



Ifal

PROCESSO Nº: 25741.190403/2016-39
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507
 BAIRRO: BARRA DO RIO
 MUNICÍPIO: ITAJAI
 UF: SC
 CEP: 88.305-570
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde e produtos para diagnósticos em recintos alfanfegados.
 MATRIZ
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A
 AUTORIZ/MS: 9.07708-6

CNPJ: 06.989.608/0001-77
 PROCESSO Nº: 25741.190402/2016-16
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507
 BAIRRO: BARRA DO RIO
 MUNICÍPIO: ITAJAI
 UF: SC
 CEP: 88.305-570
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene e perfumes em recintos alfanfegados.
 MATRIZ
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A

AUTORIZ/MS: 9.07709-0
 CNPJ: 06.989.608/0001-77
 PROCESSO Nº: 25741.190400/2016-14
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507
 BAIRRO: BARRA DO RIO
 MUNICÍPIO: ITAJAI
 UF: SC
 CEP: 88.305-570
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas, insumos farmacêuticos em recintos alfanfegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.592, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Inc.
Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, Califórnia (CA) 91320
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Lt. - CNPJ: 18.774.815/0001-93
da
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0 Expediente(s): 1116560/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumabe.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Corden Pharma Latina S.p.A.
Endereço: Via Del Murillo Km 2800, 04013, Sermoneta (LT)
País: Itália
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. - CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1 Expediente(s): 0601131/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH
Endereço: Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin
País: Alemanha
Empresa solicitante: BL Indústria Ótica Ltda. - CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.01.961-5 Expediente(s): 1062686/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Enestia Belgium NV
Endereço: Klocknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930
País: Bélgica
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. - CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1438419/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600038

Empresa: Equiplax Indústria Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Thumbergia, Quadra K, Lote 01, Expansul
Município: Aparecida de Goiânia UF: GO CEP: 74986-710
Autorização de Funcionamento: 1.01.722-2 Expediente(s): 1070364/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa: Ifal Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. - CNPJ: 00.376.959/0001-26
Endereço: Avenida José Loureiro da Silva, 1211, Carvalho Bastos
Município: Camaquã UF: RS CEP: 96180-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.531-2 Expediente(s): 124969/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: pós.
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

Empresa: Johnson & Johnson Industrial Ltda. - CNPJ: 59.748.988/0001-14
Endereço: Rodovia Presidente Dutra Km 154, Jardim das Indústrias
Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-907
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1 Expediente(s): 0806214/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: adesivos.

Empresa: Laboratil Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 47.100.862/0001-50
Endereço: Rua Aníbal dos Anjos Carvalho, 212, Cidade Dutra
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04810-050
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3 Expediente(s): 2209456/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach
País: Alemanha
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Lt. - CNPJ: 10.555.143/0001-13
da
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7 Expediente(s): 1355674/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: adesivos.

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln - Cologne
País: Alemanha
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda. - CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7 Expediente(s): 1391802/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções.

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

Mariol



MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: Ana Cristina Amatuzi & Cia Ltda
 ENDEREÇO: Av. 14 de Dezembro 765
 BAIRRO: Centro CEP: 87600000 - NOVA ESPERANÇA/PR
 CNPJ: 04.690.771/0001-09
 PROCESSO: 25351.481291/2015-61 AUTORIZ/MS: 1.14448.1
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: fórmula exata comércio varejista de produtos farmaceuticos ltda - me
 ENDEREÇO: TRAVESSA JOÃO FRANCISCO DA SILVEIRA, 66
 BAIRRO: CENTRO CEP: 49010360 - ARACAJU/SE
 CNPJ: 21.631.647/0001-91
 PROCESSO: 25351.481218/2015-99 AUTORIZ/MS: 1.14450.6
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.375, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º. Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULACAO E HOMEOPATIA FLOR DAS AGUAS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA SENADOR XAVIER DA SILVA N 39
 BAIRRO: SAO FRANCISCO CEP: 80530060 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 01.562.294/0001-08
 PROCESSO: 25351.481148/2015-79
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço do estabelecimento não consta no Relatório de Inspeção/Licença apresentado o que impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.376, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º. Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: M & M PHARMACEUTICALS LTDA
 ENDEREÇO: R GETULIO VARGAS Nº 414 SALA A
 BAIRRO: SÃO CRISTÓVÃO CEP: 76804044 - PORTO VELHO/RO
 CNPJ: 10.520.284/0001-09
 PROCESSO: 25351.317229/2014-35 AUTORIZ/MS: 1.10641.1
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.377, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º, do art. 59 e no inciso III do art. 52, do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 346, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/acervo/consulta.html>, pelo código 10102015082400107

Art. 1º Conceder Renovação da Autorização de Funcionamento de empresa prestadora de serviço de Armazenagem em Recintos Alfandegados em conformidade com disposto no anexo.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ:
 EMPRESA: Porto Seco Centro Oeste S/A
 AUTORIZAÇÃO/MS: K0729031955L (9.01846.4)
 CNPJ: 02.680.379/0001-53
 PROCESSO: 25756.390291/2007-90
 ENDEREÇO: via vp 5E qd. 09 II. 07 - DAIA
 BAIRRO: DAIA
 MUNICÍPIO: Anápolis
 UF: GO
 ÁREA: PAF
 CEP: 75133600
 ATIVIDADE: Autorização de Funcionamento de Empresa (AFF) que presta serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene, perfumes e matérias-primas que os integram em recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.378, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º, do art. 59 e no inciso III do art. 52, do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 346, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação da Autorização de Funcionamento de empresa prestadora de serviço de Armazenagem em Recintos Alfandegados em conformidade com disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ:
 EMPRESA: AURORA AMAZÔNIA TERMOIS E SERVIÇOS LTDA.
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.071166-3
 C.N.P.J. 04.694548/0001-30
 PROCESSO: 25758.290546/2015-93
 ENDEREÇO: RUA MINISTRO PAULO GONCALVES DE ARAUJO, 472 PARTE E
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL
 MUNICÍPIO: MANAUS
 UF: AM
 CEP: 69088-240
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestar serviços de armazenagem de produtos sob vigilância sanitária correlatos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.382, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Medicom Rio Fama Ltda. (CNPJ: 39.409.710/0001-93)
 Endereço: Avenida Conselheiro Július Aro, Fundos Galvão, Pavimento Nº: 414 (Bairro: Otama) CEP: 28023-000 (UF: RJ)
 Município: Nova Friburgo
 Autorização de Funcionamento nº: 1.04436-1
 Autorização Especial nº: 1.20819-1
 Expediente nº: 0055369/14-8
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.384, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Eli Lilly do Brasil Ltda.	CNPJ: 43.940.618/0001-14
Endereço: Av. Marumbi	
Nº: 5204	Bairro: Itaipava CEP: 04703-002
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.01260-3	
Autorização Especial nº: 2.0030-7	
Expediente nº: 135927/14-7 e 1133696/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Medicamentos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos	
Produtos estéreis: citotóxicos; embalgam secundária.	
Produtos estéreis: embalgam secundária.	
Produtos estéreis: hormônios; embalgam secundária.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.385, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Products Brasil Ltda.	CNPJ: 43.845.358/0003-50
Endereço: Rua João Cândido dos Santos	
Nº: 741	Bairro: Vila Industrial CEP: 08770-000
Município: Mogi das Cruzes	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 2.20001-2	
Expedientes nº: 1072071/13-5 e 1072055/13-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	
Líquidos criogênicos medicinais	

Empresa Fabricante: Ambindo Pharma Limited Unit VI	
Endereço: Survey 329-B e 329-27, Chitral Village, Patancheru Mandal, Medak District, Andhra Pradesh, Hyderabad	
País: Índia	
Empresa solicitante: Ambindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 04.301.854/0001-75
Autorização de Funcionamento nº: 1.05167-9	
Expedientes nº: 1081514/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: cápsulas; injeções; pós (com preservação asséptica).	

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



ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation of Puerto Rico
Endereço: State Road 3 km. 142.5, Guayama, Porto Rico
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento nº: 1.00683-9
Expediente(s) nº: 0494438/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: soluções reconstit.

