
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado pela ANVISA**

Dados da Empresa

Razão Social: **MARJOL INDUSTRIAL LTDA**
 CNPJ: **04.656.253/0001-79**

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 21/12/2011 16:15:37, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Nome Comercial: **PERMASSIM**
 Produção: **Produção Própria**
 Data da Notificação: **08/06/2011**
 Vencimento da Notificação: **08/06/2016**
 Status: **Cancelado por revalidação da empresa**

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: **ENVELOPE DE PAPEL**
 (primário + secundário)
 Volume: **0100 g**
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado por revalidação da empresa**

2145

Dados da Empresa

Razão Social: **MARTEL INDUSTRIAL LTDA**
 CNPJ: **04.656.253/0001-79**

Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 22/01/2013 9:12:09, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que a mesma apareça válida no sistema e que possa ser retomada sua fabricação.

Nome Comercial: **PERMASSIM**
 Produção: **Produção Própria**
 Data de Notificação: **09/12/2011**
 Vencimento da Notificação: **09/12/2016**
 Status: **Cancelado por revalidação da empresa**

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: **ENVELOPE DE PAPEL**
 (primário + secundário)
 Volume: **0100 g**
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado por revalidação da empresa**

Dados da Empresa

Razão Social: **MARTEL INDUSTRIAL LTDA**
 CNPJ: **04.656.253/0001-79**

Medicamento

A habilitação relativa a linha de produção em que esse medicamento é produzido foi cancelada em 4/05/2015 11:48:05, 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 retomar a fabricação.

Nome Comercial: **permassim**
 Produção: **Produção Própria**
 Data de Notificação: **24/01/2013**
 Vencimento da Notificação: **24/01/2018**
 Status: **Cancelado por desabilitação da empresa**

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: **ENVELOPE DE PAPEL**
 (primário + secundário)
 Volume: **0,100 g**
 Prazo de Validade: **24 meses**
 Status: **Cancelado por desabilitação da empresa**

Dados da Empresa

Razão Social: **MARTEL INDUSTRIAL LTDA**
 CNPJ: **04.656.253/0001-79**

Medicamento

Nome Comercial: **PERMASSIM**
 Produção: **Produção Própria**
 Data de Notificação: **24/09/2015**
 Vencimento da Notificação: **24/09/2020**
 Status: **Ativo**

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: **ENVELOPE DE PAPEL**
 (primário + secundário)
 Volume: **1000,000 mg**

2146

E

Prazo de validade: 24 meses

Status: Ativo

22/06/2016 15:36:55

Nova Consulta

Imprimir

Fechar

Agência Nacional de Vigilância Sanitária - SIA Tercia 3, Área Especial 07 - Brasília (DF) CEP 71.205-030 - Tel: (61) 3181-1000 - Disque Saúde: 0 800 61 1911
Copyright © 2005 Anvisa

Center med

2147



158

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 159, segunda-feira, 19 de agosto de 2013

ORIGEM: da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: IFAL COMÉRCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA ME
ENDEREÇO: AV. PROFESSOR JOÃO BRASE, 417
 BAIRRO: MINUÇA CEP: 2419088 - NITERÓI/RJ
 CNPJ: 07.526.727/0001-16
PROCESSO: 25511.282572/2011-51
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Licença Sanitária analisada, contratando o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: OPS-BA MATERIAS CIRURGICAS LTDA
ENDEREÇO: RUA JOSE DE ALFENAR 620
 BAIRRO: ILHA DO LITÓ CEP: 3009058 - HICITEL/PE
 CNPJ: 07.389.254/0001-07
PROCESSO: 25511.304213/2010-14
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de cópia autorizada da licença sanitária analisada, decorrente da expiração da empresa para a atividade prevista, contratando o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: BAEX COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAL HOSPITALAR LTDA - GPF
ENDEREÇO: RUA QUINTINO BOCAUNA, Nº 1384 SALA 01
 BAIRRO: SÃO CRISTÓVÃO CEP: 740452 - FORTI/GO
 CNPJ: 09.054.061/0001-06
PROCESSO: 25511.314467/2007-97
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de cópia autorizada da Licença Sanitária e Certificado de Regularidade analisada, contratando art. 2º parágrafo 2º, item II parágrafo único da RDC 204/2005.
EMPRESA: TRANSLIMED TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: RUA ROMUALDO DAURIL 101
 BAIRRO: ELIZABETH CEP: 1224877 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
 CNPJ: 08.866.631/0001-43

PROCESSO: 25511.428403/2009-67
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Licença Sanitária analisada, contratando o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: COMPLETA OPERAÇÕES LOGÍSTICAS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA RIBEIRÃO DOS CRISTAS, 880 - GALPÃO 10 MODULOS C E D
 BAIRRO: JORDANEISA CEP: 07750008 - CAJAMARSP
 CNPJ: 12.100.162/0001-86
PROCESSO: 25511.488035/2011-71
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de cópia autorizada da Licença Sanitária analisada, contratando art. 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único da RDC 204/2005.
EMPRESA: LOGIWEED ARMAZEM E LOGÍSTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA DIMINIZO CIENEALTO, 100
 BAIRRO: ALDORADO CEP: 1228058 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
 CNPJ: 09.163.288/0001-37
PROCESSO: 25511.575334/2009-77
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Licença Sanitária analisada, contratando o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: PRESSFARMA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS E HIGIENIZANTES LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA COSTA, 48
 BAIRRO: NOVA CEP: 0890100 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 01.251.064/0001-68
PROCESSO: 25511.660738/2001-70
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de cópia autorizada da Licença Sanitária analisada, contratando art. 2º parágrafo 2º, item II parágrafo único da RDC 204/2005.
EMPRESA: LOMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: CNR AS LOJAS NOZ, LOJA 01 E SUBSOLO
 BAIRRO: TAGUATINGA NORTE CEP: 7211555 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 08.886.856/0001-44

PROCESSO: 25511.282572/2011-55
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Licença Sanitária e Certificado de Regularidade analisados, contratando o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: Medical Care Importadora LTDA
ENDEREÇO: Av. dos Grammas, 210 ANEXO A
 BAIRRO: Novo CEP: 5475665 - CAMARAGIBE/PE
 CNPJ: 02.193.224/0001-02
PROCESSO: 25019.086551/2004-08
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Licença Sanitária analisada, contratando o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: ITACÊ COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: RUA MADRE DE DEUS, Nº 1348, 1342, 1362
 BAIRRO: ALTO DA MOÇA CEP: 03190001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 46.346.346/0001-13
PROCESSO: 25000.026897/96-71
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação da Licença Sanitária analisada, anexado em documento com o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: CLARIS PRODUTOS FARMACÊUTICOS DO BRASIL LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA IIRAPUERA, 780
 BAIRRO: INDIANÓPOLIS CEP: 04228008 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 02.455.073/0001-01
PROCESSO: 25000.025159/99-81
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Licença Sanitária analisada, contratando o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2968, DE 16 DE AGOSTO DE 2013

O Diretor-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos 1º, II, IV e V do art. 41 e no inciso I e Iº do art. 59 do Regulamento Interno aprovado pelo Decreto de Anvisa nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a natureza da área técnica e que as empresas foram incapacitadas, suspendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Cancelar os registros constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATORIO TULITO BRASILEIRO S.A
CNPJ: 17.129.229/0001-70
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 148070-T
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.20295-9
EMPRESA CERTIFICADA: ZHEJIANG RUIZHI PHARMACEUTICAL CO. LTD
ENDEREÇO: Rua: Rua 996, Anacost, Distrito, Taguatinga, Gb, Zona: Zona Process, - 71800
PAIS: China
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese: antibacterianos

EMPRESA SOLICITANTE: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
CNPJ: 01.068.733/0001-12
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 120714-8
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.25873-2
EMPRESA CERTIFICADA: ZHEJIANG RUIZHI PHARMACEUTICAL CO. LTD
ENDEREÇO: Rua: Rua 996, Anacost, Distrito, Taguatinga, Gb, Zona: Zona Process, - 71800
PAIS: China
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese: antibacterianos

EMPRESA SOLICITANTE: BRANFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.
CNPJ: 01.161.080/0001-10
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 140354-6
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.24370-4
EMPRESA CERTIFICADA: ZHEJIANG RUIZHI PHARMACEUTICAL CO. LTD

ENDEREÇO: Rua: Rua 996, Anacost, Distrito, Taguatinga, Gb, Zona: Zona Process, - 71800
PAIS: China
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese: antibacterianos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2968, DE 16 DE AGOSTO DE 2013

O Diretor-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos 1º, II, IV e V do art. 41 e no inciso I e Iº do art. 59 do Regulamento Interno aprovado pelo Decreto de Anvisa nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a natureza da área técnica e que as empresas foram incapacitadas, suspendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação - Área Farmacêutica, resolve:

Art. 1º Cancelar os registros constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA SOLICITANTE: GlaxoSmithKline Brasil 2004
CNPJ: 33.247.743/0001-10
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00010-1
EMPRESA CERTIFICADA: Anvisa Manufacturing Limited
ENDEREÇO: ED 31, KM 26,5, Juncos, PE 00777
PAIS: Inglaterra
Certificado de Boas Práticas para área Laboratório de Produção Farmacêutica: Insumos: Derivados de antibióticos. Descontrole situações sanitárias de pessoas, animais, com aparência sintomática.

EMPRESA SOLICITANTE: Anvisa-Farmas Brasil Importação e Distribuição De Medicamentos Ltda
CNPJ: 07.368.154/0001-04
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.47.717-1
EMPRESA CERTIFICADA: Anvisa-India Co. Ltd

Empresa : IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - 00.376.959/0001-26
Área : Autorizações

Processo (Expediente)	Nº de Protocolo	Assunto	Data de Entrada	Situação	Encontra-se na	Publicação (Resolução)
25351.742316/2014-14 (1091720/14-9)	25352.467211/2014-46	7595 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PEQUENO PORTE	05/12/2014	A análise está condicionada ao recebimento do resultado do processo de inspeção na empresa, em	COJME Desde 10/12/2014	Não Publicado

Desde: Data em que o documento foi recebido na gerência.

Enc.: Data em que o documento foi encaminhado para gerência, mas não foi recebido.

Esta consulta não produz efeitos legais.


 Anvisa@tende

Formulário para denúncias,
reclamações e solicitações.

