

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ESPIRONOLACTONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.019336/2003-48	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/09/2003
Nome Comercial	ESPIRONOLACTONA	Registro	102350632	Vencimento do Registro	09/2028
Princípio Ativo	ESPIRONOLACTONA			Medicamento de referência	ALDACTONE
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES			ATC	DIURETICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506320019	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
2	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023506320027	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1023506320035	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
4	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023506320043	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
5	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320051	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
6	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1023506320061	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses

7	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 16 ATIVA	1023506320078	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
8	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320086	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506320094	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
10	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1023506320108	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
11	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320116	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
12	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023506320124	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
13	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023506320132	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
14	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320140	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
15	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320159	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
16	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320167	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
17	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023506320175	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
18	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB HOSP) ATIVA	1023506320183	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
19	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1023506320191	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
20	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 75 (EMB HOSP) ATIVA	1023506320205	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
21	25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023506320213	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses

22	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023506320221	COMPRIMIDO SIMPLES	22/09/2003	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Detalhe do Produto: ESTRIONIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25000.040955/9619	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/10/1997
Nome Comercial	ESTRIONIL	Registro	107140216	Vencimento do Registro	10/2027
Princípio Ativo	ESTRIOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	HORMONIOS SEXUAIS EXCLUSIVE OCITOCICOS			ATC	HORMONIOS SEXUAIS EXCLUSIVE OCITOCICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + APLIC ATIVA	1071402160015	CREME VAGINAL	22/10/1997	24 meses
2	1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071402160023	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/1997	24 meses
3	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1071402160031	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/1997	24 meses
4	1 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071402160041	CREME VAGINAL	22/10/1997	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MENOPRIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	MABRA FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	09.545.589/0001-88	Autorização	1.07.794-7
Processo	25351.495755/2010-45	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/11/2010
Nome Comercial	MENOPRIN	Registro	177940008	Vencimento do Registro	02/2028
Princípio Ativo	ESTROGÊNIOS CONJUGADOS			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ESTROGENOS ASSOCS A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVE ANDROGENOS			ATC	ESTROGENOS ASSOCS A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVE ANDROGENOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,625 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 21 ATIVA	1779400080014	Comprimido Revestido	16/11/2010	24 meses
2	0,625 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 28 ATIVA	1779400080022	Comprimido Revestido	16/11/2010	24 meses
3	0,625 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1050 ATIVA	1779400080030	Comprimido Revestido	16/11/2010	24 meses
4	0,625 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1400 ATIVA	1779400080049	Comprimido Revestido	16/11/2010	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IMIPRA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008545/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/09/1974
Nome Comercial	IMIPRA	Registro	102980023	Vencimento do Registro	09/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA			Medicamento de referência	TOFRANIL (drágea)
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	12,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230041	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1974	24 meses
2	10 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230152	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
3	10 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800230144	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
4	10 MG COM CX 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230195	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
5	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800230187	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
6	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230179	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses

7	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800230169	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
8	10 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 20 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230012	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
9	25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800230111	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
10	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800230063	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
11	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800230047	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	36 meses
12	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20 ATIVA	1029800230128	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	24 meses
13	25 MG COM REV CX BL AL PLAS PVDC TRANS X 200 ATIVA	1029800230136	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/09/1974	24 meses

Detalhe do Produto: brometo de ipratrópio

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.173512/2008-09	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/10/2008
Nome Comercial	brometo de ipratrópio	Registro	113430162	Vencimento do Registro	10/2028
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO			Medicamento de referência	ATROVENT
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILATORE
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INAL CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1134301620012	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	20/10/2008	24 meses
2	0,25 MG/ML SOL INAL CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA	1134301620020	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	20/10/2008	24 meses

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA		
CNPJ	48.740.849/0001-28	Autorização	1.03.798-6
Produto	LANCETA DESCARTÁVEL ESTÉRIL		

Modelo Produto Médico

Calibres: 21G, 23G, 26G, 28G, 29G, 30 G, 32G, 33 G. Profundidades: 1,3 mm, 1,5 mm, 1,8 mm, 2,2 mm.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
Nenhum Arquivo Encontrado(a)		

Nome Técnico	Lancetas
Registro	10379860186
Processo	25351.033999/2015-93
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: Yangzhou Medline Industry CO., Ltd - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METILDOPA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.015845/0131	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/11/2002
Nome Comercial	METILDOPA	Registro	102350564	Vencimento do Registro	11/2027
Princípio Ativo	METILDOPA			Medicamento de referência	ALDOMET
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1023505640011	Comprimido Revestido	05/11/2002	24 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1023505640028	Comprimido Revestido	05/11/2002	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1023505640036	Comprimido Revestido	05/11/2002	24 meses
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023505640044	Comprimido Revestido	05/11/2002	24 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1023505640052	Comprimido Revestido	05/11/2002	24 meses
6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1023505640060	Comprimido Revestido	05/11/2002	24 meses

Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATIVITA IND. COM. LTDA.	CNPJ	65.271.900/0001-19	Autorização	1.04.761-3
Processo	25351.121233/2011-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/09/2012
Nome Comercial	SULFADIAZINA DE PRATA	Registro	147610023	Vencimento do Registro	09/2027
Princípio Ativo	SULFADIAZINA DE PRATA			Medicamento de referência	DERMAZINE
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NA PELE E MUCOSAS			ATC	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NA PELE E MUCOSAS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG / G CREM DERM CT BG AL REV X 30 G ATIVA	1476100230017	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses
2	10 MG / G CREM DERM CX 200 BG AL REV X 30 G ATIVA	1476100230025	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses
3	10 MG / G CREM DERM CT PT PLAS OPC X 400 G ATIVA	1476100230033	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses
4	10 MG / G CREM DERM CX 24 PT PLAS OPC X 400 G ATIVA	1476100230041	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses
5	10 MG / G CREM DERM CT BG AL REV X 50 G ATIVA	1476100230051	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses

000598

6	10 MG / G CREM DERM CX 200 BG AL REV X 50 G ATIVA	1476100230068	CREME DERMATOLOGICO	10/09/2012	24 meses
---	--	---------------	---------------------	------------	-------------

Detalhe do Produto: FERSIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25001.000559/87	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	10/09/1990
Nome Comercial	FERSIL	Registro	113430039	Vencimento do Registro	09/2025
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIANEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG DRG CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1134300390013	DRAGEA SIMPLES	10/09/1990	24 meses
2	33 MG/ML XPE CX FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134300390021	XAROPE	10/09/1990	24 meses
3	200 MG DRG CT 20 FR VD AMB X 50 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1134300390031	DRAGEA SIMPLES	10/09/1990	24 meses
4	200 MG DRG CX 50 BL AL PVC X 20 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1134300390048	DRAGEA SIMPLES	10/09/1990	24 meses
5	200 MG DRG CT 25 BL AL PVC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1134300390056	DRAGEA SIMPLES	10/09/1990	24 meses
6	25 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1134300390064	SOLUÇÃO ORAL	10/09/1990	24 meses
7	25 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP) ATIVA	1134300390072	SOLUÇÃO ORAL	10/09/1990	24 meses

Detalhe do Produto: LONGACTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.027459/9723	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	25/03/1999
Nome Comercial	LONGACTIL	Registro	102980226	Vencimento do Registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	AMPLICTIL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029802260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029802260024	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
3	25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 ATIVA	1029802260032	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029802260040	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
5	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802260059	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
6	25 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802260067	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses

7	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029802260075	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
8	100 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 ATIVA	1029802260083	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
9	100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029802260091	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
10	100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029802260105	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
11	100 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802260113	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/03/1999	36 meses
12	40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029802260121	SOLUÇÃO ORAL	25/03/1999	24 meses
13	40 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029802260131	SOLUÇÃO ORAL	25/03/1999	24 meses
14	40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029802260148	SOLUÇÃO ORAL	25/03/1999	24 meses
15	25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029802260156	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/09/2002	36 meses
16	25 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029802260164	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/09/2002	36 meses
17	100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029802260172	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/09/2002	36 meses
18	5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029802260180	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/03/1999	36 meses

Município de Santo Antonio do Sudoeste
 Pregão Eletrônico 81/2020

PROPOSTA DE FORNECIMENTO DE PRODUTOS / SERVIÇOS

CNPJ: 29.614.830/0001-90 Fornecedor : MEDITON FARMACEUTICA LTDA

Endereço : AV BRASIL 98 - Pato Branco/PR - CEP 85501-071

Inscrição Estadual:

Representante: RODRIGO KIENEN

Endereço representante: RUA LEDUIR VIGANO 541 - Pato Branco/PR - CEP 85504-472

E-mail representante:

Banco:

Telefone: E-mail:
 Fax: Celular:
 Telefone contador: Telefone representante:

Contador: CPF: 077.254.689-43

RG:

Agência: Conta: Data de abertura:

Lote : 001	Lote 001			Preço Máximo	Marca	Modelo	Preço Unitário	Preço Total
Nº Item	Descrição do Produto / Serviço	Qtde.	Unid.					
026	BUPROPIONA CLORIDRATO DOSAGEM 150MG (BR0268994)	20.000,00	COM	0,80	EMS		0,396	7.920,00
035	CARVEDILOL DOSAGEM 25 MG (BR0267567)	15.000,00	COM	0,34	EMS		0,1584	2.376,00
036	CARVEDILOL DOSAGEM 3,125MG (BR0267566)	45.000,00	COM	0,12	EMS		0,0747	3.361,50
056	DIPIRONA SÓDICA 500MG/ML (BR0267205) APRESENTAÇÃO SOLUÇÃO ORAL GOTAS 10ML	3.500,00	FRAS	0,97	FARMACE		0,828	2.898,00
103	LEVODOPA (BR0270128) COMPOSIÇÃO ASSOCIADO À BENSERAZIDA, DOSAGEM 100MG + 25MG, APRESENTAÇÃO COMPRIMIDOS DISPERSÍVEIS	6.000,00	COM	1,32	ACHE		1,00	6.000,00
129	ONDANSETRONA CLORIDRATO DOSAGEM 4MG (BR0268506)	8.000,00	COM	2,15	BLAU		1,30	10.400,00
							PREÇO TOTAL DO LOTE :	32.955,50
							TOTAL DA PROPOSTA :	32.955,50

Validade da proposta: 60 dias

Prazo de entrega: 10 dias

MEDITON FARMACEUTICA LTDA
 CNPJ: 29.614.830/0001-90

000602

A empresa Mediton Farmaceutica Ltda, estabelecida na Avenida Brasil 98 Cento de Pato Branco/PR, telefone 46 32242696, inscrita no CNPJ sob nº 29.614.830/0001-90 neste ato representada por Rodrigo Kienen Sócio Administrador, RG 8.851049-6 , CPF 077.254.689-43. Residente na rua Leduir Viganó 541 Pato Branco/PR, vem por meio desta, apresentar Proposta de Preços ao Edital de Pregão Eletrônico nº 081/2020 em epigrafe que tem por objeto a **Aquisição de Medicamentos para atender a Assistência Farmacêutica da Secretaria Municipal de Saúde**, conforme segue:

Item	ANVISA	NOME DO PRODUTO	MARCA	Quantidade	Unidade	VALOR UNITARIO	VALOR TOTAL
26	1023510390042	BUPROPIONA CLORIDRATO DOSAGEM 150MG (BR0268994)	E.M.S	20.000,00	COMP	R\$ 0,3960	R\$ 7.920,00
35	1023510730250	CARVEDILOL DOSAGEM 25 MG (BR0267567)	E.M.S	15.000,00	COMP	R\$ 0,1584	R\$ 2.376,00
36	1023510730048	CARVEDILOL DOSAGEM 3,125MG (BR0267566)	E.M.S	45.000,00	COMP	R\$ 0,0747	R\$ 3.361,50
56	1108500300019	DIPIRONA SÓDICA 500MG/ML (BR0267205) APRESENTAÇÃO SOLUÇÃO ORAL GOTAS 10ML	FARMACE	3.500,00	FRASC	R\$ 0,8280	R\$ 2.898,00
103	1057304430055	LEVODOPA (BR0270128) COMPOSIÇÃO ASSOCIADO À BENSERAZIDA, DOSAGEM 100MG + 25MG, APRESENTAÇÃO COMPRIMIDOS DISPERSÍVEIS	ACHE	6.000,00	COMP	R\$ 1,0000	R\$ 6.000,00
129	1163701460016	ONDANSETRONA CLORIDRATO DOSAGEM 4MG (BR0268506)	BLAU	8.000,00	COMP	R\$ 1,3000	R\$ 10.400,00
VALOR TOTAL PARA ESTA PROPOSTA							32.955,50
TRINTA E DOIS MIL NOVECENTOS E CINQUENTA E CINCO REAIS E CINQUENTA CENTAVOS							

A validade desta proposta é de **60 (sessenta) dias corridos**, contados da data da abertura da sessão pública de PREGÃO ELETRÔNICO.

A apresentação da proposta implicará na plena aceitação das condições estabelecidas neste edital e seus anexos.

PATO BRANCO, 16 DE OUTUBRO DE 2020


MEDITON FARMACÉUTICA LTDA
MEDITON FARMACÉUTICA LTDA,
CNPJ 29.614.830/0001-90
RODRIGO KIENEN
RG 8.851.049-6 SSP PR

29.614.830/0001-90
MEDITON FARMACÉUTICA LTDA
AV. BRASIL, 98 - TÉRREO
CENTRO - CEP 85.501-071
PATO BRANCO - PR

000604

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE BUPROPIONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.083831/2010-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	11/07/2011
Nome Comercial	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	Registro	102351039	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA			Medicamento de referência	ZYBAN
Classe Terapêutica	ANTITABAGICO			ATC	ANTITABAGICO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510390018	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	11/07/2011	24 meses
2	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510390026	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	11/07/2011	24 meses
3	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510390034	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	11/07/2011	24 meses
4	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510390042	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	11/07/2011	24 meses
5	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510390050	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	11/07/2011	24 meses

000605

6	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510390069	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	11/07/2011	24 meses
7	150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510390077	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	11/07/2011	24 meses

000906

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARVEDILOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.704280/2009-66	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/05/2012
Nome Comercial	CARVEDILOL	Registro	102351073	Vencimento do Registro	05/2027
Princípio Ativo	CARVEDILOL			Medicamento de referência	COREG
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

2	3,125 MG COM CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730021	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
4	3,125 MG COM CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730048	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
5	3,125 MG COM CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730056	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
6	3,125 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730064	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
7	3,125 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730072	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
9	6,25 MG COM CT BL AL AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730099	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
11	6,25 MG COM CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730110	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
12	6,25 MG COM CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730129	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
13	6,25 MG COM CT BL AL AL X 80 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730137	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
14	6,25 MG COM CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730145	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses

000607

16	12,5 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730161	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
18	12,5 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730188	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
19	12,5 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730196	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
20	12,5 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730201	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
21	12,5 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730218	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
23	25 MG COM CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510730234	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
25	25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510730250	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
26	25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510730269	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
27	25 MG COM CT BL AL AL X 80 EMB HOSP ATIVA	1023510730277	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
28	25 MG COM CT BL AL AL X 90 EMB FRAC ATIVA	1023510730285	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
29	3,125 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730293	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
30	3,125 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730307	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
31	3,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730315	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
32	6,25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730323	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
33	6,25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730331	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
34	6,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730341	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
35	12,5 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730358	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
36	12,5 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730366	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
37	12,5 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730374	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
38	25 MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1023510730382	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses

000608

39	25 MG COM CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730390	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses
40	25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1023510730404	COMPRIMIDO SIMPLES	21/05/2012	24 meses

000609

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPIRONA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.329759/2005-35	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/11/2005
Nome Comercial	DIPIRONA SÓDICA	Registro	110850030	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	dipirona monoidratada			Medicamento de referência	NOVALGINA
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 10 ML ATIVA	1108500300019	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
2	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300027	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
3	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300035	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
4	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 10 ML ATIVA	1108500300043	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
5	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300051	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses

6	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300061	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
7	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 20 ML ATIVA	1108500300078	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
8	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300086	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
9	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300094	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
10	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA	1108500300108	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
11	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300116	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
12	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300124	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
13	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300132	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
14	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300140	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
15	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300159	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
16	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300167	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses

000610

000611

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: EKSON

Nome da Empresa Detentora do Registro	Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-
Processo	25351.499844/2011-76	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	18/02/2013
Nome Comercial	EKSON	Registro	105730443	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BENSERAZIDA, LEVODOPA			Medicamento de referência	PROLOPA
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS			ATC	ANTIPARKINSONI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 10 <input type="button" value="ATIVA"/>	1057304430012	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
2	200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 <input type="button" value="ATIVA"/>	1057304430020	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
3	200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 60 <input type="button" value="ATIVA"/>	1057304430039	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
4	100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 10 <input type="button" value="ATIVA"/>	1057304430047	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
5	100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 30 <input type="button" value="ATIVA"/>	1057304430055	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses
6	100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 60 <input type="button" value="ATIVA"/>	1057304430063	COMPRIMIDO SIMPLES	18/02/2013	24 meses