Empresa Fabricante: Parkeon Pharmaceuticals Inc.
Endereço: 2110 East Galbraith Road, Cincinnati, Ohio 45327-1625
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda. CNPJ: 44.363.661/0001-5*
Autorização de Funcionamento nº: 1.01013-0
Expediente(s) nº: 0392847/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

EMPRESA: MED MAIS SEGURANÇA E MEDICINA DO TRABALHO LTDA EPP
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07256-4
 CNPJ: 09.557.452/0001-43
 PROCESSO: 25351.497389/2015-69
 ENDEREÇO: SPLM Quadra 03 lote 01 loja nº 01
 BAIRRO: Núcleo Bandeirante
 MUNICÍPIO: BRASÍLIA
 UF: DF
 CEP: 71.732-030
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.
 EMPRESA: IN SOLO APOIO AÉRIO LTDA.
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07248-7
 CNPJ: 02.772.466/0001-30
 PROCESSO Nº: 25743.324209/2015-91
 ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURÍCIO DE MEDEIROS, Nº 300
 BAIRRO: AEROPORTO
 MUNICÍPIO: LONDRINA
 UF: PR
 CEP: 86030-100
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.
 EMPRESA: IN SOLO APOIO AÉRIO LTDA.
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07249-1
 CNPJ: 02.772.466/0001-30
 PROCESSO Nº: 25743.324228/2015-02
 ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURÍCIO DE MEDEIROS, Nº 300
 BAIRRO: AEROPORTO
 MUNICÍPIO: LONDRINA
 UF: PR
 CEP: 86030-100
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
 EMPRESA: ECOTEC BRASIL TRATAMENTOS FITOSSANITÁRIOS LTDA EPP
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07239-6
 CNPJ: 09.199.958/0006-02
 PROCESSO: 25741.413748/2015-27
 ENDEREÇO: RUA MARCÍLIO DIAS, Nº 786
 BAIRRO: CENTRO
 MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DO SUL
 UF: SC
 CEP: 89.240-000
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
 EMPRESA: LEONARDO MASSARI ME
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07259-5
 CNPJ: 21.961.667/0001-20
 PROCESSO: 25741.435902/2015-99
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ PAULO DA SILVA, Nº 288
 BAIRRO: CENTRO
 MUNICÍPIO: ITAJAÍ
 UF: SC
 CEP: 88301-100
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

Empresa Fabricante: Caplin Point Laboratories Limited
Endereço: Unit IV, Survey No. 895/1D, 2B, 2C & 897/5A, Guruvayalankandil Village, Siruvazhappilly Post, Guruvayalankandil Taluk, Thiruvananthapuram District - 691 201
País: Índia
Empresa solicitante: Nuneiforma Distribuidora de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 75.014.167/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 1.01793-2
Expediente(s) nº: 0366286/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização aseptica) e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Merck SA de CV
Endereço: Calle 5 Nº 7, Fraccionamiento Industrial Aloe Blanco, C.P. 53370, Naucpan de Juárez
País: México
Empresa solicitante: Merck SA CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento nº: 1.00892-8
Expediente(s) nº: 0044690/15-4 e 0044732/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica). Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul). Sólidos não estéreis humanos: comprimidos.

Empresa: Cazi Química Farmacêutica Indústria e Comércio Ltda. CNPJ: 14.010.437/0001-81
Endereço: Rua Antonio Lopes
Nº: 134 Baixo: Jardim Alvorada CEP: 06612-090
Município: Jandira UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00715-1
Autorização Especial: 1.20572-9
Expediente(s) nº: 0709013/14-7; 0709125/14-7; 0708992/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões, xaropes e xaropes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.386, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015,

considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de análises submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Target Pharma Ltda. ME. CNPJ: 23.464.800/01-08
Endereço: Rua Setúbal
Nº: 123 Baixo: Polo Industrial CEP: 37800-000
Município: Guanacema UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.02829-7
Expediente(s) nº: 0712026/14-5 e 0712125/14-4
Líquidos: Sólidos não estéreis: reconstit. de pós. Semissólidos não estéreis: pomadas.
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010 não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação ao parágrafo único do artigo 4º, 112, 119 e seus parágrafos, 129, 132 § 2º, 147, 227 inciso II, 231, 255, 410, 478, 482 e 551.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.405, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º, do art. 59 e no inciso III do art. 52, do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Empresa Fabricante: Glenmark Pharmaceuticals Ltd.
Endereço: Village Kistampura, Baddi - Nalagarh Road, Tehsil Nalagarh, Dist. Solan (H.P.)
País: Índia
Empresa solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda. CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1.01013-0
Expediente(s) nº: 0165024/15-6; 0165049/15-1 e 0165066/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Líquidos não estéreis: soluções acerosas, suspensões e suspensões acerosas. Semissólidos não estéreis: cremes e pomadas.

Empresa Fabricante: Haupt Pharma America GmbH
Endereço: Donustauer Strasse 378, 93055 Regensburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento nº: 1.03573-1
Expediente(s) nº: 0861617/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: citotóxicos; cápsulas.

Empresa: Mariel Industrial Ltda. CNPJ: 04.656.253/0001-79
Endereço: Avenida Maria de Oliveira
Nº: 605 Baixo: Distrito Industrial 2 CEP: 14781-160
Município: Barretos UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.06241-0
Expediente(s) nº: 0990159/13-3 e 0990442/13-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atendimento.html>, pelo código 10102015082400108

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

SUPERINTENDÊNCIA DE TOXICOLOGIA

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.406, DE 21 DE AGOSTO DE 2015

A Superintendente de Toxicologia da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere a Portaria nº 813, de 07 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I e §1º do Art. 59 Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e considerando o disposto na Resolução RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no D.O.U. de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Art.1º Deferir as petições relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo.

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

SÍLVIA DE OLIVEIRA SANTOS CAZENAVE

Medley



Certificado de Boas Práticas do Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insusmo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe cefalosporínicos que requer área segregada); Cefalexina monohidratada (etapa de síntese química).

Empresa fabricante: Ace Dobril S.P.A. Endereço: Viale Addetta, 412, 20967 - Tribiano / Milão País: Itália Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil CNPJ: 05.439.635/0001-03 Autorização de funcionamento nº: 1.05.562-2 Expediente nº: 0410529/14-0

Certificado de Boas Práticas do Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insusmo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe cefalosporínicos que requer área segregada); Ceftriaxona dissolvida hemipentahidratada e ceftriaxona dissolvida hemipentahidratada estéril.

Empresa fabricante: Jubilant Generics Ltd. Endereço: Plot # 18,56,57 and 58, KIADB Industrial Area, Mysore District Karnataka - 571302, Nanjanagud País: Índia Empresa solicitante: Biossintética Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06 Autorização de funcionamento nº: 1.01.213-1 Autorização Especial nº: 1.20.254-1 Expediente nº: 0770785/14-1

Certificado de Boas Práticas do Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insusmo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Carbamazepina

Empresa: Química Geral do Nordeste S.A. CNPJ: 14.727.457/0001-07 Endereço: Rua João Ursula Ribeiro Nº: 640 Bairro: Polo Petrolquímico CEP: 42.810-030 Município: Camaçari UF: BA Autorização de funcionamento nº: 1.01.262-0 Expediente nº: 0047097/15-2

Certificado de Boas Práticas do Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insusmo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Bicarbonato de sódio

RESOLUÇÃO - RE Nº 274, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve: Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa fabricante: Novartis Ringskiddy Limited Endereço: Ringskiddy, County Cork País: Irlanda Empresa solicitante: Novartis Biofarmácias S.A. CNPJ: 56.904.502/0001-30 Autorização de funcionamento nº: 1.00.068-5 Autorização especial nº: 1.20.400-5 Expediente nº: 0577058/14-6

Certificado de Boas Práticas do Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insusmo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Clozapina (etapa de síntese química). Obs.: A fabricação deste insusmo farmacêutico ativo envolve, ainda, outras etapas de produção realizadas pelas seguintes plantas, que também devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014: Clozapina (etapa de purificação) NOVARTIS PHARMA AG Lichtstrasse Nº 35, CH-4056 - Basileia - Suíça Clozapina (etapa de moagem) NOVARTIS PHARMA STEIN AG - CHEMICAL OPERATIONS SCHWEIZ Schallmauerstrasse, CH-4333 - St. Gallen - Suíça

RESOLUÇÃO - RE Nº 275, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102015020200081

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Sancantes, resolve: Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Sancantes. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Thech Desinfecção Ltda. CNPJ: 01.224.953/0001-05 Endereço: Rua Santa Mônica Nº: 510 Bairro: Parque Industrial, São José CEP: 06715-865 Município: Cota UF: SP Autorização de funcionamento nº: 3020039 Expediente nº: 0031154/14-5