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.



http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Processos/Resultado_Processos_Detalhe.asp

Detalhe do Produto : PIOLIXINA

Nome da Empresa:	IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA		
CNPJ:	00.376.959/0001-26	Autorização:	1035312
Nome Comercial:	PIOLIXINA		
Classe Terapêutica:	ESCARBICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS		
Registro:	135310002		
Processo:	25025.004930/98		
Vencimento do Registro:	03/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 80 ML	LOÇÃO	1	18/03/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1353100020017
Princípio Ativo:	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
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
10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML	LOÇÃO	2	18/03/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1353100020025
Princípio Ativo:	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		

Princípio Ativo:	PERMETRINA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	2151
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL	
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração:	TOPICA	
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	
Restrito a hospitais:	Não Informado	
Tarja:	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 100 ML	LOÇÃO	6	18/03/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1353100020068
Princípio Ativo:	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML	LOÇÃO	7	18/03/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1353100020076
Princípio Ativo:	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		
IFA único:	Sim		

Apresentação fracionada:	Não	2152	
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML LOC CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML	LOÇÃO	10	18/03/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1353100020106
Princípio Ativo:	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		
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		
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/ML LOC CX 50 SACH AL/PLAS X 60 ML	LOÇÃO	11	18/03/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1353100020114
Princípio Ativo:	PERMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	SACHE DE ALUMINIO/POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICO		
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		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

Ministério da Saúde

137

2155

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

Consulta de Produtos



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

Departamento de Registro de Produtos [Profissional de Saúde](#) [Setor Regulado](#)

Detalhe do Produto : PREDNISONA

Nome da Empresa:	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA		
CNPJ:	61.068.755/0001-12	Autorização:	1007146
Nome Comercial:	PREDNISONA		
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Categoria:	GLICOCORTICÓIDES SISTÊMICOS		
Registro:	107140237		
Processo:	25351.027486/01-64		
Vencimento do Registro:	04/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	08/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1071402370011
Embalagem:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
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
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	08/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1071402370028
Embalagem:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
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
5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	08/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1071402370036
Embalagem:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
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
5 MG COM CT 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	08/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1071402370044
Embalagem:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
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 COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	08/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1071402370052
Embalagem:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		

2156

Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	6	08/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1071402370060
Embalagem:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
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 COM CT 2 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	08/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1071402370070
Embalagem:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
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 COM CT 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	08/04/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1071402370087
Embalagem:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
VOLTAR			





Institucional Anvisa Serviços Áreas de Atuação Legislação Papel Diário Profissional de Saúde Sítio Regulador

Detalhe do Produto : fosfato sódico de prednisolona

Nome da Empresa: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
 CNPJ: 73.856.593/0001-66 Autorização: 1025685
 Nome Comercial: fosfato sódico de prednisolona
 Categoria: GELICOCORTICÓIDES SISTÊMICOS
 Registro: 125680129
 Processo: 25351.128516/2005-81
 Vencimento do Registro: 08/2020

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML +CP MED	SOLUÇÃO ORAL	1	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290019	
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
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 - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290027	
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
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 - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	3	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290035	
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP	SOLUÇÃO ORAL	4	12/08/2005



MED (EMB HOSP)			
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290043
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
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 - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	5	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290051
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - 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
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290061
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - 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
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	7	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290078
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - 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
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290086
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	9	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290094	
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
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 - BRASIL
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	10	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290108	
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

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

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	11	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290116	
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
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 - BRASIL
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	12	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290124	
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais



Apresentação [* INATIVA ***]**
 3 MG/ML SOL OR CT FR VD
 AMB X 100 ML + SER
 DOSAD

Forma Física
 SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres. 13 **Data de Publicação** 12/08/2005

Validade: 24 meses **Registro:** 1256801290132

Princípio Ativo: FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

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

Local de Fabricação:
 Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Apresentação [* INATIVA ***]**
 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR
 VD AMB X 100 ML + 50 SER
 DOSAD (EMB HOSP)

Forma Física
 SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres. 14 **Data de Publicação** 12/08/2005

Validade: 24 meses **Registro:** 1256801290140

Princípio Ativo: FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária
 CAIXA DE PAPELÃO - Secundária

Local de Fabricação:
 Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Apresentação [* INATIVA ***]**
 3 MG/ML SOL OR CT FR VD
 AMB X 120 ML + SER
 DOSAD

Forma Física
 SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres. 15 **Data de Publicação** 12/08/2005

Validade: 24 meses **Registro:** 1256801290159

Princípio Ativo: FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

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

Local de Fabricação:
 Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Apresentação [* INATIVA ***]**
 3 MG/ML SOL OR CX 50 FR
 VD AMB X 120 ML + 50 SER
 DOSAD

Forma Física
 SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres. 16 **Data de Publicação** 12/08/2005

Validade: 24 meses **Registro:** 1256801290167

Princípio Ativo: FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária
 CAIXA DE PAPELÃO - Secundária

Local de Fabricação:
 Fabricantes Nacionais
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA **Forma Física** **Nº** **Data de**



		Apres.	Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	17	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290173	
Princípio Ativo:	POSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

		N° Apres.	Data de Publicação
Apresentação ATIVA	Forma Física		
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	18	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290183	
Princípio Ativo:	POSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

		N° Apres.	Data de Publicação
Apresentação ATIVA	Forma Física		
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	19	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290191	
Princípio Ativo:	POSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

		N° Apres.	Data de Publicação
Apresentação ATIVA	Forma Física		
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	20	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro: 1256801290205	
Princípio Ativo:	POSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	<u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

		N° Apres.	Data de Publicação
Apresentação ATIVA	Forma Física		
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER	SOLUÇÃO ORAL	21	12/08/2005

DOS			
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290213
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	22	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290221
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	23	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290231
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	24	12/08/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1256801290248
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

[Voltar](#)



Detalhe do Produto : PREDNISONA

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	PREDNISONA		
Princípio Ativo:	PREDNISONA		
Categoria:	GLUCOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro:	125680160		
Processo:	25351.359653/2006-47		
Vencimento do Registro:	09/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	05/11/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256801600018
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - 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
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/11/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256801600026
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	05/11/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256801600034
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	05/11/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256801600042
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - 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 COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	05/11/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256801600050
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	05/11/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256801600069
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	05/11/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256801600077
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
	Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
			VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Detalhe do Produto : Ranitidina

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

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

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

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

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

E

VOLTAR

SEA, 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.

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto: **PRATISOL**

Nome do Expediente:	PRATI DONOZZI & CIA LTDA	Autenticação:	30/2005
CNPJ:	73.898.503/0001-66		
Nome Comercial:	PRATISOL		
Class. Terapêutica:	OUTROS FARMACOS COM AÇÃO NA PELLE E MUCOSAS		
Registro:	125880178113		
Processo:	25201.00696/2007-48		
Vencimento do Registro:	07/02/17		

Nome do Expediente	Forma Farmacêutica	Nº Anvisa	Data de Publicação
5000 UI/G + 100 UI/G + 150 MG/G POM CT BC AL 3 45 G	POMADA DERMATOLOGICA	1	09/07/2007
Validade:	24 meses	Registros:	125880178113
Princípio Ativo:	PARAFATO DE RETINOL COLICOLICÉLICO 0,050% (DE ZINCO)		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem outro ativo/inativo)		
Embalgens:	RETAGNA DE ALUMINIO - Própria CAIXA DE CARTOLINA COM COLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem outro ativo/inativo) PRATI DONOZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricação Internacional (sem outro ativo/inativo)		
Via de Administração:	DERMATOLÓGICA		
Indicação:	Não		
Contração:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVA EM LOCAL FRESCO CONSERVA EM LOCAL SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica (sem outro ativo/inativo)		
Restrição de uso:	Introdução Cutânea		
Destinação:	Mix (sem outro ativo/inativo)		
Restrição Hospitalar:	Não		
Restrição a Hospitalar:	Não		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação Fracionada:	Não		

Nome do Expediente	Forma Farmacêutica	Nº Anvisa	Data de Publicação
5000 UI/G + 100 UI/G + 150 MG/G POM CT BC AL 3 45 G	POMADA DERMATOLOGICA	2	09/07/2007
Validade:	24 meses	Registros:	125880178027
Princípio Ativo:	ÓXIDO DE ZINCO PARAFATO DE RETINOL COLICOLICÉLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem outro ativo/inativo)		
Embalgens:	RETAGNA DE ALUMINIO - Própria CAIXA DE CARTOLINA COM COLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem outro ativo/inativo) PRATI DONOZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto: **PRATISOL**

Nome do Expediente:	PRATI DONOZZI & CIA LTDA	Autenticação:	30/2005
CNPJ:	73.898.503/0001-66		
Nome Comercial:	PRATISOL		
Class. Terapêutica:	OUTROS FARMACOS COM AÇÃO NA PELLE E MUCOSAS		
Registro:	125880178113		
Processo:	25201.00696/2007-48		
Vencimento do Registro:	07/02/17		

Nome do Expediente	Forma Farmacêutica	Nº Anvisa	Data de Publicação
5000 UI/G + 100 UI/G + 150 MG/G POM CT BC AL 3 45 G	POMADA DERMATOLOGICA	1	09/07/2007
Validade:	24 meses	Registros:	125880178113
Princípio Ativo:	PARAFATO DE RETINOL COLICOLICÉLICO 0,050% (DE ZINCO)		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem outro ativo/inativo)		
Embalgens:	RETAGNA DE ALUMINIO - Própria CAIXA DE CARTOLINA COM COLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem outro ativo/inativo) PRATI DONOZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricação Internacional (sem outro ativo/inativo)		
Via de Administração:	DERMATOLÓGICA		
Indicação:	Não		
Contração:	CONSERVA EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVA EM LOCAL FRESCO CONSERVA EM LOCAL SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica (sem outro ativo/inativo)		
Restrição de uso:	Introdução Cutânea		
Destinação:	Mix (sem outro ativo/inativo)		
Restrição Hospitalar:	Não		
Restrição a Hospitalar:	Não		
Medicamento referencial:	Não		
Apresentação Fracionada:	Não		

Nome do Expediente	Forma Farmacêutica	Nº Anvisa	Data de Publicação
5000 UI/G + 100 UI/G + 150 MG/G POM CT BC AL 3 45 G	POMADA DERMATOLOGICA	2	09/07/2007
Validade:	24 meses	Registros:	125880178027
Princípio Ativo:	ÓXIDO DE ZINCO PARAFATO DE RETINOL COLICOLICÉLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem outro ativo/inativo)		
Embalgens:	RETAGNA DE ALUMINIO - Própria CAIXA DE CARTOLINA COM COLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional (sem outro ativo/inativo) PRATI DONOZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL		

E

20000218

Consulta de Produto

N.º de Atividade Liberação:	Indicação / Aplicação Técnica:
214 Unico:	Não
Conservação:	CONDICIONAR EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 e 30ºC CONDICIONAR EM LOCAL FRESCO CONDICIONAR EM LOCAL SECO PROTEGER DA LUZ
Restrições de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	(sem outras indicações)
Situação:	Institucional Comercial
Indicador de Hospitais:	Não Informado
Tarifa:	sem preço comercial
Medicamento reformulado:	MS
Apresentação fracionada:	Não

MOLTO

585, Trecho 5, Área Especial 37, Bloco 9, Forno Imedi - SF - CEP: 71205-450 - Distrito de Arcondemta Anápolis - 6400-943-9702



DECLARAÇÃO

CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO E CONTROLE DE PRODUTO PARA A SAÚDE


Para os devidos efeitos e a quem possa interessar, a SALDANHA RODRIGUES LTDA, empresa privada, inscrita no CNPJ sob o N° 03.426.484/0001-23 e IE 06.200.183-3, com sede na cidade de Manaus/AM, à Av. Torquato Tapajós, 2475 - Flores, declara que os produtos fabricados por esta empresa são enquadrados pela ANVISA na classe de risco 2 e os mesmos estão sendo fabricados sob exigências de Boas Práticas de Fabricação requisitadas pela RDC 16 de 28 de março de 2013 - "Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos e Produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro".

A confirmação de atendimento aos requisitos da BPF - Boas Práticas de Fabricação está registrada através de inspeção sanitária regulamentar. No dia 22/09/2015, a SALDANHA RODRIGUES LTDA foi submetida à inspeção sanitária regulamentar, completa e voluntária pelo órgão estadual FVS - Fundação de Vigilância em Saúde - Departamento de Vigilância Sanitária - DVISA, com a finalidade de verificar o cumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde de classe de risco II conforme Resolução RDC 16/2013 ANVISA, obtendo o laudo SATISFATÓRIO, por avaliação deste órgão (Conforme relatório FVS de 22/09/2015, página 27, que pode ser solicitado/ consultado mediante solicitação formal à SALDANHA RODRIGUES LTDA).