000612

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de ondansetrona

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.546251/2010-16	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/08/2017
Nome Comercial	cloridrato de ondansetrona	Registro	116370146	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO			Medicamento de referência	Zofran®
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4,0 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 10 ATIVA	1163701460016	Comprimido Revestido	07/08/2017	24 meses
2	4,0 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 100 ATIVA	1163701460024	Comprimido Revestido	07/08/2017	24 meses
3	4,0 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 500 ATIVA	1163701460032	Comprimido Revestido	07/08/2017	24 meses
4	8,0 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 10 ATIVA	1163701460040	Comprimido Revestido	07/08/2017	36 meses
5	8,0 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 100 ATIVA	1163701460059	Comprimido Revestido	07/08/2017	36 meses
6	8,0 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 500 ATIVA	1163701460067	Comprimido Revestido	07/08/2017	36 meses

Município de Santo Antonio do Sudoeste

Pregão Eletrônico 81/2020

PROPOSTA DE FORNECIMENTO DE PRODUTOS / SERVIÇOS

CNPJ: 35.042.079/0001-06 Fornecedor: RF LEITE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAUDE

Endereço: RUA IFE 72 - Assis Chateaubriand/PR - CEP 85935-000

Inscrição Estadual:

Telefone:

Fax:

Celular:

Contador:

Telefone contador:

Representante: RENAN FERNANDO LEITE

RG: 99658118

CPF: 071.430.269-48

Endereço representante: Rua Marechal Castelo Branco 131 - Assis Chateaubriand/PR - CEP 85935-000

Telefone representante:

E-mail representante:

Banco:

Agência:

Conta:

Lote	001	Lote 001	Nº Item	Descrição do Produto / Serviço	Qtde.	Unid.	Preço Máximo	Marca	Modelo	Preço Unitário	Preço Total
011	AMOXICILINA CONCENTRAÇÃO 500 MG (BR271089)	30.000,00	COM				0,25	PRATI		0,19	5.700,00
050	CÁPSULA OU COMPRIMIDO (BR0271089)										
062	DEXAMETASONA DOSAGEM 0,1% APRESENTAÇÃO CREME 10 GRAMAS	2.000,00	BISN				1,36	OSORIO		1,04	2.080,00
093	ENALAPRIL MALEATO DOSAGEM 20 MG (BR0267652)	60.000,00	COM				0,06	1FARMA		0,05	3.000,00
150	IBUPROFENO DOSAGEM 600MG (BR0267676)	150.000,0	COM				0,23	NEO QUIMICA		0,16	24.000,00
162	SINVASTATINA DOSAGEM 20MG (BR0267747)	100.000,0	COM				0,09	CIMED		0,079	7.900,00
	VALPROATO DE SÓDIO CONCENTRAÇÃO 500MG (BR0328530)	25.000,00	COM				0,61	BIOLAB		0,55	13.750,00
PREÇO TOTAL DO LOTE :										56.430,00	
TOTAL DA PROPOSTA :										56.430,00	

Validade da proposta: 60 dias

Prazo de entrega: 10 dias

RF LEITE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAUDE

CNPJ: 35.042.079/0001-06

000613



PROPOSTA DE PREÇOS

À PREFEITURA MUNICIPAL DE SANTO ANTONIO DO SUDOESTE - PR
 EDITAL DE PREGÃO (ELETRÔNICO) N° 081/2020
 PROCESSO LICITATÓRIO N° 581/2020

RF LEITE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI
 CNPJ: 35.042.079/0001-06 I.E.: 90828522-01 I.M: 76820
 ENDEREÇO: RUA IPÊ Nº 72 FUNDOS , CENTRO, ASSIS CHATEAUBRIAND - PR
 TEL: (44) 3528-7942 E-MAIL: FATURAMENTO-RFLEITE@OUTLOOK.COM
 BANCO: BANCO DO BRASIL AGENCIA: 8551-0 C/C: 105-8

Prezados Senhores,

Apresentamos e submetemos à apreciação desta Comissão de Licitação a nossa proposta de preços relativa a Aquisição de Medicamentos para atender a Assistência Farmacêutica da Secretaria Municipal de Saúde.

Lote: 1 - Lote 001

Item	Código do produto/serviço	Nome do produto/serviço	Quantidade	Unidade	Marca	Nº Registro	Vlr.unit	Vlr.total
11	2615	AMOXICILINA CONCENTRAÇÃO 500 MG (BR271089)	30.000,00	COMP	prati	1256801470068	0,19	R\$ 5.700,00
50	1513	DEXAMETASONA DOSAGEM 0,1% APRESENTAÇÃO COMPRESSADO (BR0271089)	2.000,00	BISN	osorio	1050400380015	1,04	R\$ 2.080,00
62	15392	ENALAPRIL MALEATO DOSAGEM 20 MG (BR0267652)	60.000,00	COMP	1farma	1048100980279	0,05	R\$ 3.000,00
93	2614	IBUPROFENO DOSAGEM 600MG (BR0267676)	150.000,00	COMP	neo quimica	1558401360015	0,16	R\$ 24.000,00
150	5458	SINVASTATINA DOSAGEM 20MG (BR0267747)	100.000,00	COMP	cimed	1438101690086	0,079	R\$ 7.900,00
162	15420	VALPROATO DE SÓDIO CONCENTRAÇÃO 500MG (BR0328530)	25.000,00	COMP	biolab	1097400460112	0,55	R\$ 13.750,00
							TOTAL	R\$ 56.430,00

RF LEITE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI

CNPJ: 35.042.079/0001-06 I.E.: 90828522-01

ENDEREÇO: RUA IPÊ Nº 72 FUNDOS , CENTRO, ASSIS CHATEAUBRIAND - PR

TEL: (44) 3528 5085

000614



Valor Total da Proposta: R\$ 56.430,00 (cinquenta e seis mil quatrocentos e trinta e reais.)

Validade da proposta: 60 (sessenta) dias

Validade da ATA: Conforme edital

Local de Entrega: Os medicamentos, objeto desta licitação, deverão ser entregues (sem ônus de entrega), de acordo com as solicitações da Secretaria de Secretaria Municipal de Saúde, localizada na Rua Santos Dumont, sn, no município de Santo Antonio do Sudoeste – PR.

Prazo de Entrega: A detentora do contrato, deverá atender as solicitações da Secretaria Municipal de Saúde, no prazo máximo de 10 (dez) dias úteis

Validade dos itens: Os medicamentos deverão possuir prazo de validade não inferior a 75% (setenta e cinco por cento) da data da entrega

Pagamento: O pagamento será efetuado através de transferência eletrônica para a conta bancária da Contratada indicada pela mesma, no prazo máximo de 30 (trinta) dias contados da apresentação da Nota Fiscal, após o recebimento definitivo do objeto.

Declaramos expressamente que estamos de acordo com os termos do ato convocatório e com a legislação nele indicada, que estão incluídas nesta proposta Comercial, as despesas com todos os impostos, taxas, encargos sociais, encargos previdenciários e quaisquer outras despesas que incidam ou venham a incidir sobre o objeto da licitação.

Nossa empresa se enguarda na condição de microempresa ou empresa de pequeno porte.