RESOLUÇÃO - RE Nº 276, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; Considerando o § 2º do Art. 43 da Resolução-RDC Nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve: Art. 1º Cancelar o Certificado de Boas Práticas de Fabricação, da empresa constante no anexo, concedido por meio da Resolução - RE Nº 1.136, publicada no Diário Oficial da União Nº 61, de 31 de março de 2014, seção I, página 65 e em suplemento da seção I, página 120. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA SOLICITANTE: Galderma Brasil Ltda. CNPJ: 00.317.372/0001-46 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1001800 EMPRESA CERTIFICADA: DPT Laboratorios, Ltd. ENDEREÇO: 307 East Josephine St., San Antonio, Texas 78215 PAÍS: Estados Unidos da América PROCESSO: 25351.502102/2013-04

RESOLUÇÃO - RE Nº 277, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; Considerando a operação societária entre as empresas Medley Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ 50.929.710/0001-79 e Medley Farmacêutica Ltda., CNPJ 10.588.595/0007-97, para a área de Medicamentos, resolve: Art. 1º Cancelar o Certificado de Boas Práticas de Fabricação, da empresa constante no anexo, concedido por meio da Resolução - RE Nº 2.187, de 10 de junho de 2014, publicada no Diário Oficial da União Nº 110, de 11 de junho de 2014, seção I, página 54. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Medley Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 50.929.710/0001-79 Endereço: Rua Macedo Costa Nº: 55 Bairro: Jardim Santa Genevêba CEP: 13080180 Município: Campinas UF: SP Autorização de funcionamento nº: 1001814 Autorização Especial nº: 1200813 Processo(s): 25351.578289/2013-53, 25351.577888/2013-84 e 25351.577899/2013-19

Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixíres, emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Sólidos não estéreis: espumas moles (embalagem primária). Sólidos não estéreis, embalagem secundária.

RESOLUÇÃO - RE Nº 278, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve: Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas por meio de sua renovação automática. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa fabricante: Bexco AG Endereço: Industriestrasse 97, A-1220, Vienna País: Áustria Empresa solicitante: Bexco Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80 Autorização de funcionamento nº: 1.06081-9 Expedientes nºs: 0828070/14-6, 0631580/14-1

Empresa fabricante: Laboratório Dosa S.A. Endereço: Grande 1369, de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires País: Argentina Empresa solicitante: MG Dosa Comercio de Produtos Farm. CNPJ: 01.201.720/0001-76 Insusmo(s) 2-Ido Autorização de funcionamento nº: 1.08606-4 Expediente nº: 0610630/14-0

Empresa fabricante: Rotterdard Pharma GmbH Endereço: Ostentfelder Strasse 51-61, 59320 Ennepeshof, North Rhine-Westphalia País: Alemanha Empresa solicitante: Biolab Sinus Farmacêutica Ltda. CNPJ: 49.475.813/0001-06 Autorização de funcionamento nº: 1.00974-4 Expediente nº: 0625891/14-3

RESOLUÇÃO - RE Nº 279, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve: Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

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

Pharlob

Nº 199, segunda-feira, 17 de outubro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

45



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.771, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0018-67
Endereço: Avenida Roberto Moreira, 3715 - Recanto dos Pássaros	
Município: Paulista	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 053572/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos crônicos medicinais.	

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0041-06
Endereço: Rua Pioneira Getúlio Heck Fritzen, 249 - Jardim Bertoga	
Município: Maringá	UF: PR
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 112752/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.	
Endereço: Monksland, Athlone Co. Westmeath	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.06.993-8	Expediente(s): 1434700/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.	
Endereço: Monksland, Athlone Co. Westmeath	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1458743/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis (granel): cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Aspen Bad Oldesloe GmbH.	
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 162363/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos.	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: IPR Pharmaceuticals, Inc.	
Endereço: State Road nº 188, lot 17, San Isidro Industrial Park, Canóvora, Puerto Rico (PR) 00729	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.152.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 133982/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Lebon Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 87.375.952/0001-78
Endereço: Avenida Ricardo Leônidas Ribas, 439, Distrito Industrial-Resinga	
Município: Porto Alegre	UF: RS
Autorização de Funcionamento: 1.01.256-0	Expediente(s): 0232423/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções.	

Empresa Fabricante: Pihagon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC), 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1547649/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: granulados.	

Empresa: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.397/0001-02
Endereço: Rua São Francisco, 1300, América Sivia	
Município: Lagoa do Pinheiro	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 1213151/16-2, 1215272/16-1 e 1213263/16-2

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016101700045

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pos.	
Semi-sólidos não esteréis: cremes, géis e pomadas.	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de Colombia S.A.	
Endereço: Carrera 9, Nº. 30-29/45, Valle del Cauca, Cali	
País: Colômbia	
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 0838387/15-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Synthron Chile Ltda.	
Endereço: El Castaño nº 145, Lampa, Santiago	
País: Chile	
Empresa solicitante: Laboratório Hago do Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.628-4	Expediente(s): 0631082/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0094-35
Endereço: Rodovia Armando Sales Oliveira km 5,5, São João	
Município: Sorocaba	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 112932/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0137-00
Endereço: Rua Benedito Gonçalves, 2320 - Centro Industrial	
Município: Divinópolis	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0953479/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.772, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferi o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: FADA Pharma S.A.	
Endereço: Tabaré 1641, 69 Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 007355/07-5
Linha(s): Produtos esteréis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	
Endereço: Frankfurter Strasse 6-8 66606, St. Wendel	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Fresenius Medical Care Ltda.	CNPJ: 01.440.590/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.03.723-9	Expediente(s): 1433993/16-3
Linha(s): Produtos esteréis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.773, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferi o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Isopharma

Nº 121, segunda-feira, 27 de junho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

39



Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Famar L'Aigle	
Endereço: Zone industrielle n° 01, Route de Crulai 61303, L'Aigle	
País: França	
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 0493079/15-7
Linha(s): Sólidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 11 (inciso X), 102, 146, 151, 201, 209, 256 (inciso VI), 263, 302, 418 (§ 2º), 471 e 557.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.		CNPJ: 35.820.448/0044-76
Endereço: Zona Rural - Fazenda São Bento, Distrito Barra Feliz		
Município: Santa Bárbara	UF: MG	CEP: 35960-000
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0091627/15-7	
Linha: Gases medicinais.		
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.658, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Biosintética Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 53.162.095/0001-06
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22428		
Bairro: Jardim Jurubatuba	CEP: 04795-000	
Município: São Paulo	UF: SP	
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	Expediente(s): 0276464/15-4, 0277721/15-5, 0276544/15-6	
Autorização Especial: 1.20.254-1		

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos.
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
 Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, xampus, xaropes.

Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 11 (inciso X), 12 (§ 3º), 13 (alínea "c" de menor do § 3º), 17, 25, 61 (§ 1º), 69, 87 (§§ 1º e 2º), 197, 204, 209, 219, 220, 242, 258, 281, 302, 312, 316, 317, § 1º, 334 (§§ 2º, 3º e 4º), 357 (§ 3º), 381, 391, 486, 509, 539, 524, 584, 581 (§§ 1º e 2º) e 585 (§ 2º).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.661, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 04.301.884/0001-75
Endereço: Via Principal 00E, Quadra 9, Mochlos 12/15, Daia		
Município: Anápolis	UF: GO	CEP: 75132-135
Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9	Expediente(s): 0822579/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas.		

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG		CNPJ: 31.673.254/0001-02
Endereço: Mistelweg 3, 12337 - Berlin		
País: Alemanha		
Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S/A.	CNPJ: 31.673.254/0001-02	
Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3	Expediente(s): 1138626/16-6	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201602700039

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos Estéreis: emulsão parenteral de pequeno volume com esterilização terminal.

Empresa: Difilicap - Chemobrás Química e Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 42.457.796/0001-56
Endereço: Rua Goiás N.º 1232, Quintino Bocayuva		
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ	CEP: 21.380-010
Autorização de Funcionamento: 1.00.430-4	Expediente(s): 1106062/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos.		

Empresa: Isopharma Industrial Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 02.281.006/0001-00
Endereço: Rua Manoel Mavignier N.º 5000, Precabura		
Município: Eusébio	UF: CE	CEP: 61760-000
Autorização de Funcionamento: 1.05170-8	Expediente(s): 0961215/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal).		

Empresa Fabricante: Neolpharma, Inc.		CNPJ: 61.072.393.0001-33
Endereço: 99 Jardines St., Caguas, 00725		
País: Porto Rico		
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393.0001-33	
Autorização de Funcionamento: 1.02110-1	Expediente(s): 1145786.16-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).		