Em relação ao certificado de Boas Práticas de Fabricação a empresa faz saber que:
"A ANVISA não emitirá CBPF (Certificado de Boas Práticas de Fabricação) para produtos para saúde enquadrados nas classes I e II." (NR), conforme artigo 4º da **RDC ANVISA nº 15**, de 28 de Março de 2014 (citando a nova redação da RDC nº 39 de 14 de agosto de 2013, artigo 24, parágrafo 2º).

Declaramos ainda que a SALDANHA RODRIGUES LTDA. mantém a implementação de um sistema de gestão da qualidade cujo objetivo interno é o de controlar, gerenciar, manter e melhorar o atendimento de requisitos de Clientes, Sistema de Gestão da Qualidade NBR ISO 9001 (qualidade de produto), NBR ISO 13485 (Gestão da qualidade para Produtos para a Saúde) e requisitos da RDC 16 de 28 de março de 2013 - "Regulamento Técnico de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos e Produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro" o que inclui, dentre diversos requisitos, o de planejamento, execução e acompanhamento de ações de Auditorias Internas para confirmação de atendimento dos requisitos destas normas e regulamento técnico.

Manaus, 07 de Dezembro de 2015.



TOMÉ MAURO DA SILVA
Responsável Técnico - Saldanha Rodrigues Ltda

AGIL

2172

143



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Condição Geral de Medicamentos

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA
CNPJ: 06.597.891/0001-62

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Limite de Produção:	SEMI-SÓLIDO		
Nome do Produto:	POMADA PARA ASSADURA		
Nome Comercial:	THEODERM BABY		
Produção:	Produção Própria		
Data de Notificação:	12/05/2015		
Vencimento da Notificação:	12/05/2020		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primário + secundário)	Volume	Prazo de Validade
1	BENGA DE ALUMÍNIO	40 G	24 meses

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Limite de Produção:	SEMI-SÓLIDO		
Nome do Produto:	POMADA DE ÁCIDO SALICÍLICO 30%		
Nome Comercial:	SANTHEO		
Produção:	Produção Própria		
Data de Notificação:	12/05/2015		
Vencimento da Notificação:	12/05/2020		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primário + secundário)	Volume	Prazo de Validade
1	BENGA DE ALUMÍNIO	20 G	24 meses

continua...

Código de Validação desta declaração: 48120516452915 emitido em 12/05/2015 10:42:05

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www2.anvisa.gov.br/peticionamento/medicamentos/simplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.

CONFIANÇA

142

2173

E

 Agência Nacional de Vigilância Sanitária Ministério da Saúde				
Consulta de Produto				
Institucional	Atividade	Serviços	Atividade	Legislação
	Divisão		Atividade	

Data de Produto: SULFATO DE SALBUTAMOL

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Autorização:	102503
CNPJ:	73.856.993/0001-66		
Nome Comercial:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Classe Terapêutica:	Broncodilatadores		
Registro:	12568000		
Processo:	25251.019985/01-25		
Vencimento do Registro:	06/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,48MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 100ML + CP MED	XAROFE	16	28/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800300169
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrais)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <hr/> Fabricação Internacional <i>(sem dados cadastrais)</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA índice:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<i>(sem dados cadastrais)</i>		
Destinação:	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não informado		
Tarja:	<i>(sem dados cadastrais)</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,48MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120ML + CP MED	XAROFE	17	28/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800300177
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrais)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <hr/> Fabricação Internacional <i>(sem dados cadastrais)</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA índice:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<i>(sem dados cadastrais)</i>		
Destinação:	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais:	Não informado		
Tarja:	<i>(sem dados cadastrais)</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,48MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100ML + 50 COP MED	XAROFE	18	28/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800300185
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrais)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

2174

E

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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)
CONSERVAR EM LUGAR SECO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: (sem dados cadastrados)

Destinação: Comercial
Institucional

Restrito a hospitais: Não Informado

Terça: (sem dados cadastrados)

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº** **Data de**
Agres. **Publicação**

0,45MG/ML XPE CX 50 FR
PLAS OPC X 120ML + 50
COP MED XAROPE 19 28/06/2001

Validade: 24 meses **Registro:** 1256800300103

Princípio Ativo: SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)

Embalagem: FRASCO DE PLASTICO OPACO - 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: Não

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: (sem dados cadastrados)

Destinação: Comercial
Institucional

Restrito a hospitais: Não Informado

Terça: (sem dados cadastrados)

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

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

0,4 MG/ML XPE CX 50 FR
VD AMB X 100 ML (IMB
HOSP) XAROPE 1 28/06/2001

Validade: 24 meses **Registro:** 1256800300010

Princípio Ativo: SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)

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

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

Fabricantes Internacionais
(sem dados 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

Terça: (sem dados cadastrados)

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

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

0,4 MG/ML XPE CT FR VD
AMB X 120 ML XAROPE 2 28/06/2001

Validade: 24 meses **Registro:** 1256800300029

Princípio Ativo: SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)

Embalagem: FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária
CALHA OU CARTUCHO DE PAPELADO - Secundária

2175

E

Local de Fabricação: Fabricante Nacional
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
Fabricante Internacional
(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 hospital: Não informado

Tarja: (sem dados cadastrados)

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

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

0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS XAROPE 3 28/06/2001
0FC X 120 ML

Validade: 24 meses **Registro:** 1256800300037

Princípio Ativo: SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)

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

Local de Fabricação: Fabricante Nacional
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
Fabricante Internacional
(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 hospital: Não informado

Tarja: (sem dados cadastrados)

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

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

0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS XAROPE 4 28/06/2001
AMB X 120 ML

Validade: 24 meses **Registro:** 1256800300043

Princípio Ativo: SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)

Embalagens: FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária
CADA OU CARTUCHO DE PAPELAQ - Secundária

Local de Fabricação: Fabricante Nacional
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL
Fabricante Internacional
(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 hospital: Não informado

Tarja: (sem dados cadastrados)

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

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

0,4 MG/ML XPE CX 50 FR XAROPE 5 28/06/2001
PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP)

Validade: 24 meses **Registro:** 1256800300053

Princípio Ativo: SULFATO DE SALBUTAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)

Embalagens: FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária

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

Via de Administração: ORAL

2176

E

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:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não informado		
Tarja:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação (** INATIVA **)	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	6	28/06/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1256800300061	
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não informado		
Tarja:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação (** INATIVA **)	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	7	28/06/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1256800300071	
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospital:	Não informado		
Tarja:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação (** INATIVA **)	Forma Farmacêutica	Nº Aprova.	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	8	28/06/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1256800300088	
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

2177

E

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica
 Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*
 Destinação: Comercial
 Restrito a hospital: Não informado
 Tarja: *(sem dados cadastrados)*
 Medicamento referência: Não
 Apresentação fracionada: Não

Apresentação [* INATIVA ***]**

Forma Farmacêutica	Nº	Data de Publicação
6,4 MG/ML XPE CX 50 FR FLAS OPC X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPÉ	9 28/09/2001
Validade:	24 meses	Registro: 125680030000
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL	
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <hr/> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Via de Administração:	ORAL	
IFA único:	Sim	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospital:	Não informado	
Tarja:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Apresentação [* INATIVA ***]**

Forma Farmacêutica	Nº	Data de Publicação
6,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMD X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPÉ	10 28/09/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1256800300101
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL	
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <hr/> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Via de Administração:	ORAL	
IFA único:	Não	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospital:	Não informado	
Tarja:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Apresentação [* INATIVA ***]**

Forma Farmacêutica	Nº	Data de Publicação
6,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	XAROPÉ	11 28/09/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1256800300118
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL	
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <hr/> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Via de Administração:	ORAL	
IFA único:	Sim	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospital:	Não informado	

2178

6

Tarjas:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referencial:	NÃO		
Apresentação fracionada:	NÃO		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacéutica	Nº	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120 ML + CP MED	XAROPE	12	28/05/2001
Validade:	24 meses	Registro: 125680000120	
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA única:	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:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não informado		
Tarjas:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referencial:	NÃO		
Apresentação fracionada:	NÃO		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacéutica	Nº	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	13	28/05/2001
Validade:	24 meses	Registro: 125680000124	
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELADO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA única:	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:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não informado		
Tarjas:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referencial:	NÃO		
Apresentação fracionada:	NÃO		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacéutica	Nº	Data de Publicação
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	14	28/05/2001
Validade:	24 meses	Registro: 125680000142	
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELADO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração:	ORAL		
IFA única:	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:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não informado		
Tarjas:	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referencial:	NÃO		
Apresentação fracionada:	NÃO		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacéutica	Nº	Data de

E

2179


	Apris.	Publicação
*** 0,4 MG/ML XPE CX 30 FR FLAS OPC X 120 ML + 50 CP XAROFE MED (EMB HOSP)	15	28/09/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1256800300150
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL	
Complexação Diferencial de Apresentação:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricante Nacional PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL <hr/> Fabricante Internacional <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Via de Administração:	ORAL	
EFA 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:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Destinação:	Comercial	
Restrições hospitalar:	Não Informado	
Tarja:	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

VEM

SIA, Trecho 1, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-450 - Central de Atendimento
Anvisa - 0800 642 9782

Consulte o produto em nosso site

Ministério da Saúde


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

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : AEROGOLD

Nome da Empresa:	GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA		Autorização:	1010130
CNPJ:	44.363.661/0001-57			
Nome Comercial:	AEROGOLD			
Classe Terapêutica:	BRONCODILATADORES			
Registro:	110130043			
Processo:	25000.009256/99-26			
Vencimento do Registro:	08/2019			

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE PO AER INAL CT FR SPR AL X 200 DOSES	AEROSSOL ORAL	1	20/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1101300430019
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL MICRONIZADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE ALUMÍNIO + APLICADOR PLÁSTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MEDISPRAY LABORATORIES PVT. LTD - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL I		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE PO AER INAL CT FR AL X 200 DOSES + INAL + ESPAÇ	AEROSSOL ORAL	8	20/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1101300430086
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL MICRONIZADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE ALUMÍNIO + APLICADOR PLÁSTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MEDISPRAY LABORATORIES PVT. LTD - ÍNDIA		
Via de Administração:	ORAL I		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

		Publicação	
0,4 MG/ML XPE FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	4	20/08/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1101300430043
Princípio Ativo:	SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR FR FR VD AMB X 120 ML	SOLUÇÃO ORAL	5	20/08/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1101300430051
Princípio Ativo:	SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AEROMAX		
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:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Não		
Conservação:	[sem dados cadastrados]		
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 Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL P NEB FR VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	6	20/08/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1101300430061
Princípio Ativo:	SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL		

HIPOLABOR - 41, 78, 81, 145.