ASSIS CHATEAUBRIAND - PR, 13 DE OUTUBRO DE 2020
RF LEITE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI

RENAN FERNANDO

Assinado de forma digital por RENAN
FERNANDO LEITE:07143026948

LEITE:07143026948

Dados: 2020.10.16 11:32:27 -03'00'

RENAN FERNANDO LEITE

CPF n.º 071.430.269-48

RG n.º 9.965.811-8

RF LEITE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS PARA SAÚDE EIRELI

CNPJ: 35.042.079/0001-06 I.E.: 90828522-01

ENDEREÇO: RUA IPÊ Nº 72 FUNDOS , CENTRO, ASSIS CHATEAUBRIAND - PR

TEL: (44) 3528 5085

000615 2

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: amoxicilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.107067/2006-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/08/2008
Nome Comercial	amoxicilina	Registro	125680147	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	AMOXICILINA			Medicamento de referência	Amoxil
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1256801470017	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21 ATIVA	1256801470025	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1256801470033	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
4	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 210 ATIVA	1256801470041	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 480 ATIVA	1256801470051	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 840 ATIVA	1256801470068	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses
7	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256801470076	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/08/2008	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METADEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIOS OSÓRIO DE MORAES LTDA	CNPJ	19.791.813/0001-75	Autorização	1.00.504-0
Processo	25000.000940/9989	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	29/11/1999
Nome Comercial	METADEX	Registro	105040038	Vencimento do registro	11/2029
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA			Medicamento de referência	DEXASON
Classe Terapêutica	ANTIALERGICOS TOPICOS			ATC	ANTIALERGICOS TOPICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/G CREM CT BG AL X 10 G ATIVA	1050400380015	CREME DERMATOLOGICO	29/11/1999	36 meses
2	0,5 MG COM CT 02 BL AL PVC AMB X 10 CANCELADA OU CADUCA	105040038	COMPRIMIDO SIMPLES	29/11/1999	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MALEATO DE ENALAPRIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	1FARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	48.113.906/0001-49	Autorização	1.00.481-0
Processo	25351.740073/2014-92	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/09/2015
Nome Comercial	MALEATO DE ENALAPRIL	Registro	104810098	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT STRIP AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1048100980015	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
2	10 MG COM CT STRIP AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1048100980023	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
3	20 MG COM CT STRIP AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1048100980031	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
4	5 MG COM CT STRIP AL X 900 CANCELADA OU CADUCA	1048100980041	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
5	10 MG COM CT STRIP AL X 900 CANCELADA OU CADUCA	1048100980058	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
6	20 MG COM CT STRIP AL X 900 CANCELADA OU CADUCA	1048100980066	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
7	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1048100980074	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
8	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 900 ATIVA	1048100980082	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
9	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1048100980090	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
10	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 900 ATIVA	1048100980104	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
11	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1048100980112	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
12	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 900 ATIVA	1048100980120	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
13	10 MG COM CT STRIP AL X 500 CANCELADA OU CADUCA	1048100980139	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses

14	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980147	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
15	20 MG COM CT STRIP AL X 500 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1048100980155	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
16	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980163	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
17	5 MG COM CT STRIP AL X 60 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1048100980171	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
18	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980181	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
19	10 MG COM CT STRIP X 60 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1048100980198	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
20	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980201	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
21	20 MG COM CT STRIP AL X 60 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1048100980211	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
22	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980228	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
23	5 MG COM CT STRIP AL X 500 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1048100980236	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
24	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980244	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	18 meses
25	20 MG COM CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980252	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
26	20 MG COM CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980260	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
27	20 MG COM CT BL AL AL X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980279	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
28	20 MG COM CT BL AL AL X 900 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980287	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
29	10 MG COM BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980295	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
30	10 MG COM BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980309	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
31	10 MG COM BL AL AL X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980317	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses
32	10 MG COM BL AL AL X 900 <input type="checkbox"/> ATIVA	1048100980325	COMPRIMIDO SIMPLES	14/09/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IBUFRAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001- 10	Autorização	1.05.584-9
Processo	25351.566152/2011- 89	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	02/01/2012
Nome Comercial	IBUFRAN	Registro	155840136	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	IBUPROFENO			Medicamento de referência	ADVIL
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1558401360015	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
2	600 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1558401360023	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1558401360031	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1558401360041	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
5	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1558401360058	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
6	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA	1558401360066	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
7	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 90 CANCELADA OU CADUCA	1558401360074	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
8	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 100 CANCELADA OU CADUCA	1558401360082	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
9	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 CANCELADA OU CADUCA	1558401360090	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
10	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 210 CANCELADA OU CADUCA	1558401360104	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
11	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 300 CANCELADA OU CADUCA	1558401360112	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
12	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 450 CANCELADA OU CADUCA	1558401360120	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
13	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 CANCELADA OU CADUCA	1558401360139	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
14	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 CANCELADA OU CADUCA	1558401360147	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses

15	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML CANCELADA OU CADUCA	1558401360155	SUSPENSAO ORAL	02/01/2012	24 meses
16	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1558401360163	SUSPENSAO ORAL	02/01/2012	24 meses
17	50 MG/ML SUS OR CT 50 FR PLAS OPC GOT X 15 CANCELADA OU CADUCA	1558401360171	SUSPENSAO ORAL	02/01/2012	24 meses
18	50 MG/ML SUS OR CT 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1558401360181	SUSPENSAO ORAL	02/01/2012	24 meses
19	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1558401360198	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
20	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1558401360201	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
21	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1558401360211	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
22	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1558401360228	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
23	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 110 ATIVA	1558401360236	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
24	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1558401360244	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
25	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210 ATIVA	1558401360252	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
26	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1558401360260	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
27	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1558401360279	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
28	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1558401360287	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
29	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1558401360295	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
30	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1558401360309	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
31	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1558401360317	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
32	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1558401360325	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
33	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1558401360333	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
34	300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1558401360341	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
35	600 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 4 CANCELADA OU CADUCA	1558401360351	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
36	600 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1558401360368	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
37	600 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1558401360376	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
38	600 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1558401360384	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses

39	600 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 100 CANCELADA OU CADUCA	1558401360392	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
40	600 MG CAP MOLE CX BL AL PLAS TRANS X 200 CANCELADA OU CADUCA	1558401360406	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
41	600 MG CAP MOLE CX BL AL PLAS TRANS X 500 CANCELADA OU CADUCA	1558401360414	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
42	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 2 CANCELADA OU CADUCA	1558401360422	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
43	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 4 CANCELADA OU CADUCA	1558401360430	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
44	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 6 CANCELADA OU CADUCA	1558401360449	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
45	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 8 CANCELADA OU CADUCA	1558401360457	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
46	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1558401360465	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
47	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 16 CANCELADA OU CADUCA	1558401360473	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
48	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1558401360481	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
49	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 36 CANCELADA OU CADUCA	1558401360491	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
50	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA	1558401360503	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
51	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 160 CANCELADA OU CADUCA	1558401360511	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
52	400 MG CAP MOLE CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA	1558401360521	CAPSULA GELATINOSA MOLE	02/01/2012	24 meses
53	600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA	1558401360538	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
54	600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1558401360546	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
55	600 MG COM BL AL PLAS TRANS X 2 CANCELADA OU CADUCA	1558401360554	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
56	600 MG COM BL AL PLAS TRANS X 4 CANCELADA OU CADUCA	1558401360562	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
57	600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4 (EMB FRAC) ATIVA	1558401360570	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
58	600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 (EMB FRAC) ATIVA	1558401360589	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses
59	600 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 192 CANCELADA OU CADUCA	1558401360597	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2012	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SINVASTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Processo	25351.143045/2012-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/05/2015
Nome Comercial	SINVASTATINA	Registro	143810169	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	SINVASTATINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS			ATC	ANTILIPEMICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 	1438101690019	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 	1438101690027	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
3	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 	1438101690035	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
4	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 	1438101690043	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
5	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750 	1438101690051	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
6	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750 	1438101690061	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
7	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 	1438101690078	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
8	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 	1438101690086	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
9	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 	1438101690094	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
10	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 	1438101690108	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
11	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 	1438101690116	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
12	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 	1438101690124	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
13	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 	1438101690132	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
14	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 	1438101690140	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

15	80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1438101690159	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
16	80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1438101690167	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
17	80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1438101690175	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
18	80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1438101690183	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
19	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 10 ATIVA	1438101690191	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
20	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1438101690205	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
21	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 10 ATIVA	1438101690213	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
22	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1438101690221	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
23	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 750 ATIVA	1438101690231	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
24	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 750 ATIVA	1438101690248	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
25	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 500 ATIVA	1438101690256	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
26	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 500 ATIVA	1438101690264	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
27	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1438101690272	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
28	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1438101690280	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
29	40 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 10 ATIVA	1438101690299	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
30	40 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1438101690302	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
31	40 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1438101690310	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
32	40 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 500 ATIVA	1438101690329	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
33	80 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 10 ATIVA	1438101690337	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
34	80 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1438101690345	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
35	80 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1438101690353	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
36	80 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 500 ATIVA	1438101690361	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
37	20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1438101690371	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
38	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 28 ATIVA	1438101690388	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