Empresa: Serpae Comércio e Indústria Ltda.		CNPJ: 47.239.058/0001-56
Endereço: Avenida Berlin N.º 193/207 - Vila Friburgo		
Município: São Paulo	UF: SP	CEP: 04774-020
Autorização de Funcionamento: 1.00.109-7	Expediente(s): 1094620/15-9, 1094607/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos, comprimidos revestidos, cápsulas duras e cápsulas moles.		
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.662, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Comercial Costa Gomes Ltda.		CNPJ: 36.395.622/0001-03
Endereço: Rua Pará, 9 - Térreo, Bairro Jardim América		
Município: Caracas	UF: ES	CEP: 29140-030
Autorização de Funcionamento: 8.02.331-2	Expediente(s): 1573171/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

Empresa: Imagem Sistemas Médicos Ltda.		CNPJ: 59.269.654/0001-68
Endereço: Avenida Juruá N.º 105, Galpão 09, 10 e 11, Bairro Alphaville		
Município: Barueri	UF: SP	CEP: 06455-010
Autorização de Funcionamento: 8.00.688-4	Expediente(s): 0364170.15-8	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

Empresa: Nipro Medical Ltda.		CNPJ: 00.762.455/0001-44
Endereço: Avenida Nipro N.º 451, Bairro Região Norte		
Município: Sorocaba	UF: SP	CEP: 18087-127
Autorização de Funcionamento: 1.03.248-6	Expediente(s): 0918756/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.663, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alpha Omega Services, Inc.		CNPJ: 03.009.915/0001-56
Endereço: 9156 Rose Street - Bellflower - California - 90706		
País: Estados Unidos da América		
Empresa Solicitante: Varian Medical Systems Brasil Ltda.	CNPJ: 03.009.915/0001-56	

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

Teuto



EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO: NUCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.584/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86

AUTORIZ/MS: 7.06651-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: Maria Conceição Mendes Alves - ME ENDEREÇO: Rua Antonio C Valadares, 322 BAIRRO: CEP - URUANA DE MINAS/MG CNPJ: 18.836.108/0001-84 PROCESSO: 25351.032704/2015-87

AUTORIZ/MS: 7.36150-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS-

EMPRESA: FARMACIA CAVALCANTI LTDA ENDEREÇO: RUA SENADOR PINHEIRO RAMOS Nº 303 BAIRRO: CENTRO CEP: 55825000 - PAUDALHO/PE CNPJ: 04.169.910/0001-53 PROCESSO: 25351.695507/2014-92

AUTORIZ/MS: 7.32623-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: centro CEP: 84240000 - PIRAÍ DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-94

AUTORIZ/MS: 7.22167-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS-

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA M&G LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 QD 02 LT 09 L1 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAÍSO DE GOIÁS/GO CNPJ: 10.643.578/0001-10 PROCESSO: 25351.478514/2010-06

RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacéutica Santa Terezinha Ltda - EPP	CNPJ: 79.648.523/0001-07
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial	
Município: São José	UF: SC
CEP: 88104-810	
Autorização de Funcionamento: 1.001.570-4	Expediente(s): 0891160/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixíres, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacéutica Ltda	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Endereço: Rua Antônio João, Prédios 168, 194 e 218, Cordovil	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 21250-150	
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0787776/15-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/anunciacade.html>, pelo código 10102016041100035

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: ÔMEGA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA ENDEREÇO: Q CLS (COMÉRCIO) 4 BLOCO B LOTE: 03; LOJA: 01 E 03; TERREO BAIRRO: RIACHO FUNDO I CEP: 71820512 - RIACHO FUNDO/DF CNPJ: 24.887.143/0001-25 PROCESSO: 25351.261255/2013-11

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Alteração de endereço já foi contemplada em outro expediente (1365933/16-2).

EMPRESA: FARMACIA PLANALTO LTDA ME ENDEREÇO: r joao pedro ribeiro, Nº 452 BAIRRO: planalto CEP: 55920000 - ITAMBÉ/PE CNPJ: 07.055.390/0001-46 PROCESSO: 25351.138217/2015-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: MARCHIA MIDORI MATSURA IBIUNA ME ENDEREÇO: RUA MONSENHOR CINTRA BAIRRO: CENTRO CEP: 18150000 - IBIUNA/SP CNPJ: 21.279.780/0001-20 PROCESSO: 25351.082901/2015-47

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: BIOPHYTOS MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA LONDRES, Nº 139 BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 32340570 - CONTAGEM/MG CNPJ: 03.226.931/0001-09 PROCESSO: 25351.280666/2007-67

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado encontra-se ilegível e que impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.

EMPRESA: DROGARIAS ELLO EIRELI - ME ENDEREÇO: av. 1-63 nº 4.622 qd.02 H.97 BAIRRO: parque anhanguera CEP: 74335102 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO CNPJ: 33.259.805/0001-03 PROCESSO: 25351.314196/2014-71

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: FARMACIA MANFRON LTDA ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA, 02 BAIRRO: CENTRO CEP: 84600000 - IVAIPR CNPJ: 13.337.722/0001-88 PROCESSO: 25351.275308/2013-81

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante do documento apresentado diverge daquele cadastrado na autorização da empresa, em desacordo com a Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: ELIEZER MORENO PLATERO DROGARIA - EPP ENDEREÇO: RUA JOSEFA ALVES DE SIQUEIRA, Nº 260 BAIRRO: JARDIM ANHANGUERA CEP: 11780000 - PRAIA GRANDE/SP CNPJ: 53.011.631/0002-53 PROCESSO: 25351.616163/2013-82

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço atualizado não consta da Licença Sanitária apresentada, contrariando o artigo 7º, Parágrafo primeiro, da Resolução RDC 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 893, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GMO COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA ME ENDEREÇO: rua manoel linhares junior 105 terço sala 01 BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 89100000 - CASPAR/SC CNPJ: 13.421.677/0001-45 PROCESSO: 25351.956802/2016-92

AUTORIZ/MS: 1.15322-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 894, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-79 PROCESSO: 25351.928151/2016-41

AUTORIZ/MS: 1.15296-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: MANIPULACAO ALTERNATIVA ITANHANDU LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA DR. OLAVO GOMES PINTO, Nº 34 BAIRRO: CENTRO CEP: 37464000 - ITANHANDU/MG CNPJ: 41.657.511/0001-68 PROCESSO: 25000.00312799-61
AUTORIZ/MS: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Endereço: VP 7D, Módulo 11, Quadra 13, Dnia	
Município: Anápolis	UF: GO
CEP: 75132-140	
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente(s): 0722414/15-1, 0722640/15-3, 0722537/15-7 e 0722626/15-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós.	
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixíres, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com esterilização terminal), pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015.

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

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



16

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 222, segunda-feira, 21 de novembro de 2016

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.103, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	
Endereço: 4601 Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica LTDA	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0	Expediente(s): 1621775/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kantstraße 2, 33790 Halle/Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2387911/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis isotônicos (orais): pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Bayer Weimar GmbH und Co. KG	
Endereço: Döbereinerstrasse 20 99427 Weimar	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Schering do Brasil Química e Farmacêutica Ltda	CNPJ: 56.990.534/0001-67
Autorização de Funcionamento: 1.00.020-3	Expediente(s): 1759027/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Fundação Izequiel Dias - FUNED - Unidade II	
Endereço: Rua Conde Pereira Carneiro, 80, Camaleão	
Município: Belo Horizonte	
UF: MG	CEP: 30510-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.209-9	Expediente(s): 2266080/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: IDT Biologika GmbH	
Endereço: Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.03.573-1	Expediente(s): 1693544/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis (orais): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Ivers-Lee AG	
Endereço: Kirchbergstrasse 160, 3400 Burgdorf	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1323960/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: embalagem secundária.	