2183



44

ISSN 1677-7047

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 141, segunda-feira, 25 de julho de 2016

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.903, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 7 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 na legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

EST. C. AULUS MAGALHÃES DA SILVA ABREU JUNIOR

ANEXO

Empresa: Probita Rede Químicos e Farmácias S.A.	CNPJ: 31.000.045/0002-04
Endereço: Rodovia BR 153, KM 02, - Parte C, Piquar, Cabreúva.	
Município: Anapolis	UF: GO
Associação de Funcionários: 1.08.100-4	Autorização Especial: 1.21.810-7
Expediente: 1.28.590-16-9	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.584, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 7 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 na legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

EST. C. AULUS MAGALHÃES DA SILVA ABREU JUNIOR

ANEXO

Empresa: Air Laxante Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.780/0008-79
Endereço: Avenida Thales Antonio Bragança, 1415 - Bala Vista	
Município: Delfino	UF: SC
Associação de Funcionários: 2.20.000-1	Expediente: 112758010-4

Empresa: Air Laxante Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.780/0007-79
Endereço: ST SDB, Taubaté I, Conjunto E, Lote 1 - Zona Industrial	
Município: Baurão	UF: DF
Associação de Funcionários: 2.20.000-1	Expediente: 112753210-4

Empresa Fabricante: ANOFARMA S.A. e C.	
Endereço: Caixa Nº 4361, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Zofas Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 35.981.694/0001-27
Endereço: Rua: 1.012, 1-4	Expediente: 094889710-1

Empresa Fabricante: Biogeharmon-Daprima AD	
Endereço: J. Santokovskij Street St. Daprima 2890	
País: Bielorrússia	
Empresa solicitante: Agência Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 31.150.794/0001-12
Endereço: Rua: 1.012, 1-4	Expediente: 104106912-1

Empresa Fabricante: Biqao Griffl	
Endereço: Robert-Großgilde, 4, 78284 Sigmaringen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Biqao Trading do Brasil Importação e Dto. S/NP	CNPJ: 14.742.413/0004-01
Endereço: Rua: 1.012, 1-4	Expediente: 101109310-0

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/anvisa/brasil>, pelo código 1018201972500046

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company	
Endereço: State Road nº 3, Km 77,5, Haverhill, Freetown (PB) 57759	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratório Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.870.868/0001-69
Associação de Funcionários: 1.09.210-0	Expediente: 1.9049210-7

Empresa Fabricante: Emory Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.I.T. Park, MIDC, Hiranand, Pune 411057, Maharashtra State, Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 41.286.687/0001-16
Associação de Funcionários: 1.00.047-2	Expediente: 1.29590410-9

Empresa Fabricante: Hesperis, Inc.	
Endereço: Highway 501 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Hesperis Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-88
Associação de Funcionários: 1.00.250-1	Expediente: 317256710-3

Empresa Fabricante: Inhibitor HellasGörler LLC	
Endereço: 3528 North Royal Street, Spokane, Washington (WA) 99207	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biocastro Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.082.380/0001-34
Associação de Funcionários: 1.07.511-4	Expediente: 110500115-1

Empresa Fabricante: Laboratorios Cheliossa - Uruguay	
Endereço: 95, Avda de Montevideo, 47210, Uruguay	
País: Uruguai	
Empresa solicitante: Terra Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.232.542/0001-08
Associação de Funcionários: 1.07.571-4	Expediente: 210536110-6

Empresa: Laboratório Globo Ltda.	CNPJ: 17.115.437/0001-71
Endereço: Rodovia MG 426, Km 888, Fazenda Paraíba	
Município: São José de Lapa	UF: MG
Associação de Funcionários: 1.05.535-8	Expediente: 117207510-3

Empresa Fabricante: Nitro Pharma Limited	
Endereço: Korba, Maharashtra District, Toleonara	
País: Índia	
Empresa solicitante: Nitrofarm do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.157.288/0001-27
Associação de Funcionários: 1.08.261-1	Expediente: 218429110-8

Empresa Fabricante: Pabon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 598 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27634	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: EMS Spans Pharma Ltda.	CNPJ: 00.923.140/0000-31
Associação de Funcionários: 1.01.469-1	Expediente: 202514010-9

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.209-2 de 2008 (2001), que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Detalhe do Produto : simeticona

Nome da Empresa:	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	19.570.720/0001-10	Autorização:	1013430
Nome Comercial:	simeticona		
Classe Terapêutica:	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES		
Registro:	113430133		
Processo:	25351.405984/2005-85		
Vencimento do Registro:	07/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	EMULSAO ORAL	1	17/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1134301330014
Princípio Ativo:	SIMETICONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda 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
75 MG/ML EMU OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HDSP)	EMULSAO ORAL	2	17/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1134301330022
Princípio Ativo:	SIMETICONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CADA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HO SP)	EMULSAO ORAL	3	17/07/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1134301330030
Princípio Ativo:	SIMETICONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

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 : SINVASTON

Nome da Empresa:	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA.		
CNPJ:	61.068.755/0001-12	Autorização:	1007146
Nome Comercial:	SINVASTON		
Classe Terapêutica:	ANTILIPENICOS		
Registro:	107140175		
Processo:	25000.002791/96-59		
Vencimento do Registro:	11/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG CDM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750021
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - 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		
Terça:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750031
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - 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		

10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750064
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMERCIO E INDUSTRIA LTDA - SÃO PAULO - 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
40,0 MG CDM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750072
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMERCIO E INDUSTRIA LTDA - SÃO PAULO - 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
10,0 MG CDM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/11/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1071401750080
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
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]		

Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	(sem dados cadastrados)
Medicamento referências:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	29/11/1996
Validade:	36 meses	Registro:	1071401750013
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

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.



sem formal



Empresa solicante: Tokai Pharma Ltda. CNPJ: 09.297.770/0001-34
 Autorização de Funcionamento: 1.001.674-8 Expediente(s): 0823984/13-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produto(s) autoriz.: *sem formal*

RESOLUÇÃO - RE Nº 1407, DE 27 DE MAIO DE 2016

O Diretor de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o art. 19º, IV e o art. 94, § 1º da Lei nº 6.367 de 21 de Setembro de 1976, e o art. 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 63, de 3 de Setembro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação prescritas na legislação vigente, para o setor de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder (à(s) Empresa(s) solicitante(s)) no ANVISA o Certificado 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.

TABELA DE OS NOMES MEDICAMENTOS DA NUNAVOCUINDO

ANEXO I

Empresa: *sem formal*
 Endereços: Avenida Haje Paraguai, 81, Curitiba
 Município: Curitiba UF: PR CEP: 81220-000
 Autorização de Funcionamento: 1.000000-2 Expediente(s): 1127612/14-4
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produto(s) autoriz.: *sem formal*

Empresa solicante: Parana
 Endereços: Rua dos Brachos, 246, o Organon, 09020-000, Araraquã, SP
 País: França
 Empresa solicante: EMS S/A CNPJ: 27.207.378/0001-63
 Autorização de Funcionamento: 1.00235-1 Expediente(s): 4701916/14-4 e 112918/01-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não control.: comprimidos

Empresa solicante: Meck Sharp & Johnson Corp
 Endereços: 4011 Meck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27091
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicante: Meck Sharp & Johnson Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.987.013/0001-14
 Autorização de Funcionamento: 1.001029-0 Expediente(s): 1051294/13-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não control.: comprimidos revestidos e granulados comblagem primária
 Solidos não control.: cápsulas comblagem secundária

Empresa solicante: Mylan Specialty
 Endereços: Via O Cash Industrial Esteio, Caixa Postal, 91240-900, Esteio, RS
 País: Índia
 Empresa solicante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.641.086/0001-22
 Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente(s): 3067801/15-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produto(s) autoriz.: cápsulas comblagem secundária

Empresa solicante: Nova Química Farmacêutica S/A CNPJ: 12.285.791/0001-11
 Endereços: Avenida São, 830, Curitiba
 Município: Paraná UF: PR CEP: 80660-120
 Autorização de Funcionamento: 1.02675-4 Expediente(s): 0256608/13-1, 0256607/13-4 e 0256711/13-0
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Líquidos não control.: soluções parenterais injetáveis
 Líquidos não control.: soluções parenterais injetáveis
 Solidos não control.: cápsulas comblagem secundária

Empresa solicante: Pira Pharma Medicamentos Produções
 Endereços: Rua do Açúcar, 45200 - Guanabara
 País: França
 Empresa solicante: Laboratórios Pira Pharma do Brasil Lt- CNPJ: 31.051.491/0001-09
 Autorização de Funcionamento: 1.09.162-9 Expediente(s): 0245785/14-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Líquidos não control.: soluções

Empresa solicante: Quality Pharma S.A.
 Endereços: Vila Rica 1500-1510, São José, Província de Buenos Aires, País: Argentina
 Empresa solicante: United Medical Ltda. CNPJ: 08.040.238/0001-08
 Autorização de Funcionamento: 1.00.579-2 Expediente(s): 14.18962/16-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produto(s) autoriz.: cápsulas comblagem secundária

Empresa solicante: Serva, Geniossio e Indústria Ltda. CNPJ: 41.046.151/0001-32
 Endereços: Rua Nereide, 442, Itaipava, Município: São Paulo UF: SP CEP: 04802-000
 Autorização de Funcionamento: 1.04.714-6 Expediente(s): 0712801/14-4, 0711841/13-1 e 0713252/13-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não control.: comprimidos e comprimidos revestidos
 Solidos não control.: cápsulas, pós e pastilhas
 Líquidos não control.: soluções injetáveis, suspensões e soro

Empresa solicante: Tredos Pharmaceutical Ltd
 Endereços: C-1, Jataí Industrial Estate, Seelaw, Dehradun, Uttarakhand, País: Índia
 Empresa solicante: Italla Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 01.371.702/0001-48
 Autorização de Funcionamento: 1.00.013-3 Expediente(s): 0041953/14-2 e 1129307/13-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produto(s) autoriz.: cápsulas comblagem secundária de paracetamol, soluções injetáveis com anestésico local e soluções injetáveis de paracetamol, soluções injetáveis comblagem secundária

Empresa solicante: UCB Pharma S.A.
 Endereços: Chemin de Farinet, 9-1420 - Melle, Bélgica
 País: Bélgica
 Empresa solicante: UCB BioPharma S.A. CNPJ: 04.711.508/0001-14
 Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 026707/13-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produto(s) autoriz.: cápsulas comblagem secundária

Empresa solicante: Unifarma Farmacêutica Laboratórios
 Endereços: Rota nº 4 - Phase IV, GDC, Industrial Area, Parel - 29416, Goiânia, País: Índia
 Empresa solicante: Pira Pharma Importação e Exportação de Me- CNPJ: 08.658.502/0001-48
 Endereços: Curitiba, PR
 Autorização de Funcionamento: 1.02.465-1 Expediente(s): 1143574/14-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Solidos não control.: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções injetáveis de grande volume (com esterilização terminal)

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 098, DE 14 DE ABRIL DE 2016

(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (*)

NOME DA EMPRESA (AUTORIZAÇÃO)
 NOME TÉCNICO (NÚMERO DO PROCESSO)
 NOME COMERCIAL
 LOCAL DE FABRICAÇÃO
 MODELO(S) DO PRODUTO(S)
 CLASSIFICACIONAL
 PÉRIODO(S)

SONAXA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLÓGICOS LTDA 1.02633-1
 Aparelho Auditivo 2551891901/2016-38
 APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE
 FABRICANTE: Unifarma (Indonésia) - CANADA
 DISTRIBUIDOR: UNIFARMA HEARING LTD - CANADA
 DISTRIBUIDOR: UNIFARMA HEARING (SUZHOU) CO., LTD., CHINA
 DISTRIBUIDOR: PHONAK CORPORATION CENTER VIETNAM CO., LTD. / VIETNÃ
 DISTRIBUIDOR: SONAXA AG - SUÍÇA
 DISTRIBUIDOR: Sonaxa Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÃ
 DISTRIBUIDOR: Sonaxa Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA
 DISTRIBUIDOR: Unifarma Hearing - CANADA
 DISTRIBUIDOR: PHONAK AG - SUÍÇA
 DISTRIBUIDOR: UNIFARMA HEARING GMBH - SUÍÇA
 Stride™ Full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell > Stride™ Pro IC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 200 canal > Stride™ 300 CIC > Stride™ 500 CIC > Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IC > Stride™ 500 mini canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600 half shell > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™ 700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IC > Stride™ 700 mini canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IC > Stride™ 800 mini canal > CLASSIF. II 3028310143
 80827 - EQUIPAMENTO - Calçado de Facóides de Equipamento para saúde bucal

(*) Especificações, em parte, por ter sido no DOU, Suplemento, nº 71, de 18-4-2016, pág. 61, com correções.



no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006.

considerando o art. 3º do Decreto nº 588, de 21 de Outubro de 2005, resolve:

Art. 1º Conceder a renúncia de registro, inexistente de marca, registro de alimentos e bebidas importado, alteração do prazo de validade do produto, registro de novo de alimentos e tuberculização de ovinos, alteração de fórmula do produto, registro de alimentos e bebidas, notificação de publicação de registro, na conformidade da tabela anexa.