39	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1438101690396	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses
40	40 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 28 ATIVA	1438101690401	COMPRIMIDO REVESTIDO	25/05/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: EPILENIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	GNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25991.010367/79	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	29/12/2000
Nome Comercial	EPILENIL	Registro	109740046	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG/5 ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1097400460015	XAROPE	29/12/2000	24 meses
2	250 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097400460023	Cápsula Mole	29/12/2000	24 meses
3	250 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1097400460031	CAPSULA GELATINOSA MOLE	29/12/2000	24 meses
4	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 CANCELADA OU CADUCA	1097400460041	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
5	300 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460058	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
6	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1097400460066	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
7	300 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460074	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
8	300 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460082	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
9	300 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460090	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
10	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097400460104	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
11	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1097400460112	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
12	576 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 25 CANCELADA OU CADUCA	1097400460120	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
13	576 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1097400460139	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
14	576 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460147	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses
15	576 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1097400460155	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/02/2002	24 meses

PROPOSTA DE FORNECIMENTO DE PRODUTOS / SERVIÇOS

CNPJ: 31.905.076/0001-90 Fornecedor: RG2S DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
Endereço: R MINAS GERAIS 370 - Francisco Beltrão/PR - CEP 85601-060
Inscrição Estadual:

E-mail:
Telefone:

Fax:
Celular:
Telefone contador:

Contador:

Representante: RICARDO JOSE GOTARDO SERENA CPF: 039.041.509-01 RG:

Endereço representante: RUA SAO PAULO 1319 - Francisco Beltrão/PR - CEP 85601-010

E-mail representante:

Banco:

Agência:
Conta:
Data de abertura:

Nº Item	Descrição do Produto / Serviço	Ctde.	Unid.	Preço Máximo	Marca	Modelo	Preço Unitário	Preço Total
002	ACIDO ACETILSALICILICO DOSAGEM 100 MG (BR 0267502)	200.000,0	COM	0,05	IMEC		0,038	7.600,00
003	ACIDO FOLICO DOSAGEM 5MG (BR0267503)	40.000,00	COM	0,06	HIPOLABOR		0,038	1.520,00
009	AMIODARONA DOSAGEM 200 MG (0267510)	70.000,00	COM	0,77	GEOLAB		0,54	37.800,00
024	BUDESONIDA (BR0266707)	1.500,00	FRAS	17,50	MULTILAB		12,30	18.450,00
	APRESENTAÇÃO AEROSOL NASAL, CONCENTRAÇÃO 64MCG/DOSE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS FRASCO COM VÁLVULA DOSIFICADORA 120 DOSES							
038	CEFALEXINA 500 MG (BR0267625)	40.000,00	CAPS	0,63	TEUTO		0,447	17.880,00
080	FLUCONAZOL DOSAGEM 150 MG (BR0267662)	7.000,00	COM	0,58	MED QUIMICA		0,40	2.800,00
082	FOLINATO DE CÁLCIO DOSAGEM 15MG (BR0268292)	3.500,00	COM	1,50	HIPOLABOR		1,45	5.075,00
091	IBUPROFENO DOSAGEM 300 MG (BR0267677)	10.000,00	COM	0,17	GEOLAB		0,129	1.290,00
151	SINVASTATINA DOSAGEM 40MG (BR0267745)	80.000,00	COM	0,18	PHARLAB		0,12	9.600,00
							PREÇO TOTAL DO LOTE :	102.015,00
							TOTAL DA PROPOSTA :	102.015,00

Validade da proposta: 60 dias

Prazo de entrega: 10 dias

RG2S DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
CNPJ: 31.905.076/0001-90

000627

EDITAL DE PREGÃO Nº 081/2020

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 581/2020

MODALIDADE: PREGÃO ELETRÔNICO

TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: Aquisição de Medicamentos para atender a Assistência Farmacêutica da Secretaria Municipal de Saúde.

ANEXO II - PROPOSTA COMERCIAL

A empresa RG2S DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, estabelecida na Rua Minas Gerais, 370, bairro Alvorada, Francisco Beltrão/PR, telefone: (46) 2601 0889, endereço eletrônico: licitacaorg2s@gmail.com, inscrita no CNPJ sob nº 31.905.076/0001-90, neste ato representada por Narciso José Ronsani, Sócio Administrativo, RG 3.878.455, CPF 050.515.959-79, residente na Rua Sergipe, 2110, bairro Alvorada Francisco Beltrão/PR, vem por meio desta, apresentar Proposta de Preços ao Edital de Pregão Eletrônico nº 081/2020 em epígrafe que tem por objeto a **Aquisição de Medicamentos para atender a Assistência Farmacêutica da Secretaria Municipal de Saúde**, conforme segue:

Item	Registro Anvisa	Nome do produto/serviço	Marca	Quantidade	Unidade	Preço máximo	Preço máximo total
2	1425900060081	ACIDO ACETILSALICÍLICO DOSAGEM 100 MG (BR 0267502)	IMEC	200.000,00	COMP	0,038	7.600,00
3	1134301590024	ACIDO FOLICO DOSAGEM 5MG (BR0267503)	HIPOLABOR	40.000,00	COMP	0,038	1.520,00
9	1542300020085	AMIODARONA DOSAGEM 200 MG (0257510)	GEOLAB	70.000,00	COMP	0,54	37.800,00
24	1023512040022	BUDESONIDA (BR0266707) APRESENTAÇÃO AEROSOL NASAL, CONCENTRAÇÃO 64MCG/DOSE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS FRASCO COM VÁLVULA DOSIFICADORA 120 DOSES	MULTILAB	1.500,00	FRASC	12,30	18.450,00
38	1037003820062	CEFALEXINA 500 MG (BR0267625)	TEUTO	40.000,00	CAPS	0,447	17.880,00
80	1091700980015	FLUCONAZOL DOSAGEM 150 MG (BR0267662)	MED QUIMICA	7.000,00	COMP	0,4	2.800,00
2	1134300720031	FOLINATO DE CÁLCIO DOSAGEM 15MG (BR0268292)	HIPOLABOR	3.500,00	COMP	1,45	5.075,00
91	754230t140277	IBUPROFENO DOSAGEM 300 MG (BR0267677)	GEOLAB	10.000,00	COMP	0,129	1.290,00
151	1410701080106	SINVASTATINA DOSAGEM 40MG (BR0267745)	PHARLAB	80.000,00	COMP	0,12	9.600,00
						Valor total	102.015,00

Valor total R\$ 102.015,00 (Cento e dois mil, e quinze reais).

A validade desta proposta é de **60 (sessenta) dias corridos**, contados da data da abertura da sessão pública de PREGÃO ELETRÔNICO.

BANCO DO BRASIL 001 AGENCIA: 4693-0 CONTA CORRENTE: 39572-2

A apresentação da proposta implicará na plena aceitação dos termos e condições estabelecidas neste edital e seus anexos.

31.905.076/0001-90

FRANCISCO BELTRÃO, 16 de Outubro de 2020.

**RG2S DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS LTDA**
31.905.076/0001-90

Narciso José Ronsani
CPF: 050.515.959-79
Rua Minas Gerais, 370 - Salas 01 e 02
Alvorada - Francisco Beltrão - Paraná

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HIPOFOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.038554/2008-96	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	30/06/2008
Nome Comercial	HIPOFOL	Registro	113430159	Vencimento do registro	07/2028
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIANEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL/AL PLAS AMB X 40 ATIVA	1134301590016	COMPRIMIDO SIMPLES	30/06/2008	24 meses
2	5 MG COM CT BL/AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301590024	COMPRIMIDO SIMPLES	30/06/2008	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: INALIDE

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.057097/2016-49	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/04/2017
Nome Comercial	INALIDE	Registro	102351204	Vencimento do Registro	04/2027
Princípio Ativo	BUDESONIDA			Medicamento de referência	BUDECORT AQUA
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			ATC	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	32 MCG SUS SPR NAS CT FR VD AMB X 120 ACION ATIVA	1023512040014	SUSPENSAO NASAL	17/04/2017	24 meses
2	64 MCG SUS SPR NAS CT FR VD AMB X 120 ACION ATIVA	1023512040022	SUSPENSAO NASAL	17/04/2017	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALEXINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.020858/0122	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/08/2002
Nome Comercial	CEFALEXINA	Registro	103700382	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CEFALEXINA			Medicamento de referência	KEFLEX
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 8 ATIVA	1037003820011	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA	1037003820021	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
3	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1037003820038	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
4	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 ATIVA	1037003820046	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
5	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037003820054	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
6	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1037003820062	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses
7	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1037003820070	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FLUCONAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25351.650056/2014-64	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/05/2015
Nome Comercial	FLUCONAZOL	Registro	109170098	Vencimento do Registro	05/2025
Princípio Ativo	FLUCONAZOL			Medicamento de referência	Zoltec
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS			ATC	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 2 ATIVA	1091700980015	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
2	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 1 ATIVA	1091700980023	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses
3	150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1091700980031	CAPSULA GELATINOSA DURA	25/05/2015	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FOLINAC