Empresa: Onofima Indústria Farmacêutica Ltda	
Endereço: Avenida Coronel Armando Rubens Storino, 2750, Edifício 50, Jardim Paraíso	
Município: Pouso Alegre	
UF: MG	CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.481-0	Expediente(s): 2384962/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Rottapharm Limited	
Endereço: Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Medin Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente(s): 1392232/16-7

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016112100016

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não esteréis: pós e pós efervescentes.	
Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A	
Endereço: Truho I Conjunto 11 Lotes 6 A 12 - Polo de Desenvolvimento JK	
Município: Santa Maria	
UF: DF	CEP: 70310-300
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 1458014/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós	
Sólidos não esteréis contendo microrganismos vivos: cápsulas e pós	
Semissólidos não esteréis: cremes, géis, pastas e pomadas	
Líquidos não esteréis: colutorios, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes	

Empresa Fabricante: Zhejiang Huanhai Pharmaceutical Co., Ltd	
Endereço: Chuannan Duzhuo Linhai Zhejiang	
País: China	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 2076598/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.104, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd	
Endereço: 4303, Koenigsplatz	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S/A	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1808478/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - Farmanguinhos (FAP)	
Endereço: Avenida Comandante Guarany, 447, Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	
UF: RJ	CEP: 22275-903
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1542136/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos	
Sólidos não esteréis peritônicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós	

Empresa: Theraskin Farmacêutica Ltda	
Endereço: Marginal Direita da Via Anchieta, Km 13,5 - Rudge Ramos	
Município: São Bernardo do Campo	
UF: SP	CEP: 09696-005
Autorização de Funcionamento: 1.00.191-9	Expediente(s): 1768737/16-3; 1768790/16-4 e 1768617/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos	
Semissólidos não esteréis: cremes e géis	
Líquidos não esteréis: emulsões, soluções e xaropes	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.108, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Reguladoras participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 15, de 28 de março de 2014;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Sandoz



Empresa Fabricante: Eminent Services Corporation	
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, Maryland (MD) 21703	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda.	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1	Expediente(s): 0038290/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Patheon Italia S.P.A.	
Endereço: Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1606169/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).	

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.	
Endereço: Grenzachstrasse 124, CH-4070, Base	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1113042/15-3 e 1113064/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atezolizumabe e bevacizumabe.	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Sağlık Ürünleri İlaçları Sanayi ve Ticaret A.Ş.	
Endereço: GOSB İhsan Dede Caddesi 900, Sokak, Gebze-Kocaeli.	
País: Turquia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1180613/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa: Farma Genérica Indústria de Medicamentos Faria Lima Ltda. ME		
Endereço: Rua Dr. Sérgio Mário de Almeida, 36 - Jardim Morada do Sol		
País: Brasil		
Município: Indaiatuba	UF: SP	CEP: 13348-440
Autorização de Funcionamento: 1.08.760-5	Expediente(s): 0912919/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pós e pós efervescentes.		
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária).		
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.		
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.		
Produtos estéreis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: Strides Shasun Limited.	
Endereço: No. 36/7, Surajajakkannahalli, Indlavadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore, 562106	
País: Índia	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1138622/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals	
Endereço: 637 rue de Aulnois 59230 Saint-Amand-Les-Eaux	
País: França	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1067632/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Takeda GmbH Betriebsstätte Oranienburg	
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, 16515 Oranienburg	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: United Medical Ltda.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1173259/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda.		
Endereço: VPR3, Quadra 2A, Módulos 22/35, DAIA		
País: Brasil		
Município: Anápolis	UF: GO	CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.02.019-0	Expediente(s): 0716208/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.		

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Xunqiao, Linhai, Zhejiang	
País: China	
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 0982274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos por meio de sua renovação automática.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Inpac i Lund AB	
Endereço: Aldermansgatan 2, Lund, 22764	
País: Suécia	
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda.	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1	Expediente(s): 1064166/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Grifols Brasil Ltda.		
Endereço: Rua Umuarama, 263, Vila Emiliano Permeta		
País: Brasil		
Município: Pinhais	UF: PR	CEP: 83325-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7	Expediente(s): 1087495/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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



Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Pharmachemie B. V.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Endereço: Swensweg 5, 2031 GA Haarlem	
País: Holanda	
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1106832/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Endereço: Rodovia Celso Garcia Cid, (PR 445) - km 87, Ribeirão Jacutinga	
Município: Cambé	UF: PR
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1022279/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas.	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.823, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de pedidos submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.795, DE 7 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe conferem o art. 121, VIII, e o art. 54, Ido Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Declarar o cancelamento de registro ou cadastramento de produtos para a saúde/material de uso médico a pedido da empresa sob os números de processos/números de registro/cadastro constantes do anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Silimed - Indústria de Implantes Ltda	CNPJ: 29.503.802/0007-91
Endereço: Rua Figueiredo Rocha 494 - Vigarrio Geral	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 8.12.755-5	Expediente(s): 0626516/15-2
Linhas: Materiais	
Motivo: Com base no relatório de inspeção realizada no período de 11 a 15/04/2016 que informa que a empresa transferiu a produção de próteses mamárias da fábrica 2, localizada à Rua Figueiredo Rocha 494 para a fábrica 1 (Rua Figueiredo Rocha 374) devido ao incêndio ocorrido na fábrica 2 em outubro/2015, restando apenas o almoxarifado de matérias-primas e os laboratórios de controle de qualidade em funcionamento no local.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.824, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Silimed - Indústria de Implantes Ltda	CNPJ: 29.503.802/0001-04
Endereço: Rua Figueiredo Rocha, 374 - Vigarrio Geral	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.01.021-8	Expediente(s): 0986387/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação delimitadas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

ANEXO

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

CNPJ	Razão Social	Nº do Processo	Nº do Expediente	Código do Assunto	Assunto da Petição	Nome Comercial	Nº do Registro
04967408000198	EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - ME	25351105828201181	1935535161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	KIT PARA TRANSPORTADOR RENAL LIFEPORT	80117580136
		25351069253201326	2006320162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	TAPE ORIGINAL	80117580180
07372557000100	ICONACY ORTHOPEDIC IMPLANTS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA	25351058953200873	1938018166	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	HASTE FEMORAL DE LIGA DE CrNiMo LUMINNI	80297610023
		25351225009200757	1994190161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	HASTE FEMORAL DE LIGA DE CROMO COBALTO MOLIPDENO LUMINNI	80297610008
		25351180814200663	1994158167	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	ACETABULO CIMENTADO DE CERAMICA COM "BACK" DE POLIETILENO LUMINNI	80297610003
03580620000135	MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	25351385671201211	1954013162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	PROTETOR OCULAR ORTO-PAD	80047300442
		25351149321201272	2006169162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Tesouras Beaver-Visitec	80047300427
		25351149315201267	2006156161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Fórceps Beaver-Visitec	80047300425
		25351148694201215	2006187161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	LASIK FLAP ROLLER (S85233)	80047309080
		25351148671201298	2006181161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	CISTITIMO DE IRRIGACAO BEAVER-VISITEC	80047309082
25351148659201277	2006163163	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	IOL GLIDE (S81033)	80047309078		
54858014000170	NEVE INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA	25351103239201523	1993823163	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Actimove® Sling on Roll	10224009027
09447463000170	REJUVENE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA	25351740069201398	1970692168	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	AUTO-MTS NEEDLE	80633700002
		25351126318201499	1970683169	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	CANULAS MIRACU (TM) REALUP	80633700003

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071100058

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

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Área de Anvisa

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

Detalhe do Produto : AZITROPHAR

Nome da Empresa:	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ:	02.501.297/0001-02	Autorização:	1041075
Nome Comercial:	AZITROPHAR		
Categoria:	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro:	141070006		
Processo:	25000.023666/99-06		
Vencimento do Registro:	07/2020		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060012
Princípio Ativo:	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AZITROPHAR		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060020
Princípio Ativo:	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AZITROPHAR		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060039
Princípio Ativo:	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AZITROPHAR		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	17/07/2000

Validade:	24 meses	Registro:	1410700060047
Princípio Ativo:	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060055
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE PAPEL / PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060063
Princípio Ativo:	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 4	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060071
Princípio Ativo:	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AZITROPHAR		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 6	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060081
Princípio Ativo:	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AZITROPHAR		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

[sem dados cadastrados]
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 500	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060098
Princípio Ativo:	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AZITROPHAR		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 9 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060101
Princípio Ativo:	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 12 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	11	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060111
Princípio Ativo:	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1410700060128
Princípio Ativo:	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AZITROPHAR		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

			Data de
--	--	--	---------

001690

Item 4

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: VITAMINA C MARIOL

Nome da Empresa	MARIOL INDUSTRIAL LTDA
CNPJ	04.656.253/0001-79
Nome Comercial	VITAMINA C MARIOL
Classe Terapêutica	VITAMINAS
Registro	162410013
Processo	25351.326127/2010-75
Vencimento do Registro	09/2020

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	13/09/2010
Validade	24 meses	Registro	1624100130012
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM DISPLAY BL AL AL X 300 (EMB MULT)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	13/09/2010
Validade	24 meses	Registro	1624100130020

001691

Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO• Secundária - DISPLAY
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• MARIOL INDUSTRIAL LTDA - BARRETOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