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

DIRECU RAPOSO DE MELLO

(*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

RESOLUÇÃO-RE Nº 382, DE 24 DE OUTUBRO DE 2006(*)

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 10 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 11 do art. 33 e seguintes da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 28 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Indicar os produtos de origem vegetal de origem estrangeira, conforme relação anexa.

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

DIRECU RAPOSO DE MELLO

(*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

RESOLUÇÃO-RE Nº 383, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006(*)

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 10 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 33 e seguintes da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 28 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Cancelar os registros de produtos fito e fito medicamentos de origem estrangeira, conforme relação anexa.

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

DIRECU RAPOSO DE MELLO

(*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

RESOLUÇÃO-RE Nº 384, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006(*)

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 10 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 33 e seguintes da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 28 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder os registros, na modalidade de registro, a inclusão de substâncias, na composição de medicamentos, e substituição de substâncias, na composição de medicamentos do registro dos produtos de origem vegetal, nos termos da tabela anexa.

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

DIRECU RAPOSO DE MELLO

(*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

RESOLUÇÃO-RE Nº 385, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006(*)

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 10 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 33 e seguintes da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 28 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Indicar os registros, na modalidade de registro, a inclusão de substâncias, na composição de medicamentos do registro dos produtos de origem vegetal, nos termos da tabela anexa.

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

DIRECU RAPOSO DE MELLO

(*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

RESOLUÇÃO-RDC Nº 196, DE 18 DE OUTUBRO DE 2006

A Diretora Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o inciso I do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 10 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 2º do art. 34 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006, e

considerando o disposto no Art. 41 §2º da Lei 9782 de 1999, alterada pelo Medida Provisória 3260/04 de 2001,

considerando o decreto de regulamentação previsto no Art. 4º inciso II da Lei 5991 de 1973,

considerando o art. 2º inciso III da Lei nº 8279/95, que regula os direitos e obrigações relativos à propriedade industrial, e a Lei nº 9.279, de 15 de maio de 1996, que regula o direito de propriedade industrial,

Art. 1º Para efeito desta Resolução consideram-se as seguintes definições:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - medicamento fitoterápico, naturalmente obtido de substância vegetal, com finalidade profilática, curativa ou paliativa no qual não há base de fato que seja sua exposição para causar toxicidade e ou agravos à saúde quando administrado sob as condições de uso e de qualidade estabelecidas na ANVISA;

NOTIFICAÇÃO - ato de fabricação, importação e comercialização de medicamentos de notificação simplificada relacionados no Anexo I desta regulamentação;

ATE - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO - ato prévio de registro de fato de validade, competência do Ministério de Saúde, incumbido da vigilância sanitária dos produtos de que trata esta regulamentação, conforme previsto para que as empresas estejam em atividade sob regime de vigilância sanitária, instado pela Lei nº 8.301, de 1976, mediante apresentação de registros técnicos e administrativos completos;

Art. 2º Esta Resolução e notificação simplificada de medicamentos, mediante procedimento eletrônico;

§ 1º Para efeito desta regulamentação são consideradas as definições de notificação simplificada previstas no Anexo I desta regulamentação;

Art. 3º A notificação dos produtos de origem vegetal deve ser feita pelo fabricante ou importador, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 4º Os produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária devem ser submetidos a avaliação prévia de fato de validade sanitária, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 5º Os produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária devem ser submetidos a avaliação prévia de fato de validade sanitária, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 6º Todos os produtos de fato de origem vegetal de origem vegetal devem ser submetidos a avaliação prévia de fato de validade sanitária, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 7º As informações, alterações e atualizações de Anexo I serão feitas pelo fabricante ou importador, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 8º As informações, alterações e atualizações de Anexo I serão feitas pelo fabricante ou importador, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 9º As informações, alterações e atualizações de Anexo I serão feitas pelo fabricante ou importador, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 10º As informações, alterações e atualizações de Anexo I serão feitas pelo fabricante ou importador, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 11º Os produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária devem ser submetidos a avaliação prévia de fato de validade sanitária, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 12º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 13º Os produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária devem ser submetidos a avaliação prévia de fato de validade sanitária, conforme o caso, e deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 14º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 15º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 16º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 17º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 18º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 19º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 20º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 21º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 22º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 23º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 24º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 25º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 26º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 27º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 28º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 29º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 30º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 31º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 32º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 33º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 34º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 35º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 36º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 37º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 38º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 39º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

Art. 40º A notificação dos produtos de origem vegetal de fato de validade sanitária deve ser feita em formulário de notificação simplificada, disponível no Anexo I desta regulamentação;

DIRECU RAPOSO DE MELLO



ANEXO I
LISTA PADRONIZADA DE MEDICAMENTOS SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

PRINCÍPIO	CONCENTRAÇÃO/FORMA FARMACÉUTICA	INDICADO	FORMA FARMACÉUTICA	INDICAÇÃO	USO DE USO	USO EXTENSO	ESPECIFICAÇÕES ANALÍTICAS MÍNIMAS DO PRODUTO ACABADO	LIBRA DE PRODUÇÃO
ácido fólico	15 mg/ml solução	ácido fólico	solução	em vômitos, agitação e febre graves. Também utilizado em processos de lactação materna.	Ácido fólico é utilizado em casos de deficiência de ácido fólico, geralmente decorrente de má absorção.	750 mg/ml em solução em frasco de 100 ml, quando indicado, frasco de 500 mg/ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido
ácido salicílico	20 mg/ml solução	ácido salicílico 20 mg/ml solução	solução	em reumatismo, em casos de dor aguda.	Ácido salicílico é utilizado em casos de dor aguda, febre e inflamação.	200 mg/ml em solução em frasco de 100 ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido
ácido salicílico	20 mg/ml solução	ácido salicílico 20 mg/ml solução	solução	em reumatismo, em casos de dor aguda.	Ácido salicílico é utilizado em casos de dor aguda, febre e inflamação.	200 mg/ml em solução em frasco de 100 ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido
ácido salicílico	20 mg/ml solução	ácido salicílico 20 mg/ml solução	solução	em reumatismo, em casos de dor aguda.	Ácido salicílico é utilizado em casos de dor aguda, febre e inflamação.	200 mg/ml em solução em frasco de 100 ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido
ácido salicílico	20 mg/ml solução	ácido salicílico 20 mg/ml solução	solução	em reumatismo, em casos de dor aguda.	Ácido salicílico é utilizado em casos de dor aguda, febre e inflamação.	200 mg/ml em solução em frasco de 100 ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido
ácido salicílico	20 mg/ml solução	ácido salicílico 20 mg/ml solução	solução	em reumatismo, em casos de dor aguda.	Ácido salicílico é utilizado em casos de dor aguda, febre e inflamação.	200 mg/ml em solução em frasco de 100 ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido
ácido salicílico	20 mg/ml solução	ácido salicílico 20 mg/ml solução	solução	em reumatismo, em casos de dor aguda.	Ácido salicílico é utilizado em casos de dor aguda, febre e inflamação.	200 mg/ml em solução em frasco de 100 ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido
ácido salicílico	20 mg/ml solução	ácido salicílico 20 mg/ml solução	solução	em reumatismo, em casos de dor aguda.	Ácido salicílico é utilizado em casos de dor aguda, febre e inflamação.	200 mg/ml em solução em frasco de 100 ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido
ácido salicílico	20 mg/ml solução	ácido salicílico 20 mg/ml solução	solução	em reumatismo, em casos de dor aguda.	Ácido salicílico é utilizado em casos de dor aguda, febre e inflamação.	200 mg/ml em solução em frasco de 100 ml.	<p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: CARACTERÍSTICAS: Líquido, incolor, inodoro, homogêneo, sem odor anômalo.</p> <p>TESTE DE IDENTIFICAÇÃO: 1000 mg/ml: Dissolver 100 mg em 100 ml de água destilada.</p> <p>PH: Deve ser entre 4,0 e 6,0.</p> <p>INSTRUMENTOS: Balança analítica (0,0001g), Funil de vidro, Balança de precisão (0,001g), Pipeta (10 ml), Bureta (10 ml), Solução de ácido clorídrico 10%.</p>	Líquido



RESOLUÇÃO-RDC Nº 188, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006

Pratiza a pizza cozinhada no Conselho Federal nº 56 e 57, de 13 de setembro de 2006.

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 30 de junho de 2005 do Presidente da República e tendo em vista o disposto no inciso III do art. 15 e no inciso II e no § 1º do art. 54 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o relatório e o parecer da Diretoria Colegiada e de acordo com sua publicação;

Art. 1º Prateriza por 30 (trinta) dias, a partir de 26 de outubro de 2006, a pizza estabelecida no art. 1º das Circulares Técnicas nº 56 e 57, de 13 de setembro 2006, publicada no Diário Oficial da União de 14 de setembro de 2006.

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

DIRETOR RAPOSO DE MELLO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3314, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.023, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o relatório e o parecer da área técnica e que a responsabilidade imputada compete ao responsável do Serviço de Fabricação - área fabricadora, pela Vigilância Sanitária do Estado de Pernambuco, no/na:

Art. 1º Conceder a licença, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRETOR RAPOSO DE MELLO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: EMPRESA, ENDEREÇO, Nº 100, MUNICÍPIO, ESTADO, and Telefone.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3353, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.023, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 54 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o relatório e o parecer da área técnica e que a responsabilidade imputada compete ao responsável do Serviço de Fabricação - área fabricadora, pela Vigilância Sanitária do Estado de São Paulo, no/na:

Art. 1º Conceder a licença, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRETOR RAPOSO DE MELLO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: EMPRESA, ENDEREÇO, Nº 2408, Local, and Telefone.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Nome, Endereço, and Telefone.

CONSULTA PÚBLICA Nº 48, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o inciso IV do art. 13 e o art. 15 do Regulamento da ANVISA aprovado pelo Decreto nº 3.023, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso V e no § 1º e 2º do art. 54 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006,

emita a seguinte Consulta Pública e o Diretor-Presidente, determine a sua publicação:

Art. 1º Fica aberta, a partir da data de publicação desta Consulta Pública, e por um prazo de 30 (trinta) dias para que sejam apresentadas críticas e sugestões relativas à proposta de Regulamento Técnico que dispõe sobre a rotulagem de "bolos refrigerados em geladeira e comercializados pela a substituição do sistema de infusão deste tipo de bolo" em anexo.