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25000.000881/9911	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/08/1999
Nome Comercial	FOLINAC	Registro	113430072	Vencimento do Registro	08/2029
Princípio Ativo	FOLINATO DE CÁLCIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDOTOS			ATC	ANTIDOTOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	15 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA	1134300720013	COMPRIMIDO SIMPLES	04/06/2001	24 meses
2	15 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 100 ATIVA	1134300720021	COMPRIMIDO SIMPLES	04/06/2001	24 meses
3	15 MG COM CX BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1134300720031	COMPRIMIDO SIMPLES	04/06/2001	24 meses
4	3 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD INC X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1134300720048	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/06/2001	24 meses
5	3 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA	1134300720056	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/06/2001	24 meses

000634

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IBUVIX

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.215557/2008-50	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	10/11/2008
Nome Comercial	IBUVIX	Registro	154230134	Vencimento do Registro	11/2028
Princípio Ativo	IBUPROFENO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS GOT X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1542301340016	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
2	50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS GOT X 30 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340024	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
3	50 MG/ML SUS OR CX 60 FR PLAS GOT X 30 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340032	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
4	50 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS GOT X 30 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340040	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
5	50 MG/ML SUS OR CX 500 FR PLAS GOT X 30 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340059	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses

6	20 MG/ML SUSP OR CT FR PEAD X 120 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA	1542301340067	*****	10/11/2008	24 meses
7	20 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PEAD X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340075	*****	10/11/2008	24 meses
8	20 MG/ML SUSP OR CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA	1542301340083	*****	10/11/2008	24 meses
9	20 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PET AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340091	SUSPENSAO ORAL	10/11/2008	24 meses
10	20 MG/ML SUSP OR CT FR PEAD X 120 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1542301340105	*****	10/11/2008	24 meses
11	20 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PEAD X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340113	*****	10/11/2008	24 meses
12	20 MG/ML SUSP OR CT FR PET AMB X 120 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1542301340121	*****	10/11/2008	24 meses
13	20 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PET AMB X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340131	*****	10/11/2008	24 meses
14	100 MG/ML SUSP OR GOT CT FR PLAS OPC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1542301340148	*****	10/11/2008	24 meses
15	100 MG/ML SUSP OR GOT CT 50 FR PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340156	*****	10/11/2008	24 meses
16	100 MG/ML SUSP OR GOT CT FR PLAS OPC X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1542301340164	*****	10/11/2008	24 meses
17	100 MG/ML SUSP OR GOT CT 50 FR PLAS OPC X 30 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340172	*****	10/11/2008	24 meses
18	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1542301340180	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses

19	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1542301340199	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
20	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1542301340202	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
21	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB MULT) CANCELADA OU CADUCA	1542301340210	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
22	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340229	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
23	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB MULT) CANCELADA OU CADUCA	1542301340237	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
24	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340245	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
25	200 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340253	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
26	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 10 ATIVA	1542301340261	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
27	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 20 ATIVA	1542301340271	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
28	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 30 ATIVA	1542301340288	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
29	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB MULT) ATIVA	1542301340296	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
30	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1542301340301	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
31	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB MULT) ATIVA	1542301340318	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
32	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1542301340326	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
33	300 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542301340334	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses

34	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 10 ATIVA	1542301340342	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
35	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 20 ATIVA	1542301340350	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
36	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 30 ATIVA	1542301340369	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
37	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB MULT) ATIVA	1542301340377	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
38	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1542301340385	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
39	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB MULT) ATIVA	1542301340393	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
40	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1542301340407	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
41	400 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542301340415	COMPRIMIDO SIMPLES	10/11/2008	24 meses
42	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1542301340423	*****	10/11/2008	24 meses
43	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340431	*****	10/11/2008	24 meses
44	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1542301340441	*****	10/11/2008	24 meses
45	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340458	*****	10/11/2008	24 meses
46	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1542301340466	*****	10/11/2008	24 meses
47	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340474	*****	10/11/2008	24 meses

48	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS CANCELADA OU CADUCA	1542301340482	*****	10/11/2008	24 meses
49	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542301340490	*****	10/11/2008	24 meses
50	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA	1542301340504	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
51	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542301340512	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
52	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542301340520	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
53	600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542301340539	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
54	600 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1542301340547	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses
55	600 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542301340555	COMPRIMIDO REVESTIDO	10/11/2008	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DORMEC					
Nome da Empresa Detentora do Registro	IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA	CNPJ	08.055.634/0001-53	Autorização	1.04.259-0
Processo	25000.032855/9961	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/2001
Nome Comercial	DORMEC	Registro	142590006	Vencimento do Registro	01/2026
Princípio Ativo	ACIDO ACETILSALICILICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula Paciente	-	Bula Profissional	-


 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060014	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
2	500 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 20 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060022	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
3	100 MG COM CT FR PLAS OPC X 120 ATIVA	1425900060030	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
4	100 MG COM CT 50 STR X 10 ATIVA	1425900060049	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	12 meses
5	100 MG COM CT 50 BL AL X 10 ATIVA	1425900060057	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	12 meses
6	100 MG COM CT 20 STR X 10 ATIVA	1425900060065	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
7	100 MG COM CT 20 BL AL X 10 ATIVA	1425900060073	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses

8	100 MG COM CX 50 STR X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060081	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
9	100 MG COM CX 50 BL AL X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060091	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
10	100 MG COM CX 100 STR AL X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060103	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	36 meses
11	100 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060111	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
12	100 MG COM CX 150 STR X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060121	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
13	100 MG COM CX 150 BL AL X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060138	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
14	500 MG COM CT 20 STR X 10 ATIVA	1425900060146	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
15	500 MG COM CT 20 BL AL X 10 ATIVA	1425900060154	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
16	500 MG COM CT 50 STR X 10 ATIVA	1425900060162	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
17	500 MG COM CT 50 BL AL X 10 ATIVA	1425900060170	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
18	500 MG COM CT FR PLAS OP X 30 ATIVA	1425900060189	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
19	500 MG COM CT FR PLAS OPC X 60 ATIVA	1425900060197	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
20	500 MG COM CX 50 STR X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060200	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
21	500 MG COM CX 50 BL AL X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060219	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
22	500 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060227	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses
23	500 MG COM CX 100 STR X 10 (EMB HOSP) ATIVA	1425900060235	COMPRIMIDO SIMPLES	22/01/2001	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SINVASTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001- 02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25351.125264/2011- 75	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/11/2015
Nome Comercial	SINVASTATINA	Registro	141070108	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	SINVASTATINA			Medicamento de referência	ZOCOR
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS			ATC	ANTILIPEMICOS
Parecer Público		Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1410701080017	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1410701080025	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Princípio Ativo SINVASTATINA

Complemento Diferencial da Apresentação -

Embalagem

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

Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIO GLOBO LTDA CNPJ: - 17.115.437/0001-73 Endereço: SÃO JOSÉ DA LAPA - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária • Fabricante: PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: - 02.501.297/0001-02 Endereço: LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem primária e secundária 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701080033	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1000 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701080041	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410701080051	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1410701080068	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 500 ATIVA	1410701080076	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 1000 ATIVA	1410701080084	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1410701080092	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1410701080106	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1410701080114	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1000 ATIVA	1410701080130	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA	1410701080149	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	18 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1410701080157	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	18 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 CANCELADA OU CADUCA	1410701080165	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	18 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1000 CANCELADA OU CADUCA	1410701080173	COMPRIMIDO REVESTIDO	23/11/2015	18 meses

Município de Santo Antonio do Sudoeste

Pregão Eletrônico 81/2020

PROPOSTA DE FORNECIMENTO DE PRODUTOS / SERVIÇOS

CNPJ: 28.643.008/0001-95 Fornecedor : SANTO REMEDIO -COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO-HOSPITALAR ERELI

Endereço : AV ADAO WELKER 104 - Barão de Cotegipe/RS - CEP 99740-000

Inscrição Estadual:

Representante: VANIA SZYMANSKI

Endereço representante: AV ADAO WELKER 90 - Barão de Cotegipe/RS - CEP 99740-000

E-mail representante:

Banco:

Telefone:

E-mail:

Fax:

Celular:

Telefone contador:

Contador:

CPF: 958.464.330-49

RG: 9051130889

Agência:

Conta:

Data de abertura:

Telefone representante:

Nº	Item	Descrição do Produto / Serviço	Qtdé.	Unid.	Preço Máximo	Marca	Modelo	Preço Unitário	Preço Total
001	ACICLOVIR	200 MG (BR0266370)	7.000,00	COM	0,22	CIMED		0,21	1.470,00
010	AMITRIPTILINA	CLORIDRATO DOSAGEM 25MG (BR0267512)	200.000,0	COM	0,11	TEUTO		0,11	22.000,00
017	AZITROMICINA	(BR0288949)	1.500,00	FRAS	8,78	BRAINFARMA		8,76	13.140,00
		DOSAGEM 40MG/ML APRESENTAÇÃO SUSPENÇÃO ORAL 15ML							
018	AZITROMICINA	DOSAGEM 500MG (BR0267140)	8.000,00	COM	2,47	PHARLAB		1,83	14.640,00
029	CARBAMAZEPINA	DOSAGEM 200MG (BR0267618)	50.000,00	COM	0,19	TEUTO		0,189	9.450,00
030	CARBAMAZEPINA	DOSAGEM 400MG (BR0267617)	8.000,00	COM	0,63	TEUTO		0,60	4.800,00
032	CARBONATO DE CÁLCIO	DOSAGEM 500MG DE CALCIO (BR0270895)	20.000,00	COM	0,09	FITOWAY		0,08	1.600,00
055	DIGOXINA	DOSAGEM 0,25 MG (BR0267647)	30.000,00	COM	0,09	PHARLAB		0,08	2.400,00
057	DIPIRONA	SÓDICA DOSAGEM 500 MG (BR0267203)	80.000,00	COM	0,16	GREEN PHARMA		0,13	10.400,00
060	DOXAZOSINA	MESILATO COMPOSIÇÃO 2MG (BR0268493)	50.000,00	COM	0,14	CIMED		0,10	5.000,00
108	LORATADINA	CONCENTRAÇÃO 10MG (BR0273466)	20.000,00	COM	0,10	CIMED		0,09	1.800,00
109	LORATADINA	CONCENTRAÇÃO 1MG/ML MEDICAMENTO XAROPE	2.000,00	FRAS	2,54	CIMED		2,30	4.600,00
113	METOCLOPRAMIDA	CLORIDRATO (BR0267311)	1.500,00	FRAS	1,78	MARIOL		1,10	1.650,00
		DOSAGEM 4MG/ML SOLUÇÃO ORAL 10ML							
130	PARACETAMOL	DOSAGEM 200MG/ML APRESENTAÇÃO SOLUÇÃO ORAL	5.000,00	FRAS	2,67	GREEN PHARMA		2,67	13.350,00
148	SERTRALINA	CLORIDRATO DOSAGEM 50MG (BR0272365)	40.000,00	COM	0,21	CIMED		0,14	5.600,00
								PREÇO TOTAL DO LOTE :	111.900,00
								TOTAL DA PROPOSTA :	111.900,00

Validade da proposta: 60 dias

Prazo de entrega: 10 dias

SANTO REMEDIO -COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO-HOSPITALAR ERELI
CNPJ: 28.643.008/0001-95

000644



Santo Remédio

000645

COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALAR EIRELI

ITENS

Item	Código	Nome do produto/serviço	Quantidade	Unidade	Marca	Preço máximo	Preço máximo total
1	1488	ACICLOVIR 200 MG (BR0268370)	7.000,00	COMP	CIMED	R\$ 0,210	R\$ 1.470,00
10	15423	AMITRIPTILINA CLORIDRATO DOSAGEM 25MG (BR0267512)	200.000,00	COMP	TEUTO	R\$ 0,110	R\$ 22.000,00
17	9856	AZITROMICINA (BR0268949) DOSAGEM 40MG/ML APRESENTAÇÃO SUSPENSÃO ORAL 15ML	1.500,00	FRASC	BRAINFARMA	R\$ 8,760	R\$ 13.140,00
18	1496	AZITROMICINA DOSAGEM 500MG (BR0267140)	8.000,00	COMP	PHARLAB	R\$ 1,830	R\$ 14.640,00
29	15384	CARBAMAZEPINA DOSAGEM 200MG (BR0267618)	50.000,00	COMP	TEUTO	R\$ 0,189	R\$ 9.450,00
30	15385	CARBAMAZEPINA DOSAGEM 400MG (BR0267617)	8.000,00	COMP	TEUTO	R\$ 0,600	R\$ 4.800,00
32	2838	CARBONATO DE CÁLCIO DOSAGEM 500MG DE CALCIO (BR0270895)	20.000,00	COMP	FITOWAY	R\$ 0,080	R\$ 1.600,00
38	1509	CEFALEXINA 500 MG (BR0267625)	40.000,00	CAPS	ABL	R\$ 0,630	R\$ 25.200,00
55	1516	DIGOXINA DOSAGEM 0,25 MG (BR0267647)	30.000,00	COMP	PHARLAB	R\$ 0,080	R\$ 2.400,00
57	1518	DIPIRONA SÓDICA DOSAGEM 500 MG (BR0267203)	80.000,00	COMP	GREEN PHARMA	R\$ 0,130	R\$ 10.400,00
60	8646	DOXAZOSINA MESILATO COMPOSIÇÃO 2MG (BR0268493)	50.000,00	COMP	CIMED	R\$ 0,100	R\$ 5.000,00
108	8659	LORATADINA CONCENTRAÇÃO 10MG (BR0273466)	20.000,00	COMP	CIMED	R\$ 0,090	R\$ 1.800,00
109	8660	LORATADINA CONCENTRAÇÃO 1MG/ML MEDICAMENTO XAROPE 100ML(BR0273467)	2.000,00	FRASC	CIMED	R\$ 2,300	R\$ 4.600,00
113	15413	METOCLOPRAMIDA CLORIDRATO (BR0267311) DOSAGEM 4MG/ML SOLUÇÃO ORAL 10ML	1.500,00	FRASC	MARIOL	R\$ 1,100	R\$ 1.650,00
130	2674	PARACETAMOL DOSAGEM 200MG/ML APRESENTAÇÃO SOLUÇÃO ORAL 20ML(BR0267777)	5.000,00	FRASC	GREEN PHARMA	R\$ 2,670	R\$ 13.350,00
148	15428	SERTRALINA CLORIDRATO DOSAGEM 50MG (BR0272365)	40.000,00	COMP	CIMED	R\$ 0,140	R\$ 5.600,00
TOTAL: CENTO E TRINTA E SETE MIL E CEM REAIS							137.100,00

DECLARAÇÕES:

- Declaramos que examinamos, conhecemos e nos submetemos a todas as condições contidas no Edital do Pregão Eletrônico nº 081/2020, bem como verificamos todas as especificações nele contidas, não havendo discrepância entre quaisquer informações ou documentos que dele fazem parte, e estamos cientes de todas as condições que possam de qualquer forma, influir nos custos, assim como qualquer despesa relativa à realização integral de seu objeto, assumindo total responsabilidade pelas informações, bem como pelos erros ou omissões, contidas tanto no formulário proposta, como em seus anexos.
- Ainda, assumimos a responsabilidade integral pela fiel compatibilidade entre os detalhes especificados no Edital e o material a ser fornecido e dos demais prazos e condições nele estabelecidos.
- Declaramos, finalmente, sob as penas da Lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para nossa contratação no presente processo licitatório, e estamos cientes da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.
- Declaramos que os materiais ofertados estão de acordo com as especificações técnicas do termo de referência, inclusive quanto a garantia dos mesmos.

Francieli Dariva Giacomet
FRANCIELI DARIVA GIACOMET

COMERCIAL

CPF: 031.855.100-46

RG: 6102421002

AVENIDA ADÃO WELKER, 104 CENTRO, BARÃO DE COTEGIPE-RS 99740-000 (54) 3523-2379
 EMAIL: stremedio@stremedio.com.br

28643008/0001-95
 SANTO REMÉDIO COMÉRCIO DE
 PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALARES EIRELI

Av. Adão Welker, 104 - Centro

CEP 99740-000
 BARÃO DE COTEGIPE-RS



Santo Remédio

COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALAR EIRELI

- Declaramos estar cientes e concordamos com todas as cláusulas do edital.
- Declaramos que os produtos ofertados são de ótima qualidade.
- Declaramos que os preços propostos abrangem todas as despesas.
- Declaramos que efetuaremos a entrega dos produtos nas condições estabelecidas no edital, de modo que o Município, comprometa-se a encaminhar juntamente com o Empenho/Pedido, cópia do Alvara de Saúde do Município e cópia do Certificado de Regularidade Farmacêutica (CRF) em nome do Município.
- Declaramos que todos os objetos ofertados atendem todas as especificações descritas no edital.

DADOS BANCARIOS

BANCO: SICREDI

CONTA CORRENTE: 51044-7

AGENCIA: 0217-8

TITULAR: SANTO REMÉDIO COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALAR EIRELI

DADOS DO REPRESENTANTE LEGAL/ASSINATURA DO CONTRATO

VÂNIA SZYMANSKI

RG: 9051130889

CPF: 958.464.330-49

SÓCIA/ADMINISTRADORA

ENDEREÇO: AV ADÃO WELKER, N°90 APTO:102

CIDADE: BARÃO DE COTEGIPE-RS

BARÃO DE COTEGIPE-RS, 16 DE OUTUBRO DE 2020.

28643008/0001-95

SANTO REMÉDIO COMÉRCIO DE
PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALARES EIRELI

Av. Adão Welker, 104 - Centro
CEP 99740-000

BARÃO DE COTEGIPE-RS

Francieli Dariva Giacomet
FRANCIELI DARIVA GIACOMEL

COMERCIAL

CPF: 031.855.100-46

RG: 6102421002

AVENIDA ADÃO WELKER, 104 CENTRO, BARÃO DE COTEGIPE-RS 99740-00 (54)3523-2379
EMAIL: stremedio@stremedio.com.br

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: aciclovir

Nome da Empresa Detentora do Registro	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Processo	25351.886217/2016-18	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/04/2016
Nome Comercial	aciclovir	Registro	143810181	Vencimento do Registro	04/2026
Princípio Ativo	ACICLOVIR			Medicamento de referência	ZOVIRAX
Classe Terapêutica	ANTIVIROTICOS (INIBE REPLICACAO VIROTICA)			ATC	ANTIVIROTICOS (INIBE REPLICACAO VIROTICA)
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/G CREM DERM CT BG X 10 G ATIVA	1438101810014	CREME DERMATOLOGICO	18/04/2016	36 meses
Princípio Ativo	ACICLOVIR				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL 				
Via de Administração	TOPICA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

2	50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 5G <input type="checkbox"/> ATIVA	1438101810022	CREME DERMATOLOGICO	18/04/2016	36 meses
Princípio Ativo	ACICLOVIR				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL 				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1438101810030	COMPRIMIDO SIMPLES	18/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	ACICLOVIR				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 25 ATIVA	1438101810049	COMPRIMIDO SIMPLES	18/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	ACICLOVIR				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1438101810057	COMPRIMIDO SIMPLES	18/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	ACICLOVIR				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Institucional Comercial				

Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1438101810065	COMPRIMIDO SIMPLES	18/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	ACICLOVIR				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1438101810073	COMPRIMIDO SIMPLES	18/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	ACICLOVIR				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1438101810081	COMPRIMIDO SIMPLES	18/04/2016	24 meses
Princípio Ativo	ACICLOVIR				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTESecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 02.814.497/0002-98 - POUSO ALEGRE - MG - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas Medicamentos Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA (PORT. 344/98 LISTA C1)

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.087352/2007-97	Categoria Regulatória		Data do registro	28/01/2008
Nome Comercial	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA (PORT. 344/98 LISTA C1)	Registro	103700510	Vencimento do Registro	01/2023
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <small>ATIVA</small>	1037005100016	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <small>ATIVA</small>	1037005100024	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
Princípio	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				

Ativo	
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <small>ATIVA</small>	1037005100032	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 100 <small>ATIVA</small>	1037005100040	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
Princípio	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				

Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 <small>ATIVA</small>	1037005100059	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - 17.159.229/0001-76 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
<input type="button" value="Voltar"/>					

Consultas Medicamentos Medicamentos

Detalhe do Produto: azitromicina di-hidratada

Nome da Empresa Detentora do Registro	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Processo	25351.186666/2016-62	Categoria Regulatória		Data do registro	24/10/2016
Nome Comercial	azitromicina di-hidratada	Registro	155840530	Vencimento do Registro	10/2021
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Esconder Todas

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600MG PO PREP EXTEMP CT FR VD AMB X 15 ML + FR DIL X 11,5ML <small>ATIVA</small>	1558405300017	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	900MG PO PREP EXTEMP CT FR VD AMB X 22,5 ML + FR DIL X	1558405300025	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	24/10/2016	24 meses

	17ML ATIVA				
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL I				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1558405300033	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL I				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 3 ATIVA	1558405300041	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2 ATIVA	1558405300051	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

6	600MG PO PREP EXTEMP CX 50 FR VD AMB X 15 ML +FR DIL X 11,5ML <small>ATIVA</small>	1558405300068	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	900MG PO PREP EXTEMP CX 50 FR VD AMB X 22,5 ML + FR DIL X 17ML <small>ATIVA</small>	1558405300076	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 480 <small>ATIVA</small>	1558405300084	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB FRAC) <small>ATIVA</small>	1558405300092	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Sim				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <small>ATIVA</small>	1558405300106	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Sim				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 5 <small>ATIVA</small>	1558405300114	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL 1				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 9 <small>ATIVA</small>	1558405300122	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL I				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	500 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 450 <small>ATIVA</small>	1558405300130	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/10/2016	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - 05.161.069/0005-44 - ANÁPOLIS - GO - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL I				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Apresentação	Não				

fracionada

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AZITROPHAR

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001- 02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25000.023666/9906	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/07/2000
Nome Comercial	AZITROPHAR	Registro	141070006	Vencimento do Registro	07/2025
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			Medicamento de referência	ZITROMAX
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4 CANCELADA OU CADUCA	1410700060012	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6 CANCELADA OU CADUCA	1410700060020	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	-
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 CANCELADA OU CADUCA	1410700060039	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses

Princípio Ativo AZITROMICINA

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	-
Local de Fabricação	-
Via de Administração	ORAL
Conservação	-
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial
Tarja	-
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 ATIVA	1410700060047	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 3 ATIVA	1410700060055	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses

Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-hIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PAPEL / PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

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

6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1410700060063	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	• PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	250 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 4 CANCELADA OU CADUCA	1410700060071	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 6 CANCELADA OU CADUCA	1410700060081	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 500 CANCELADA OU CADUCA	1410700060098	CAPSULA GELATINOSA DURA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	600 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 9 ML CANCELADA OU CADUCA	1410700060101	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	900 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 12 ML CANCELADA OU CADUCA	1410700060111	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				

Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90 CANCELADA OU CADUCA	1410700060128	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	-				
Local de Fabricação	-				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	-				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	600 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML + FLAC DIL X 8,3 ML CANCELADA OU CADUCA	1410700060136	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	900 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 22,5 ML + SER DOSAD 5 ML + FLAC DIL X 11,6 ML CANCELADA OU CADUCA	1410700060144	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	600 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML ATIVA	1410700060152	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	900 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 22,5 ML + SER DOSAD 5 ML ATIVA	1410700060160	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	600 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 15 ML + 25 SER DOSAD 5 ML ATIVA	1410700060179	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses

Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	900 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 25 SER DOSAD 5 ML ATIVA	1410700060187	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
19	600 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 15 ML + 50 SER DOSAD 5 ML ATIVA	1410700060195	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	900 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 50 SER DOSAD 5 ML ATIVA	1410700060209	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	600 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 15 ML + 25 SER DOSAD 5 ML + 25 FLAC DIL X 8,3ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1410700060217	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	900 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 25 SER DOSAD 5 ML + 25 FLAC DIL X 11,6 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1410700060225	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				


Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	600 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 15 ML + 50 SER DOSAD 5ML+ 50 FLAC DIL X 8,3 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1410700060233	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	900 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 50 SER DOSAD 5 ML+ 50 FLAC DIL X 11,6 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1410700060241	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1410700060251	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 120 ATIVA	1410700060268	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Hospitalar				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 5 ATIVA	1410700060276	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/07/2000	24 meses
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PAPEL / PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - 02.501.297/0001-02 - LAGOA DA PRATA - MG - BRASIL 				
Via de Administração	-				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Apresentação fracionada	Não				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.076855/2005-75	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/08/2005
Nome Comercial	CARBAMAZEPINA	Registro	103700472	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTI
Parecer Público	-	Bula Paciente		Bula Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004720010	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004720029	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1037004720037	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004720045	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				

Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037004720053	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				

Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037004720061	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				

Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037004720071	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A CNPJ: - 17.159.229/0001-76 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial				
Destinação	Comercial				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037004720088	COMPRIMIDO SIMPLES	19/08/2005	24 meses
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				