Item 26

001692

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: ESCAB-IFAL

Nome da Empresa	IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA		
CNPJ	00.376.959/0001-26	Autorização	1.03.531-2
Nome Comercial	ESCAB-IFAL		
Classe Terapêutica	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS		
Registro	135310021		
Processo	25351.108452/2005-01		
Vencimento do Registro	07/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG/ML EMUL TOP CT FR PLAS OPC X 100 ML	EMULSAO TOPICA	1	10/07/2006
Validade	36 meses	Registro	1353100210010
Princípio Ativo	BENZOATO DE BENZILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração	TOPICA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG/ML EMUL TOP CT FR PLAS OPC X 60 ML	EMULSAO TOPICA	2	10/07/2006
Validade	36 meses	Registro	1353100210029

001693

Princípio Ativo BENZOATO DE BENZILA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração TOPICA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG/ML EMU FR PLAS OPC X 100 ML	EMULSAO TOPICA	3	10/07/2006

Validade 36 meses **Registro** 1353100210037

Princípio Ativo BENZOATO DE BENZILA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração TOPICA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

001694

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG/ML EMU FR PLAS OPC X 60 ML	EMULSAO TOPICA	4	10/07/2006
Validade	36 meses	Registro	1353100210045
Princípio Ativo	BENZOATO DE BENZILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • IFAL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA - CAMAQUÃ - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

001695

Item 29

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : BIALERGE

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA		
CNPJ:	83.874.628/0001-43	Autorização:	1003851
Nome Comercial:	BIALERGE		
Princípio Ativo:	MALEATO DE BRONFENIRAMINA / CLORIDRATO DE FENILEFRINA		
Categoria:	PRODUTO P.TERAPIA SINTOMATICA DA GRIPE		
Registro:	103850005		
Processo:	25992.003791/70		
Vencimento do Registro:	10/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG + 5 MG COM CT ENV PAPEL KRAFT E POLIET 25 X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	1	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050018
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG + 5 MG COM CT ENV PAPEL KRAFT E POLIET 5 X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050026
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,8MG/ML + 1 MG/ML ELIXIR CT FR VID AMB X 100 ML	ELIXIR	3	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050034
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML + 2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OP GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050042
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML + 2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	5	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050050
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
			<input type="button" value="VOLTAR"/>

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



Item 38

Consultas / Medicamentos / Detalhes

001697

Detalhe do Produto: KEFLEX

Nome da Empresa	Laboratórios Bagó do Brasil S/A		
CNPJ	04.748.181/0009-47	Autorização	1.05.626-4
Nome Comercial	KEFLEX		
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS		
Registro	156260017		
Processo	25351.405535/2008-80		
Vencimento do Registro	05/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 G PÓ PREP EXTEMP OR CT FR VD AMB (CAPAC 15ML) + CGT + BICO DOS	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	1	18/05/2009
Validade	24 meses	Registro	1562600170011
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOS	SUSPENSAO ORAL	2	18/05/2009
Validade	24 meses	Registro	1562600170028
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA		

001698

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem [sem dados cadastrados]

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais
 • ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Item 38

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + BICO ADPT + SER DOS	SUSPENSAO ORAL	3	18/05/2009

Validade 24 meses **Registro** 1562600170036

Princípio Ativo CEFALEXINA MONOIDRATADA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem [sem dados cadastrados]

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais
 • ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

001699

Medicamento referência Não**Apresentação fracionada** Não**Apresentação** ATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**500 MG COM REV CT BL AL PLAS
TRANS X 8

DRAGEA SIMPLES

4

18/05/2009

Validade

24 meses

Registro

1562600170044

Princípio Ativo

CEFALEXINA MONOIDRATADA

**Complemento Diferencial da
Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem***[sem dados cadastrados]***Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE - GIDY / FRANÇA - FRANÇA

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso*[sem dados cadastrados]***Destinação**

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja*[sem dados cadastrados]***Medicamento referência** Não**Apresentação fracionada** Não**Apresentação** ATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**500 MG COM REV CT BL AL PLAS
TRANS X 40

DRAGEA SIMPLES

5

18/05/2009

Validade

24 meses

Registro

1562600170052

Princípio Ativo

CEFALEXINA MONOIDRATADA

**Complemento Diferencial da
Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem***[sem dados cadastrados]***Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE - GIDY / FRANÇA - FRANÇA

Via de Administração

ORAL

001730

IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40	DRAGEA SIMPLES	6	18/05/2009

Validade	24 meses	Registro	1562600170060
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem [sem dados cadastrados]

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE - GIDY / FRANÇA - FRANÇA

Via de Administração ORAL

IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8	DRAGEA SIMPLES	7	18/05/2009
Validade	24 meses	Registro	1562600170079
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA		

001701

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE - GIDY / FRANÇA - FRANÇA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,0 G PÓ PREP EXTEMP OR CT FR VD AMB (CAPAC 30 ML) + CGT + BICO DOS	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	8	18/05/2009
Validade	24 meses	Registro	1562600170087
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> [sem dados cadastrados] 		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência Não
Apresentação fracionada Não

001712

Voltar

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Item 40

001773

Detalhe do Produto: CEFALEXINA

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	CEFALOXINA		
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS		
Registro	103700509		
Processo	25351.205247/2007-46		
Vencimento do Registro	03/2018		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	1	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1037005090010
Princípio Ativo	CEFALOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	2	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1037005090029

001734

Princípio Ativo	CEFALEXINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + CP MED	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	3	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1037005090037
Princípio Ativo	CEFALEXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

001715

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	4	10/03/2008

Validade 24 meses **Registro** 1037005090045

Princípio Ativo CEFALEXINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	5	10/03/2008

Validade 24 meses **Registro** 1037005090053

Princípio Ativo CEFALEXINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

001738

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 150 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	6	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1037005090061
Princípio Ativo	CEFALEXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado

001737

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Voltar

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Item 43

Detalhe do Produto: Cloridrato de Clonazepam

001777

Nome da Empresa	EMS S/A
CNPJ	57.507.378/0003-65
Nome Comercial	Cloridrato de Clonazepam
Classe Terapêutica	RELAXANTES MUSCULARES
Registro	102350958
Processo	25351.527838/2008-52
Vencimento do Registro	06/2019

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 04	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580021

001719

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 07	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	01/06/2009

Validade	24 meses	Registro	1023509580038
-----------------	----------	-----------------	---------------

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

001719

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	01/06/2009

Validade	Registro
24 meses	1023509580046

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	01/06/2009

Validade	Registro
24 meses	1023509580054

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

0017:0

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580062
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não

001711

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580070
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580089
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		

001712

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580097
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580100

0017'3

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SMG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 04	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580119

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]

00174

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SMG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 07	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	01/06/2009

Validade	Registro
24 meses	1023509580127

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SMG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	01/06/2009

Validade	Registro
24 meses	1023509580135

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

00175

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580143
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não

001716

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580151
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
----------------------------	---

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580161
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

001717

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580178
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---	--------------------	-----------	--------------------

5MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 50 COMPRIMIDO REVESTIDO 18 01/06/2009

Validade 24 meses **Registro** 1023509580186

001718

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

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

5MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) COMPRIMIDO REVESTIDO 19 01/06/2009

Validade 24 meses **Registro** 1023509580194

Princípio Ativo CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

001719

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509580208
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
----------------------------	---

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

0017-0

Item 47

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Profissional Setor
Credenciado de Saúde Regulado

Detalhe do Produto : CLARITROMICINA

00171

Nome da Empresa:	MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	50.929.710/0001-79	Autorização:	1001814
Nome Comercial:	CLARITROMICINA		
Categoria:	MACROLÍDEOS		
Registro:	101810328		
Processo:	25351.000170/00-72		
Vencimento do Registro:	02/2020		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	18/02/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1018103280012
Princípio Ativo:	CLARITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	18/02/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1018103280020
Princípio Ativo:	CLARITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	18/02/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1018103280039
Princípio Ativo:	CLARITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

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

500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	18/02/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1018103280047
Princípio Ativo:	CLARITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	18/02/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1018103280055
Princípio Ativo:	CLARITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	18/02/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1018103280063
Princípio Ativo:	CLARITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	18/02/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1018103280071
Princípio Ativo:	CLARITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	18/02/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1018103280081

Princípio Ativo:	CLARITROMICINA
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]

VOLTAR

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

Corporação Anvisa - Serviço de Atendimento ao Cidadão

Item 65

Consultas / Medicamentos / Detalhes

001724

Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA
CNPJ	19.570.720/0001-10
Nome Comercial	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTROINTESTINAIS
Registro	113430181
Processo	25351.380833/2009-18
Vencimento do Registro	01/2021

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML CT FR PLAS OPC GOT X 20ML	SOLUÇÃO ORAL	1	17/01/2011
Validade	24 meses	Registro	1134301810016
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	17/01/2011
Validade	24 meses	Registro	1134301810024