Art. 2º Informar que a proposta de que trata o artigo anterior contém dispositivos na língua, dentro o período de tempo no endereço eletrônico www.anvisa.gov.br e que as sugestões deverão ser encaminhadas por e-mail para o seguinte endereço: Agência Nacional de Vigilância Sanitária - SUP-PR, Anexo "B" 16, Grupo Anápolis, Brasília - DF, CEP 70.750-541 ou Fax: (061)488-1100 ou e-mail: prof@anvisa.gov.br.

Art. 3º Fica o prazo estipulado no art. 1º a Agência Nacional de Vigilância Sanitária articular-se-á com os Estados e Municípios envolvidos e aqueles que tenham manifestado interesse no assunto, para que, mediante representação nos dispositivos pertinentes, venham a complementar o texto final.

DIRETOR RAPOSO DE MELLO

DESPACHO DO DIRETOR

Em 27 de outubro de 2006.

DECISÃO EM RECURSO

EMPRESA: LINDHILDA FÁBRIKA LULA LTDA. CNPJ: 01.8581/0001-51 - R.S. 477/03 - GIMPANVISA

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 10.000,00 (dez mil reais), considerando-se sua a propensão e a natureza dos produtos.

LAB. NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA. CNPJ: 01.8797000-18 - R.S. 185/03 - GIMPANVISA

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 10.000,00 (dez mil reais), considerando-se sua a propensão e a natureza dos produtos.

LAB. NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA. CNPJ: 01.849998/0001-42 - R.S. 477/03 - GIMPANVISA

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 10.000,00 (dez mil reais), considerando-se sua a propensão e a natureza dos produtos.

LABORATORIOS WYETH-WHITEHALL LTDA. CNPJ: 00.9115/2002-40 - R.S. 475/02 - GIMPANVISA

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 10.000,00 (dez mil reais), considerando-se sua a propensão e a natureza dos produtos.

LIBRA PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA. CNPJ: 03.215432/002-80 - R.S. 349/10 - GIMPANVISA

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 10.000,00 (dez mil reais), considerando-se sua a propensão e a natureza dos produtos.

SOCIACAO INDUSTRIA E COM. DE PROD. NATURAIS LTDA. CNPJ: 04.453320/00-11 - R.S. 67/00 - GIMPANVISA

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 10.000,00 (dez mil reais).

TAM - LIMPAS AEREA S/A. CNPJ: 00.9042/2201-144 - R.S. 024/1 A - C/NSCO

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 4.000,00 (quatro mil reais).

TU ÔMEGA LTDA (BEBE TV). CNPJ: 08.4500/0045-52 - R.S. 182/03 - GIMPANVISA

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 30.000,00 (trinta mil reais), considerando-se sua a propensão e a natureza dos produtos.

TV SBT CANAL 4 DE SÃO PAULO S/A (TVS - IMBORA DO SISTEMA BRASILEIRO DE TELEVISÃO). CNPJ: 03.8989/2003-43 - R.S. 648/03 - GIMPANVISA

Decisão: concedido o recurso e o pedido governativo, mantendo-se a possibilidade de análise no valor de R\$ 30.000,00 (trinta mil reais), considerando-se sua a propensão e a natureza dos produtos.

DIRETOR RAPOSO DE MELLO

DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO-RE Nº 3473, DE 23 DE OUTUBRO DE 2006

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 11 de novembro de 2005 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 13, o inciso II do art. 49 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 368 da ANVISA, de 24 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 8.080, de 25 de setembro de 1974, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 5.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro, a Revalidação, a Retificação, a Alteração e o Desconhecimento do Processo de Registro dos Produtos para a Saúde, na conformidade da seguinte forma:

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

VEICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

(*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

RESOLUÇÃO-RE Nº 3474, DE 23 DE OUTUBRO DE 2006

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 11 de novembro de 2005 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 13, o inciso II do art. 49 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 368 da ANVISA, de 24 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 8.080, de 25 de setembro de 1974, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 5.782, de 26 de janeiro de 1999,

considerando o art. 4º da Resolução nº 444, de 31 de agosto de 1994, resolve:

Art. 1º Conceder a Autonomia de Médicos por período de 12 (doze) meses, para equipamentos dependentes e o Desconhecimento do Processo, na conformidade da seguinte forma:

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

VEICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

(*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

RESOLUÇÃO-RE Nº 3475, DE 23 DE OUTUBRO DE 2006

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 11 de novembro de 2005 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 13, o inciso II do art. 49 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 368 da ANVISA, de 24 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 8.080, de 25 de setembro de 1974, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 5.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Indicar o Registro e a Prática de Atuação, Retificação e Cancelamento do Registro dos Produtos para a Saúde, na conformidade da seguinte forma:

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

VEICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

(*) Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

RESOLUÇÃO-RE Nº 3476, DE 23 DE OUTUBRO DE 2006

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 11 de novembro de 2005 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 13, o inciso II do art. 49 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 368 da ANVISA, de 24 de agosto de 2006,

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 8.080, de 25 de setembro de 1974, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 5.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

149
KIENEN

2206

E

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulado

Detalhe do Produto : SULFAZINA

Nome da Empresa:	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA		
CNPJ:	06.397.801/0001-62	Autorização:	1005636
Nome Comercial:	SULFAZINA		
Princípio Ativo:	SULFADIAZINA		
Categoria:	SULFAS		
Registro:	109630033		
Processor:	25991.000281/81		
Vencimento do Registro:	02/2018		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV KRAFT X 250	COMPRIMIDO SIMPLES	2	13/12/2010
Validade:	36 meses	Registro:	1096300330022
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV KRAFT X 250	COMPRIMIDO SIMPLES	3	05/04/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1096300330030
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV KRAFT X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	4	05/04/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1096300330040
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX ENV KRAFT X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	04/07/2011
Validade:	36 meses	Registro:	1096300330057
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX ENV KRAFT X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	04/07/2011

2207 E

Validade:	36 meses	Registro:	1096300330073
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV KRAFT X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	12/12/2011
Validade:	36 meses	Registro:	1096300330073
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV KRAFT X 250 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	12/12/2011
Validade:	36 meses	Registro:	1096300330081
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
			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.



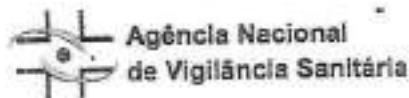
Detalhe do Produto : SULFADIAZINA DE PRATA

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	SULFADIAZINA DE PRATA		
Classe Terapêutica:	ANTINFECIOSOS TOPICOS		
Registro:	125680037		
Processo:	25351.036068/01-69		
Vencimento do Registro:	12/2016		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/G CREM DERM CX 24 PT X 400 G (EMB HOSP)	CREME	2	21/12/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800370027
Princípio Ativo:	SULFADIAZINA DE PRATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	POTE - Primária CADA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICO		
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 Sujeta a Notificação de Receita "A"		
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
10 MG/G CREM DERM BG AL X 50 G	CREME	4	21/12/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1256800370043
Princípio Ativo:	SULFADIAZINA DE PRATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BISNAGA DE ALLUMINIO - 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 30°C) PROTEGER DA LUZ		

Item 84,89,107,108,119,149,151



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: (usar 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: (Excluído esta folha de rosto) - 10 -	Nº do Expediente: (Prescrição Exclusivo da 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 Local e data	THEODORO F. SOBRAL NETO Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	---	--

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: (inclua esta folha de rosto) - 10 -	Nº do Expediente: (Preenchimento Excepcional da Anvisa)
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



Florianópolis, 08/10/2015 Local e data	<u>THEODORO F. SOBRAL & CIA LTDA</u> 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 petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto referentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando ocorrer)	
7328 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SEMI-SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluído este livro de rosto)	Nº do Expediente: (Preenchimento Exatidão da Anvisa)
- 30 -	
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 de Vigilância Sanitária **Presencial**
 UNIAP Recebido em: 10/12/2015

 201512100115PR
 Responsável: José Marcelo Vieira Freitas Mari

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

RELATÓRIO DE INSPEÇÃO SANITÁRIA Nº 579/2015 THEODORO F. SOBRAL E CIA LTDA
(INDÚSTRIA FARMACEUTICA)

1. IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA

- 1.1. Nome fantasia: Laboratório Sobral
- 1.2. Razão social: Theodoro F. Sobral & Cia Ltda.
- 1.3. CNPJ: 06.597.801/0001-62 (X) Matriz () Filial
- 1.4. Endereço: Rua Bento Leão, 25-A Centro Município: Floriano
UF: PI CEP: 64.800-000
- 1.5. Fone: (89) 3522-1406 Fax: (89) 3522-2667
- 1.6. E-mail: garantia@laboratoriosobral.com.br
- 1.7. Representante legal: Teodoro F. Sobral Neto CPF: 030.326.983-91
- 1.8. Responsável técnico: Marcos Antônio Mendes de Carvalho CRF/UF: 0342/PI
- 1.9. Alvará de licença nº: 38/2016 Data validade: 31/12/2016
- 1.10. Autorização de Funcionamento nº: 1.00963-6 Publicada em 15/10/1981
- 1.11. Autorização Especial nº: N/A
- 1.12. Outros documentos importantes:

Certidão de Regularidade CRF/PI Data: 31/12/2016

Certificado de Boas Práticas de Fabricação Data: 16/06/2016

Instrumento particular de prestação de serviço de gerenciamento e tratamento de resíduo de serviço de saúde - Ecoservice. Datada Teresina, 20 de janeiro de 2016.



14.4 **Revisão Anual de Produtos**

Todos os produtos possuem um relatório anual de revisão periódica

11.14. **CONCLUSÃO**-Diante da situação a equipe inspetora da Vigilância Sanitária Estadual ratifica que a empresa apresenta condições adequadas de infraestrutura física e documental, tais procedimentos necessários e exigidos ao processo renovação da licença de Vigilância Sanitária Estadual.
Embasamento legal: 'conforme Resolução-RDC n 17 de 16 de abril de 2010. Dispõe sobre as Boas Práticas de fabricação de medicamentos /Anvisa; Lei n 6.174/2012 -dispõe sobre o código de saúde do estado do Piauí; Lei federal n 6360/76 -dispõe sobre a vigilância sanitária a que ficam sujeitos os medicamentos, as drogas, os insumos farmacêuticos e correlatos; RDC n 306 de 07 de dezembro de 2004/ANVISA -Dispõe sobre o regulamento técnico o para gerenciamento de resíduos de serviço de saúde; Lei federal n 6514/1977; portaria MT N 3214/1978 e portaria n 518/04 MS - dispõe sobre a saúde do trabalhador.