001725

Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Item 67

001726

Detalhe do Produto: ESCOPEN COMPOSTO

Nome da Empresa PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.
CNPJ 02.501.297/0001-02 **Autorização** 1.04.107-5
Nome Comercial ESCOPEN COMPOSTO
Classe Terapêutica ANTIESPASMÓDICOS
Registro 141070027
Processo 25000.032729/99-15
Vencimento do Registro 07/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG + 250MG COMP REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	19/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700270017
Princípio Ativo	BUTIL BROMETO DE ESCOPOLAMINA dipirona monoidratada		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Não

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG + 250MG COMP REV CT BL AL PLAS INC X 250	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	19/07/2000

001737

Validade	24 meses	Registro	1410700270025
Princípio Ativo	BUTIL BROMETO DE ESCOPOLAMINA dipirona monoidratada		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA,S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG + 2500 MG SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	19/07/2000

Validade	12 meses	Registro	1410700270033
Princípio Ativo	DIPIRONA BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	ESCOPIEN		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

001728

Restrição de uso *[sem dados cadastrados]*

Destinação Comercial

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG + 2500 MG SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	19/07/2000

Validade 12 meses **Registro** 1410700270041Princípio Ativo
DIPIRONA
BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINAComplemento Diferencial da
Apresentação ESCOPENEmbalagem *[sem dados cadastrados]*Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA único Não

Conservação *[sem dados cadastrados]*

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso *[sem dados cadastrados]*

Destinação Comercial

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

Voltar

Itens 74

Consultas / Medicamentos / Detalhes

001709

Detalhe do Produto: SOYNATI

Nome da Empresa	PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI		
CNPJ	25.773.037/0001-83	Autorização	1.01.717-3
Nome Comercial	SOYNATI		
Classe Terapêutica	FITOTERAPICO SIMPLES COADJUVANTE NO TRATAMENTO DO CLIMATERIO		
Registro	117170062		
Processo	25351.408281/2005-17		
Vencimento do Registro	01/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	30/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1171700620010
Princípio Ativo	GLYCINE MAX (L.) MERRL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI - BETIM - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	30/01/2006

001730

Validade	24 meses	Registro	1171700620029
Princípio Ativo	GLYCINE MAX (L.) MERRL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	30/01/2006

Validade	24 meses	Registro	1171700620037
Princípio Ativo	GLYCINE MAX (L.) MERRL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

001731

Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

Item 76

001732

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : BIALERGE

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA		
CNPJ:	83.874.628/0001-43	Autorização:	1003851
Nome Comercial:	BIALERGE		
Princípio Ativo:	MALEATO DE BRONFENIRAMINA / CLORIDRATO DE FENILEFRINA		
Categoria:	PRODUTO P.TERAPIA SINTOMATICA DA GRIPE		
Registro:	103850005		
Processo:	25992.003791/70		
Vencimento do Registro:	10/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG + 5 MG COM CT ENV PAPEL KRAFT E POLIET 25 X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	1	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050018
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG + 5 MG COM CT ENV PAPEL KRAFT E POLIET 5 X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050026
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0.8MG/ML + 1 MG/ML ELIXIR CT FR VID AMB X 100 ML	ELIXIR	3	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050034
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML + 2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OP GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050042
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

001733

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML + 2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	5	04/09/1991
Validade:	24 meses	Registro:	1038500050050
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
			VOLTAR

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



Item 97

001734

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: LEVEL

Nome da Empresa	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Nome Comercial	LEVEL		
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS		
Registro	109740115		
Processo	25000.008660/99-46		
Vencimento do Registro	09/2020		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG + 20 MCG COM REV CT BL AL PLAS INC X 21	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	04/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1097401150011
Princípio Ativo	LEVONORGESTREL ETINILESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG + 20 MCG COM REV CT BL AL PLAS INC X 63	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	04/09/2000

001735

Validade	24 meses	Registro	1097401150028
Princípio Ativo	LEVONORGESTREL ETINILESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG + 20 MCG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1050	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	04/09/2000

Validade	24 meses	Registro	1097401150036
Princípio Ativo	LEVONORGESTREL ETINILESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		

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

001736

[Voltar](#)

Item 114

00173

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: UTROGESTAN

Nome da Empresa	BESINS HEALTHCARE BRASIL COMERCIAL E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA		
CNPJ	11.082.598/0001-21	Autorização	1.08.759-3
Nome Comercial	UTROGESTAN		
Classe Terapêutica	PROGESTAGENOS SIMPLES		
Registro	187590001		
Processo	25351.017530/2012-27		
Vencimento do Registro	11/2017		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 14	CAPSULA GELATINOSA MOLE	1	05/11/2012
Validade	3 meses	Registro	1875900010019
Princípio Ativo	PROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	[sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	<ul style="list-style-type: none"> • CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 15	CAPSULA GELATINOSA MOLE	2	05/11/2012
Validade	3 meses	Registro	1875900010027

001738

Princípio Ativo	PROGESTERONA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA MOLE	3	05/11/2012

Validade	3 meses	Registro	1875900010035
-----------------	---------	-----------------	---------------

Princípio Ativo	PROGESTERONA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA
----------------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial

001739

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 14	CAPSULA GELATINOSA MOLE	4	05/11/2012
Validade	3 meses	Registro	1875900010043
Princípio Ativo	PROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA

Via de Administração VAGINAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 15	CAPSULA GELATINOSA MOLE	5	05/11/2012
Validade	3 meses	Registro	1875900010051
Princípio Ativo	PROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

001740

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 28	CAPSULA GELATINOSA MOLE	6	05/11/2012
Validade	3 meses	Registro	1875900010061
Princípio Ativo	PROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA
Via de Administração	VAGINAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação 001741
200 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 42	CAPSULA GELATINOSA MOLE	7	05/11/2012
Validade	3 meses	Registro	1875900010078
Princípio Ativo	PROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none">• CAPSUGEL PLOËRMEL - FRANÇA		
Via de Administração	VAGINAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

[Voltar](#)



Item 170

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA
CNPJ: 04.656.253/0001-79

Medicamentos Notificados

MEDICAMENTO	Diluição	Forma Farmacêutica	NOME COMERCIAL
ÁLCOOL ETÍLICO 70%			NÃO DECLARADO
FRASCO DE PLASTICO INCOLOR			24 meses
BICARBONATO DE SÓDIO (PÓ)			BICARBONATO DE SÓDIO MARIOL
SACO PLASTICO INCOLOR			24 meses
SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL			REHIDRATANTE ORAL MARIOL
SACHE DE ALUMINIO			24 meses
PERMANGANATO DE POTÁSSIO (COMPRIMIDOS DE 100 MG))			PERMANGANATO DE POTÁSSIO MARIOL
ENVELOPE DE PAPEL			24 meses
GLICERINA			GLICERINA
FRASCO DE PLASTICO OPACO			24 meses
VASELINA LÍQUIDA 100%			NÃO DECLARADO
FRASCO DE PLASTICO OPACO			24 meses
SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6%			NÃO DECLARADO
FRASCO DE PLASTICO OPACO			36 meses
SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% E ALUMÍNIO 6%			NÃO DECLARADO
FRASCO DE PLASTICO OPACO			36 meses
XAROPE DE IODETO DE POTÁSSIO 2%			NÃO DECLARADO
FRASCO DE PLASTICO OPACO			24 meses
ÓLEO MINERAL 100%			NÃO DECLARADO
FRASCO DE PLASTICO OPACO			24 meses

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

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas das notificadas (acondicionamento e prazo de validade) e daquelas estabelecidas no Anexo I e II da RDC 199/06. Os medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Os medicamentos aqui listados podem ser comercializados utilizando ou não o nome comercial declarado. Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada devem atender ao disposto em RDC 26/07.