Solicitou certificação?	<input type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não
Caso tenha solicitado, recomenda-se a certificação.	<input checked="" type="checkbox"/> Sim <input type="checkbox"/> Não

11.15. SATISFATÓRIA (X)	11.16. Linha(s): sólidos, semi-sólidos e líquidos
11.17. CONDIÇÃO TÉCNICO OPERACIONAL ()	11.18. Linha(s): sólidos, semi-sólidos e líquidos

Equipe inspetora	Matricula	Assinatura
Antônio Pedro Batista Filho	003871-X	<i>[Assinatura]</i>
Alex Ferreira Aragão	168513-9	<i>[Assinatura]</i>
Francisco das Chagas de Araújo Gonçalves	025643-9	<i>[Assinatura]</i>

Teresina 22/09/2015

Interessado;

Nome:

[Assinatura]
Maria Veloso Soares
 Gerente de Inspeção Sanitária
 Matr. - 111794-4 / SESAP

Data: Rua 19 de Novembro, 1865 - Bairro Primavera
 CEP: 64.002-585 Teresina - PI
 Tel. (86) 3216-3662/3664
 e-mail: visupiaui@pi.gov.br
 site: www.saude.pi.gov.br/divisao



Detalhe do Produto : Bacteracin

Nome da Empresa: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A
 CNPJ: 17.159.229/0001-76 Autorização: 1003707
 Nome Comercial: Bacteracin
 Categoria: TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS
 Registro: 103700625
 Processo: 25351.720792/2014-97 Proc. Anterior : 25351.016643/00-71
 Vencimento do Registro: 06/2020

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRESSO SIMPLES	1	29/05/2015
Validade:	36 meses	Registro: 1037006250011	
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB. HOSP.)	COMPRESSO SIMPLES	2	29/05/2015
Validade:	36 meses	Registro: 1037006250021	
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB. HOSP.)	COMPRESSO SIMPLES	3	29/05/2015
Validade:	36 meses	Registro: 1037006250038	
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

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

400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	29/05/2015
Validade:	36 meses	Registro:	1037006250046
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	29/05/2015
Validade:	36 meses	Registro:	1037006250054
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PVC INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	29/05/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1037006250062
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PVC INC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	29/05/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1037006250070
Princípio Ativo:	TRIMETOPRIMA / SULFAMETOXAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	29/05/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1037006250089

Princípio Ativo: SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA
 Complemento Diferencial da Apresentação: *[sem dados cadastrados]*
 Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
 Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	29/05/2015
Validade:	24 meses	Registro: 1037006250097	
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	29/05/2015
Validade:	24 meses	Registro: 1037006250100	
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PVC INC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	29/05/2015
Validade:	24 meses	Registro: 1037006250119	
Princípio Ativo:	SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Voltar

K. E. N. E. N

193

2221

E

BR Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Oribás Serviço Anvisa de Atenção Legislação

Detalhe do Produto : OTOSPORIN

Nome da Empresa:	FARMOQUÍMICA S/A		
CNPJ:	33.349.473/0001-58	Autorização:	1003906
Nome Comercial:	OTOSPORIN		
Categoria:	ANTINFECTIVOS TÓPICOS - ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS		
Registro:	103900154		
Processo:	25351.016356/2004-48	Proc. Anterior:	25892.804255/94
Vencimento do Registro:	03/2009		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	AEROSSOL OTOLÓGICO	1	17/03/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1039001540018
Princípio Ativo:	HIDROCORTISONA / SULFATO DE NEOMICINA / SULFATO DE POLIMIXINA B		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	AEROSSOL OTOLÓGICO	2	17/03/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1039001540025
Princípio Ativo:	HIDROCORTISONA / SULFATO DE NEOMICINA / SULFATO DE POLIMIXINA B		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		


Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSP OTO CT FR VD AMB X 5 ML	AEROSSOL OTOLÓGICO	3	17/03/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1039001540034
Princípio Ativo:	HIDROCORTISONA / SULFATO DE NEOMICINA / SULFATO DE POLIMIXINA B		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrais] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]		

[VOLTAR](#)

Ministério da Saúde

LA DALLA PORTA

2223


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

Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissionais
de SaúdeDados
Registados

Detalhe do Produto : LOMFER

Nome da Empresa:	LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA.		
CNPJ:	19.791.813/0001-75	Autorização:	1005040
Nome Comercial:	LOMFER		
Categoria:	ANTIANEMICOS		
Registro:	105040005		
Processo:	25952.013591/08		
Vencimento do Registro:	01/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPÉ	3	19/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1050400050036
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LOMFER		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	19/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1050400050043
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LOMFER		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - 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
25 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 30 ML (EMS HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	19/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1050400050066
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LOMFER		
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Acondicionamento FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária		
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
60 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	19/04/2001

2224

Validade:	24 meses	Registro:	1050400050511
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LONFER		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM REV CX 250 BL AL PLAS TRANS X 10 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	52	19/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1050400050521
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LONFER		
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMETA - Acondicionamento BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG DRG CX 50 FR VD AMB X 50 (EMB HCSP)	DRAGEA SIMPLES	5	19/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1050400050058
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LONFER		
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Acondicionamento FRASCO DE VIDRO AMBISAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		


Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG DRG CT FR VD AMB X 50	DRAGEA SIMPLES	50	19/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1050400050508
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LONFER		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR



Ministério da Saúde

2225


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

Consulta de Produtos



Institucional

Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
Cidadão

 Profissional
de Saúde

Regulamento

Detalhe do Produto : varfarina sódica

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	varfarina sódica		
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Categoria:	ANTICOAGULANTES		
Registro:	103700512		
Processo:	25351.438812/2007-50		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PVDC OPC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	27/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037005120017
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PVDC OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	27/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037005120025
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PVDC OPC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	27/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037005120033
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PVDC OPC X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	27/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037005120041
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120			


2226

OPC BRANCO X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	27/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037005120051
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 OPC BRANCO X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	27/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037005120068
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 OPC BRANCO X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	27/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037005120076
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 OPC BRANCO X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	27/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037005120084
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PVDC LEITOSO - Primária CAIXA DE PAPELADO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
			VOLTAR

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

X

Ministério da Saúde


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

Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulador

Detalhe do Produto : MASFEROL

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATÓRIO S.A		
CNPJ:	02.456.955/0001-83	Autorização:	1038413
Nome Comercial:	MASFEROL		
Princípio Ativo:	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Categoria:	ANTIEMÉTICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS		
Registro:	138410004		
Processo:	25351.012874/01-23		
Vencimento do Registro:	08/2017		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 400 ML	XAROPE	1	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040018
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
68 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040026
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	3	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040034
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	4	26/08/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040042
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 500 ML	XAROPE	5	21/07/2008

2228

Validade:	24 meses	Registro:	1384100040050
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 500 ML	XAROPE	6	31/12/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040069
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE FR PLAS TRANS X 400 ML	XAROPE	7	21/07/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040077
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	8	29/10/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040085
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	9	21/07/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040093
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAD SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
68 MG/ML SOL DR CX 50 FR PLAS CPC GOT X 30 ML	SUSPENSAO ORAL	10	21/07/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040107
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELAD SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	11	21/07/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040115
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária		

2229

E

CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE FR PLAS TRANS X 400 ML	XAROPE	12	31/12/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040123
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
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
125 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SUSPENSÃO ORAL	13	16/03/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040131
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SUSPENSÃO ORAL	14	16/03/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040141
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SUSPENSÃO ORAL	15	16/03/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040158
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML	XAROPE	16	26/07/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040166
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	17	26/07/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040174
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

2230

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	18	26/07/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040182
Embalagem:	CADA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Acondicionamento FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	19	26/07/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040190
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR - Primária CADA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	25/06/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040204
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	25/06/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040212
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - 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
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	25/06/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040220
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - 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
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	25/06/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040239
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

2231

[sem dados cadastrados]			
Fabricantes Internacionais			
[sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	25/06/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040247
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	25/06/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1384100040255
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
VOLTAR			

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : varfina sódica

Nome:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	Ampliação:	104977
CNPJ:	00.495.381/0001-18		
Endereço:	varfina sódica		
Cidade:	ARTIGOSILVARES		
UF:	10497322		
CEP:	25333-21-6682955-01		
Data de Registro:	11/2020		
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	1
Forma Física:	VARFARINA SÓDICA	Data de Publicação:	21/11/2005
Forma Física:	(sem dados cadastrais)		
Forma Física:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Forma Física:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Forma Física:	Comprimido Nacional		
Forma Física:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Forma Física:	Fabricação Nacional		
Forma Física:	(sem dados cadastrais)		
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	2
Forma Física:	24 meses	Data de Publicação:	31/11/2005
Forma Física:	VARFARINA SÓDICA		
Forma Física:	(sem dados cadastrais)		
Forma Física:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Forma Física:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Forma Física:	Comprimido Nacional		
Forma Física:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Forma Física:	Fabricação Nacional		
Forma Física:	(sem dados cadastrais)		
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	3
Forma Física:	24 meses	Data de Publicação:	21/11/2005
Forma Física:	VARFARINA SÓDICA		
Forma Física:	(sem dados cadastrais)		
Forma Física:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Forma Física:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Forma Física:	Comprimido Nacional		
Forma Física:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Forma Física:	Fabricação Nacional		
Forma Física:	(sem dados cadastrais)		
Forma Física:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	4
Forma Física:	24 meses	Data de Publicação:	21/11/2005
Forma Física:	VARFARINA SÓDICA		
Forma Física:	(sem dados cadastrais)		
Forma Física:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Forma Física:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Forma Física:	Comprimido Nacional		
Forma Física:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Forma Física:	Fabricação Nacional		
Forma Física:	(sem dados cadastrais)		

Nome:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	4
Nome:	24 meses	Data de Publicação:	21/11/2005
Nome:	VARFARINA SÓDICA		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Nome:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Nome:	Comprimido Nacional		
Nome:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Nome:	Fabricação Nacional		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	5
Nome:	24 meses	Data de Publicação:	21/11/2005
Nome:	VARFARINA SÓDICA		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Nome:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Nome:	Comprimido Nacional		
Nome:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Nome:	Fabricação Nacional		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	6
Nome:	24 meses	Data de Publicação:	21/11/2005
Nome:	VARFARINA SÓDICA		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Nome:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Nome:	Comprimido Nacional		
Nome:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Nome:	Fabricação Nacional		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	7
Nome:	24 meses	Data de Publicação:	21/11/2005
Nome:	VARFARINA SÓDICA		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Nome:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Nome:	Comprimido Nacional		
Nome:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Nome:	Fabricação Nacional		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. Registrat:	8
Nome:	24 meses	Data de Publicação:	21/11/2005
Nome:	VARFARINA SÓDICA		
Nome:	(sem dados cadastrais)		
Nome:	STRIP DE ALUMÍNIO - Póssulo		
Nome:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Sólido		
Nome:	Comprimido Nacional		
Nome:	UNÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL		
Nome:	Fabricação Nacional		
Nome:	(sem dados cadastrais)		

150232

157

Local de Fabricação:	Fabricação Nacional UNIAO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL. Fabricação Internacional <small>(sem código cadastrado)</small>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
S 10 COMPO B, AL X 100 (COMPOSTO) Validade:	COMPRIMIDO REVISTOS	9	21/11/2003
Princípio Ativo:	24 meses	Registro:	004971320394
Comentários Diferencial de Apresentação:	VER ATIVA SÓCICA <small>(sem código cadastrado)</small>		
Embalgens:	BUSTES DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - FOLHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional UNIAO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL. Fabricação Internacional <small>(sem código cadastrado)</small>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
S 10 COMPO B, AL X 100 (COMPOSTO) Validade:	COMPRIMIDO SIMPLES	10	21/11/2003
Princípio Ativo:	24 meses	Registro:	004971321108
Comentários Diferencial de Apresentação:	VER ATIVA SÓCICA <small>(sem código cadastrado)</small>		
Embalgens:	BUSTES DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - FOLHA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricação Nacional UNIAO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL. Fabricação Internacional <small>(sem código cadastrado)</small>		