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

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

Código de validação desta declaração: 751109283408 emitido em: 01/10/2008 09:10:35

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

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Item 212

001743

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: ROCALTROL

Nome da Empresa	PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.		
CNPJ	33.009.945/0001-23	Autorização	1.00.100-4
Nome Comercial	ROCALTROL		
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO		
Registro	101000073		
Processo	25001.013806/79		
Vencimento do Registro	09/2020		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MCG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	18/02/2000
Validade	36 meses	Registro	1010000730036
Princípio Ativo	CALCITRIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none">• R.P.SCHERER GMBH & CO. KG - ALEMANHA		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

[Voltar](#)

001744

Item 216

001745

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

Detalhe do Produto : ALIMENTO NUTRICIONALMENTE COMPLETO PARA NUTRIÇÃO ENT/ORAL SBR ART BAUNILHA

Nome da Empresa:	NESTLE BRASIL LTDA		
CNPJ:	60.409.075/0001-52	Cadastro:	6059656
Produto:	ALIMENTO NUTRICIONALMENTE COMPLETO PARA NUTRIÇÃO ENT/ORAL SBR ART BAUNILHA		
Classe Terapêutica:	ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL		
Registro:	400761870		
Processo:	25351.419119/2009-91	Proc. Anterior :	25351.404621/2007-94
Vencimento do Registro:	10/2020		

Marca:	ISOSOURCE SOYA ISOSoya STANDARD
Princípio Ativo:	
Embalagem:	CELULOSICA - Primária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]
IFA único:	Não
Conservação:	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Marca:	ISOSOURCE SOYA ISOSoya STANDARD
Princípio Ativo:	
Embalagem:	CELULOSICA - Primária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]
IFA único:	Não
Conservação:	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

VOLTAR

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



Item 221

001747

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: INDOCID

Nome da Empresa ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ 02.433.631/0001-20 **Autorização** 1.03.764-8
Nome Comercial INDOCID
Classe Terapêutica ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Registro 137640119
Processo 25351.417122/2009-42
Vencimento do Registro 08/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG CAP GEL CT BL AL PLAST INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	09/08/2010
Validade	24 meses	Registro	1376401190018
Princípio Ativo	INDOMETACINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- ASPEN PHARMACARE LTD - ÁFRICA DO SUL, REPÚBLICA DA

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG CAP GEL CT BL AL PLAST INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	09/08/2010
Validade	24 meses	Registro	1376401190026

001748

Princípio Ativo	INDOMETACINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none">• ASPEN PHARMACARE LTD - ÁFRICA DO SUL, REPÚBLICA DA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Item 222

001749

Detalhe do Produto: RAZAPINA

Nome da Empresa	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047-2
Nome Comercial	RAZAPINA		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	100470464		
Processo	25351.486372/2008-28		
Vencimento do Registro	02/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT BL AL/PLAS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	16/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704640013
Princípio Ativo	MIRTAZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	[sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	<ul style="list-style-type: none"> • NOVARTIS BANGLADESH LIMITED - BANGLADESH

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT BL AL/PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	16/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704640021

001759

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Item 235

Detalhe do Produto: CARVEROL

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	CARVEROL		
Classe Terapêutica	PRODUTOS PARA TERAPIA DE INTOXICAÇÕES		
Registro	104971372		
Processo	25351.707878/2008-86		
Vencimento do Registro	11/2019		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	14/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1049713720016
Princípio Ativo	CARVÃO VEGETAL ATIVADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
PÓ OR CT ENV X 5 G	PO SECO	2	14/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1049713720024

Princípio Ativo	CARVÃO VEGETAL ATIVADO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - ENVELOPE KRAFT• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

001751

[Voltar](#)

Item 239

Consultas / Medicamentos / Detalhes

001752

Detalhe do Produto: CIPROBACTER

Nome da Empresa	ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	02.281.006/0001-00	Autorização	1.05.170-8
Nome Comercial	CIPROBACTER		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	151700019		
Processo	25351.275120/2006-11		
Vencimento do Registro	04/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG/ML SOL INJ ENV AL BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	30/04/2007
Validade	24 meses	Registro	1517000190014
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
----------------------------	--

Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	
Restrito a hospitais	S
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG/ML SOL INJ ENV AL BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 200 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	30/04/2007
Validade	24 meses	Registro	1517000190022

001753

Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	
Restrito a hospitais	S
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ ENV AL BOLS FLEX PP TRANS SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	30/04/2007

Validade	24 meses	Registro	1517000190030
-----------------	----------	-----------------	---------------

Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]

001754

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---	--------------------	-----------	--------------------

2 MG/ML SOL INJ ENV AL BOLS FLEX PP TRANS SIST FECH X 200 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	30/04/2007
--	-------------------	---	------------

Validade	Registro
24 meses	1517000190049

Princípio Ativo CIPROFLOXACINO

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem [sem dados cadastrados]

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
NAO CONGELAR
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---	--------------------	-----------	--------------------

2MG/ML SOL INJ 60 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML + 60 ENV AL	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	30/04/2007
--	-------------------	---	------------

Validade	Registro
24 meses	1517000190057

Princípio Ativo CIPROFLOXACINO

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

001755

Embalagem

- Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração [sem dados cadastrados]

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG/ML SOL INJ 32 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 200 ML + 32 ENV AL	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	30/04/2007

Validade	Registro
24 meses	1517000190065

Princípio Ativo CIPROFLOXACINO

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração [sem dados cadastrados]

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

001756

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Voltar

001757

Item 253

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: Enoxalow

Nome da Empresa	BLAU FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Nome Comercial	Enoxalow		
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO		
Registro	116370071		
Processo	25351.367708/2005-10		
Vencimento do Registro	02/2019		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL. INJ. CX 1 SER VD INC. X 0,2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710019
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL. INJ. CX 1 SER VD INC. X 0,4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710027

001758

Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATUA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL. INJ. CX 1 SER VD INC. X 0,6 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710035

Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATUA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]

001759

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL. INJ. CX 1 SER VD INC. X 0,8 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	02/02/2009

Validade	Registro
24 meses	1163700710043

Princípio Ativo ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL. INJ. CX 1 SER VD INC. X 1,0 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	02/02/2009

Validade	Registro
24 meses	1163700710051

Princípio Ativo ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

001760

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATUA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER VD INC X 0,2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710061
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		

001761

Apresentação fracionada Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER
VD INC X 0,4 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

7

02/02/2009

Validade

24 meses

Registro

1163700710078

Princípio Ativo

ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAVENOSA

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER
VD INC X 0,6 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

8

02/02/2009

Validade

24 meses

Registro

1163700710086

Princípio Ativo

ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAVENOSA

001762

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER VD INC X 0,8 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710094
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
----------------------------	---

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER VD INC X 1,0 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710108

001763

Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE PREENCHIDA • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 1 SER VD INC X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	02/02/2009

Validade	24 meses	Registro	1163700710116
-----------------	----------	-----------------	---------------

Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]

001764

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 1 SER VD INC X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710124

Princípio Ativo ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 1 SER VD INC X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710132

Princípio Ativo ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

001765

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA

Via de Administração

INTRAVENOSA

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação

ATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

100 MG/ML SOL INJ CX 1 SER VD
INC X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA

SOLUÇÃO INJETAVEL

14

02/02/2009

Validade

24 meses

Registro

1163700710140

Princípio Ativo

ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA

Via de Administração

INTRAVENOSA

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

001765

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 1 SER VD INC X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	02/02/2009

Validade	Registro
24 meses	1163700710159

Princípio Ativo
ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação
[sem dados cadastrados]

Embalagem
<ul style="list-style-type: none"> Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA

Via de Administração
INTRAVENOSA

IFA único
Sim

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

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso
[sem dados cadastrados]

Destinação
Comercial

Restrito a hospitais
Não Informado

Tarja
[sem dados cadastrados]

Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER VD INC X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	16	02/02/2009

Validade	Registro
24 meses	1163700710167

Princípio Ativo
ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação
[sem dados cadastrados]

Embalagem
<ul style="list-style-type: none"> Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA

001767

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER VD INC X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	17	02/02/2009

Validade	24 meses	Registro	1163700710175
-----------------	----------	-----------------	---------------

Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA
------------------------	--------------------

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
--	-------------------------

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
------------------	---

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA
----------------------------	---

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---	--------------------	-----------	--------------------

100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER
VD INC X 0,6 ML + SIST
SEGURANÇA

SOLUÇÃO INJETAVEL

18

02/02/2009

001763

Validade

24 meses

Registro

1163700710183

Princípio Ativo

ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA

Via de Administração

INTRAVENOSA

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais**Não Informado****Tarja**

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

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

100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER
VD INC X 0,8 ML + SIST
SEGURANÇA

SOLUÇÃO INJETAVEL

19

02/02/2009

Validade

24 meses

Registro

1163700710191

Princípio Ativo

ENOXAPARINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA

Via de Administração

INTRAVENOSA

IFA único

Sim

001769

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER VD INC X 1,0 ML + SIST SEGURANÇA	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	02/02/2009
Validade	24 meses	Registro	1163700710205
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - SERINGA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • SHENZHEN TECHDOW PHARMACEUTICAL CO. LTD. - CHINA
----------------------------	---

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

Voltar

001770