VOLUNT

S/A, Trecho 5, Área Especial 02, Bloco B, Bairro América - CP - CEP: 71215-050 - Controle de Atendimento Anvisa - 0668-642-9762

50 - Ministério de Saúde



Consulta de Produtos

[Início](#) | [Atualizar](#) | [Novo Produto](#) | [Consulta](#) | [Atualizar](#) | [Ajuda](#)


Detalhe de Produto : CLOREATO DE VESPAZOLIL

Nome da Empresa:	SANUM COMÉRCIO E INDUSTRIA LTDA	Autenticação:	1007146
CNPJ:	00.044.715/0001-13		
Nome Comercial:	CLOREATO DE VESPAZOLIL		
Principio ativo:	COMPOSTO DE VESPAZOLIL		
Composto:	ANTIMICROBIÓTICO E VASODILATADOR		
Registro:	107146246		
Processo:	23351.000303/2008-79		
Validação do Registro:	05/06/17		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Agrega.	Data de Publicação
01 ML COM REV CT BL R. P/LAS AMB X 30	COMPOSTO REVESTIDO	1	04/05/2007
Validade:	24 meses	Registra:	1071462462007
Indicações:	8. ESTER DE ALUMINIO, ARTIGO AMPLA - Prescrição DARTUDO DE CANTOJUNA - Secularia		
Local de fabricação:	Substâncias Químicas SANUM COMÉRCIO E INDUSTRIA LTDA - BRASIL Substâncias Químicas <small>Sanum Comercio e Industria Ltda - Brasil</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Agrega.	Data de Publicação
01 ML COM REV CT BL R. P/LAS AMB X 30	COMPOSTO REVESTIDO	2	04/05/2007
Validade:	24 meses	Registra:	1071462462007
Indicações:	8. ESTER DE ALUMINIO, ARTIGO AMPLA - Prescrição CANTOJO DE CANTOJUNA - Secularia		
Local de fabricação:	Substâncias Químicas <small>Sanum Comercio e Industria Ltda - Brasil</small>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Agrega.	Data de Publicação
01 ML COM REV CT BL R. P/LAS AMB X 30 (IND HOSP)	COMPOSTO REVESTIDO	3	02/07/2007
Validade:	24 meses	Registra:	1071462462007
Indicações:	8. ESTER DE ALUMINIO, ARTIGO AMPLA - Prescrição CANTOJO DE CANTOJUNA - Secularia		
Local de fabricação:	Substâncias Químicas <small>Sanum Comercio e Industria Ltda - Brasil</small>		



Município de Santo Antonio do Sudoeste
Estado Do Paraná

2236

ATA DO PREGÃO PRESENCIAL

Pregão Nº: 065/2016 de 11/08/2016

Objeto: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS DESTINADOS À DISTRIBUIÇÃO GRATUITA, PARA ATENDER AS NECESSIDADES DA SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

Aos trinta dias de agosto de 2016 às 08:30 horas, na sala do Departamento de Licitações da Prefeitura Municipal de Santo Antonio do Sudoeste, Estado do Paraná, localizada à Av. Brasil nº 621, reuniram-se o Pregoeiro e equipe de apoio designados conforme Portaria de nº 19361/2016, para os procedimentos inerentes a Sessão do Pregão Presencial, o Aviso de Licitação deste procedimento licitatório, foi devidamente publicado nos Órgãos Oficiais do Município, e outros, conforme o caso.

Conforme documentação em anexo, diversas empresas retiraram o Edital.

Houve o credenciamento da(s) empresa(s) e de seu(s) representante(s) abaixo qualificado(s), em conformidade com credencial(is) em anexo a este procedimento licitatório.

Nome do proponente	CNPJ do proponente	Nome do responsável pelo proponente	CPF do responsável pelo proponente	Validade da proposta (dias)	Prazo de entrega/ execução
DAMEDI DAMBROS COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA	95.368.320/0001-05	DALCI DAMBROS	546.515.499-34	60	3 Dia(s)
A. G. KIENEN & CIA LTDA	82.225.947/0001-65	FABIO E REBONATTO	046.973.639-90	60	3 Dia(s)
DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA	76.366.283/0001-13	MAURICIO MACIAG	039.087.819-73	60	3 Dia(s)
CENTERMEDI COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	03.652.030/0001-70	EDIVAR SZYMASNKI	670.481.290-34	60	3 Dia(s)
FERNAMED LTDA	04.759.433/0001-86	FELIPE LUIZ COSTA	058.476.419-74	60	3 Dia(s)
CONFIANCA COMERCIAL CIRURGICA EIRELI ME	17.813.674/0001-08	WESLEY DE PAULA SOUZA	006.288.269-40	60	3 Dia(s)
DIMENSÃO COMÉRCIO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA	03.924.435/0001-10	GISSIELE LUIZA SCHMIDT KAUTZMANN	050.108.099-66	60	3 Dia(s)
PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA	81.706.251/0001-98	SIRLEI TEREZINHA ZAMBRIN	457.063.879-15	60	3 Dia(s)
ANGAI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA	04.217.590/0001-60	WILLIAN DIEGO BARRETO DE COSTA	071.536.549-50	60	3 Dia(s)
L A DALLA PORTA JUNIOR	11.145.401/0001-56	ALEXANDRE PEDRON	889.402.370-49	60	3 Dia(s)
PEDROTTI & SCHERER LTDA	22.688.060/0001-81	ALEX SANDRO SCHERER	052.707.649-03	60	12 Meses
ANGEOMED COMERCIO DE PROTUDOS MEDICOS E HOSPITALAR EIRELI	02.607.956/0001-81	ANGELO FOLLADOR SOBRINHO	413.598.600-53	60	3 Dia(s)
GREEN FARMACEUTICA LTDA-EPP	03.411.908/0001-86	DOUGLAS FERNANDO PADILHA	066.839.719-83	60	3 Dia(s)
AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA	20.590.555/0001-48	JOSIAS BOLDUAN	041.710.498-54	60	3 Dia(s)
INOVAMEB.COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA	12.689.035/0001-02	ROBERTO CARLOS SARTORATO	535.051.079-72	60	3 Dia(s)
Atamed Material Medico Hospitalar	00.802.002/0001-02	Marcos Daniel da Silva	051.539.339-89	60	3 Dia(s)
DIMASTER COM DE PRÓD HOSP LTDA	02.520.829/0001-40	Jocimar Revers	015.307.050-10	60	3 Dia(s)

REGISTRO DO PREGÃO

Ato contínuo foi aberto o(s) Envelope(s) de nº 01 - Proposta de Preços, o(s) qual(is) estava(m) devidamente fechado(s) e inviolado(s), cuja(s) proposta(s) foi(ram) rubricada(s) pela Pregoeira, membros da Equipe de apoio e representante(s) da(s) empresa(s) credenciada(s). Examinados, no

Paulo A. E. de A.



Município de Santo Antonio do Sudoeste
Estado Do Paraná

2237

tocante à prazos, condições de fornecimento do Objeto deste procedimento licitatório, resultou que, a(s) empresa(s) PEDROTTI & SCHERER LTDA, foi desclassificada por apresentar o prazo de entrega em desacordo com o exigido no edital, e a empresa DIMEVA DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA LTDA, foi desclassificada por apresentar sua proposta preenchida incorretamente, não sendo aceita pelo sistema, as demais empresas cumpriu(ram) com todas as exigências, uma vez verificada a exatidão das especificações constantes no Edital. Dando continuidade ao certame, foi solicitado ao(s) representante(s) da(s) licitante(s) classificada(s), conforme critérios estabelecidos no edital, para apresentar(em) seus lances verbais iniciando pelo **ITEM I** e assim sucessivamente, conforme relatório anexo. Após rodada de lance proposta pelo Pregoeiro, conforme Histórico do Pregão em anexo, com negociação direta com a licitante e classificada, obteve-se o seguinte resultado:

A. G. KIENEN & CIA LTDA							
Lote	Item	Produto/Serviço	Marca	Unidade	Quantidade	Preço	Preço total
1	23	ANTICONCEPCIONAL - 6 DRÁGEAS CONTENDO 0,06MG DE LEVONORGESTREL E 0,03MG DE ETINILESTRADIOL CADA UMA; 6 DRÁGEAS CONTENDO 0,075MG DE LEVONORGESTREL E 0,04 MG DE ETINILESTRADIOL CADA UMA; E 10 DRAGEAS DE 0,125MG DE LEVONORGESTREL E 0,03MG DE ETINILESTRADIOL CADA UMA. (CARTELA COM 21 COMP.)	BAYER	CART	3.000,00	7,34	22.020,00
1	28	BECLOMETASONA 250MCG/DOSE INALATÓRIO - USO ORAL	CHIESI	FRASC	250,00	51,20	12.800,00
1	40	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10MG GOTAS 20ML	HIPOLABOR	FRASC	2.000,00	6,71	13.420,00
1	51	CICLOBENZAPRINA 10MG	EUROFAMA	COMP	150.000,00	0,20	30.000,00
1	87	INSULINA GLARGINA 100ML CANETA N/D 3ML	SANOFI	UN	100,00	104,00	10.400,00
1	88	INSULINA LISPRO 100ML CANETA N/D 3ML	LILLY	UN	100,00	35,50	3.550,00
1	111	METILFENIDATO (CLORIDRATO) 10MG COMPRIMIDO	NOVARTIS	COMP	12.000,00	1,05	12.600,00
1	114	METOPROLOL (SUCCINATO) 50MG COMPRIMIDO O DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	MEDLEY	COMP	4.000,00	0,74	2.960,00
1	153	SULFATO DE POLIMIXINA B 10.000UI, SULFATO DE NEOMICINA 5MG, HIDROCORTISONA 10MG, FRASCO 100ML	FQM	FRASC	800,00	10,00	8.000,00
TOTAL							115.750,00
AGIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA							
Lote	Item	Produto/Serviço	Marca	Unidade	Quantidade	Preço	Preço total
1	3	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA 150MG/ML AMPOLA	UNIÃO QUÍMICA	AMP	100,00	12,35	1.235,00
1	29	BECLOMETASONA 50MCG/DOSE AEROSOL ORAL, C/ 200 DOSES	CHIESI	FRASC	250,00	36,94	9.235,00
1	55	COMPLEXO B	VITAMED	COMP	200.000,00	0,0375	7.520,00
1	76	ESPIRAMICINA 500 MG	SANOFI	COMP	10.000,00	3,295	32.950,00
1	90	ISOSSORBIDA - 5MG	EMS	COMP	25.000,00	0,24	6.000,00
1	95	LEVODOPA + BENSERAZIDA 100MG + 25MG COMPRIMIDO	ROCHE	COMP	5.000,00	1,183	5.915,00
1	98	LEVODOPA +BENSERAZIDA 100MG + 25MG CAPSULA DE LIBERANÇAO PROLONGADA	ROCHE	UN	6.000,00	1,131	6.786,00
1	119	NEOMICINA 5MG/G+ BACITRACINA 250UI/G - POMADA 10G	SOBRAL	BISN	4.000,00	1,001	4.004,00
1	141	RETINOL 5000UI/COLECALCIFEROL 900UI/OXIDO DE ZINCO 150MG 45G	SOBRAL	BISN	1.500,00	2,192	3.285,50
TOTAL							76.940,50
ANGAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA							