



B.P. Puati Donaduzzi - ITEM #2313

Empresa Fabricante: Genzyme Corporation
Endereço: 45, St. 74, 76 New York Avenue, Framingham, MA, 01701
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 08.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 0707876/15-5 e 0707868/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfa-tropina e beta-agalidase.
Produtos estéreis, pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Institut Grifols, SA
Endereço: Poligon Industrial Llevant, Can Guzech, 2, 08150, Parets del Vallés - Barcelona
País: Espanha
Empresa Solitante: Celgene Brasil Produtos Farmacêuticos Lt - CNPJ: 17.625.281-0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.09.614-8 Expediente(s): 0948914/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana

Empresa Fabricante: Lonza Biologics, Inc.
Endereço: 101 International Drive, Portonovo, New Hampshire
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Bristol-Myers Squibb Farm - CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0 Expediente(s): 0532774/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: abatacepte, ipilimumab

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Genzyme Polyclonals SAS
Endereço: 143, Avenue Marcel Merieux, Bâtiment C4 et C5 - 69200 - Marcy l'Etoile
País: França
Empresa Solitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 08.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 0734936/15-0 e 0735015/15-5
Linha(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos e Produtos estéreis.
Motivo: Em desacordo com os artigos 4º e 11 da RDC nº 39/13, considerando que foi encerrada a fabricação dos produtos objeto do pedido de certificação desde junho/2015, no caso do insumo farmacêutico ativo biológico e desde julho/2015, no caso do produto.

Empresa Fabricante: Kamada Ltd.
Endereço: Kibbutz Beit Kama, M.P. Negev 8532500
País: Israel
Empresa Solitante: Panamerican Medical Supply Suprime - CNPJ: 01.329.816/0001-26
Linha(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos.
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação das revisões periódicas de produtos, conforme notificação de exigência nº. 0991803/15-5

RESOLUÇÃO - RE Nº 447, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 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.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016022200054

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: Zhejiang Chariotec Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solitante: CAQ - Casa da Química Ind. e Com. CNPJ: 61.451.290/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.805-0 Expediente(s): 0734092/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: acetilvor

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariotec Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solitante: FMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 0728084/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: acetilvor

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariotec Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A. CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 0617431/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: acetilvor

Empresa Fabricante: VLG Chem
Endereço: 35, Avenue Jean Jaures - 92390 Ville-neuve-la-Garenne
País: França
Empresa Solitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Lt - CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 0662899/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumo farmacêutico ativo biológico: enoxaparina sodica

RESOLUÇÃO - RE Nº 449, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação 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 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 Fabricante: Abil Cireut Singapore PTE LTD
Endereço: 16 Tampines Industrial Crescent - Singapura
País: Singapura
Empresa Solitante: Auto Saúde do Brasil LTDA. CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento nº: 1.03490 - Expediente nº: 0196709/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 450, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento 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 Armazenamento 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: Amazônia Distribuidora Ltda. CNPJ: 04.564.165/0001-47
Endereço: Avenida Presidente Médici, 1034, Parque Piaui
Município: Timon UF: MA CEP: 65631-391
Autorização de Funcionamento: 1.12.397-1 Autorização Especial: 1.12.398-5
Expediente(s): 1109873/14-2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento:
Medicamentos:

Empresa: Majela Hospitalar Ltda. CNPJ: 02.483.928/0001-08
Endereço: Rua Jorge Acteio, 277, Vila União
Município: Fortaleza UF: CE CEP: 60410-800
Autorização de Funcionamento: 1.04.562-6 Autorização Especial: 1.20.785-6
Expediente(s): 0110131/15-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento:
Medicamentos:

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação 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: Alcon Laboratories, Inc.
Endereço: 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Novartis Biotécnicas S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 097592/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: emulsões (com preparação asséptica) e geis (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Mita Wassermann S.p.A
Endereço: Via Enrico Fermi, 1 - 65020 Alassio (PE)
País: Itália
Empresa Solitante: Blafama Indústria Farmacêutica CNPJ: 03.108.098/0001-03
Linha(s): MF
Autorização de Funcionamento: 1.04.806-0 Expediente(s): 1031367/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções

Empresa Fabricante: Biotest AG
Endereço: Landsteinerstrasse 5, 63303, Dreieich
País: Alemanha
Empresa Solitante: Panamerican Medical Supply Su - CNPJ: 01.329.816/0001-26
Linha(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos.
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação das revisões periódicas de produtos, conforme notificação de exigência nº. 0991803/15-5

Empresa Solitante: Panamerican Medical Supply Su - CNPJ: 01.329.816/0001-26
Linha(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos.
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação das revisões periódicas de produtos, conforme notificação de exigência nº. 0991803/15-5

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



Empresa Fabricante: Bluepharma Indústria Farmacêutica S.A.
 Endereço: S. Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016.
 País: Portugal
 Empresa solicitante: Orbispharma Distribuidora e Logística Ltda.
 CNPJ: 10.585.311/0001-13
 Expediente(s): 0691693/14-2
 Autorização de Funcionamento: 1.08.671-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Company
 Endereço: 38 Jackson Road, Devens - Massachusetts, 01434.
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 56.998.982/0001-07
 Expediente(s): 0467658/14-1
 Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: abatacept.

Empresa Fabricante: Candia Pharma S.L.
 Endereço: Polígono Industrial Estibana Revilla Sanz, Avda de Agreda, 31, Olvega 42110, Soria
 País: Espanha
 Empresa solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercio e Distribuidora de Medicamentos Ltda.
 CNPJ: 11.082.598/0001-21
 Expediente(s): 0721393/15-4
 Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas moles.

Empresa Fabricante: Droxter Indústria, Comércio e Participações Ltda.
 Endereço: Rua Vigário Tanaco Balsevent, 258, Santo Amaro
 Município: São Paulo UF: SP CEP: 04755-060
 Expediente(s): 0985288/15-3
 Autorização de Funcionamento: 1.05.665-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH
 Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln
 País: Alemanha
 Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.
 CNPJ: 64.711.500/0001-14
 Expediente(s): 0722860/15-1
 Autorização de Funcionamento: 1.02.461-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa fabricante: ImClone Systems LLC
 Endereço: 33 ImClone Drive e BB50, Branchburg, NJ 08870
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Eli Lilly do Brasil Ltda.
 CNPJ: 33.940.618/0001-44
 Expediente(s): 0549199/14-1
 Autorização de Funcionamento: 1.01.260-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: ranitidina e aciclovir.

Empresa Fabricante: Laboratoire Stepan NV
 Endereço: Scheutlaan 46-50, B-1070, Brussels
 País: Bélgica
 Empresa solicitante: Opem Representação Importadora Farmacêutica e Distribuidora Ltda.
 CNPJ: 38.909.503/0001-57
 Expediente(s): 0598297/15-9
 Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Laboratorios León Farma S.A.
 Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina, S/N., Villavieja de León
 País: Espanha
 Empresa solicitante: Biobal Sams Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 49.475.833/0001-06
 Expediente(s): 0731259/15-8
 Autorização de Funcionamento: 1.00.974-4
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016022200055

Empresa Fabricante: Merckle GmbH
 Endereço: Ludwig-Merkle-Strasse, 3, 89143 Blaibronnen, Baden-Württemberg
 País: Alemanha
 Empresa solicitante: Heel do Brasil Biocênica Ltda.
 CNPJ: 05.994.539/0001-27
 Expediente(s): 0507236/15-1
 Autorização de Funcionamento: 1.06.198-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Naprod Life Sciences Pvt. Ltd.
 Endereço: Plot N°, G-17/1, MIDC, Tarapur, Boisar, Thane 401506 Maharashtra State
 País: Índia
 Empresa solicitante: Laboratório Químico Farmacêutico Bergamo Ltda.
 CNPJ: 61.282.661/0001-41
 Expediente(s): 0466260/15-1
 Autorização de Funcionamento: 1.00.646-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos (embalagem primária).

Empresa Fabricante: Nirma Limited.
 Endereço: Village- Sachana, Tal- Virangam, Sachana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Raj.)
 País: Índia
 Empresa solicitante: FBM Indústria Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 02.080.549/0001-05
 Expediente(s): 0521873/14-3
 Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Patheon Inc.
 Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9
 País: Canadá
 Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 45.987.013/0001-34
 Expediente(s): 1032642/15-9
 Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Prati Donatuzzi & Cia Ltda.
 CNPJ: 73.856.593/0001-66
 Endereço: Rua Mitagunã Tanaka, 145 - Centro Industrial Nilton Arruda
 Município: Toledo UF: PR CEP: 85903-630
 Expediente(s): 0839549/15-7 e 0825772/15-2
 Autorização de Funcionamento: 1.02.568-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós. Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: colutórios, elixires emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

Empresa Fabricante: Sandoz Private Limited
 Endereço: Plot n° 8-A/2, 8-B, TTC Industrial Area, Kalwe Block, Village Dighe, Navi Mumbai, Thane 400709, Maharashtra State
 País: Índia
 Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 61.286.647/0001-16
 Expediente(s): 0360109/15-9
 Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Shanghai Dabuo Pharmaceuticals Co. Ltd.
 Endereço: 3503 Changzheng Farm Road, Chungming District, Shanghai
 País: China
 Empresa solicitante: DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Ltda.
 CNPJ: 38.756.680/0001-40
 Expediente(s): 1115610/14-4
 Autorização de Funcionamento: 1.11.913-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos estéreis hormonais: implantes (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Stallergene S.A.
 Endereço: 6 rue Alexis de Tossyville, 92160, Antony
 País: França
 Empresa solicitante: Novogen - Importação e Exportação Ltda.-ME
 CNPJ: 14.939.670/0001-82
 Expediente(s): 0128034/14-6 e 0137962/14-5 e 0138059/14-7
 Autorização de Funcionamento: 1.09.588-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos extratos alérgicos.
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).
 Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Ukraine PISC Indar
 Endereço: 2 Zrshuvahna Str - Kiev
 País: Ucrânia
 Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz - Fio-Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Farmanguinhos)
 CNPJ: 33.781.055/0001-35
 Expediente(s): 1104040/14-8
 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana.
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.
 CNPJ: 35.820.448-0081-10
 Endereço: Av. Casa Grande, 2422, Piraporinha
 Município: Diadema UF: SP CEP: 09961-330
 Expediente(s): 0496969/15-3
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Gases medicinais: enxofre.

Empresa Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation, a subsidiary of Pfizer Inc.
 Endereço: 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 61.072.393/0001-33
 Expediente(s): 0672732/15-8
 Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Zydus Hospira Oncology Private Limited
 Endereço: Plot n° 3, Plameez - Special Economic Zone, N.H. n° 8A, Sarkhej - Bavla Road, Village - Matoda, Tal. - Sanand, Matoda - 382 213, Ahmedabad, Gujarat State
 País: Índia
 Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.
 CNPJ: 06.283.144/0001-89
 Expediente(s): 0731211/15-3
 Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA RESOLUÇÃO - RE Nº 395, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 15 de outubro de 2015, da Presidente da República, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 121 do Regulamento Interno da Anvisa, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e na RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU 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.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

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



RESOLUÇÃO-RE Nº 567, DE 1º DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Toxicologia Substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 0005802-18-2017-4.01.000 que determinou que a Anvisa procedesse a avaliação toxicológica do produto COPA.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE
DE ALMEIDA FONSECA

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - SUBSTITUTA - GGTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CÓDIGO DE ASSUNTO
CLASSIFICAÇÃO
25351.018888/2013-28
BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA
07.057.944/0001-44
COPA
5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE
CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 550, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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 UK Limited

Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire SK10 2NA

Pais: Reino Unido

Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.

Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8

CNPJ: 02.433.631/0001-20

Expediente(s): 2596380/16-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.

Endereço: Via San Leonardo 96 - 43122 Parma (PR)

Pais: Itália

Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.

Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0

CNPJ: 61.363.032/0001-46

Expediente(s): 2267553/16-1 e 2267566/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.

Líquidos não estéreis: soluções aerossóis, suspensões e suspensões acressóis.

Empresa Fabricante: Cipla Limited

Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State

Pais: Índia

Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.

Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7

CNPJ: 10.588.595/0007-97

Expediente(s): 2058846/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.

Endereço: D-7, M.I.D.C., Industrial Area, Kulkumbh, Tal.: Daund Pune 413802 Maharashtra State

Pais: Índia

Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.

Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9

CNPJ: 33.150.764/0001-12

Expediente(s): 2187994/16-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH

Endereço: Emil-Barell-Strasse 7 - D 79639, Grenzach - Wyhlen

Pais: Alemanha

Empresa solicitante: Bayer S.A.

Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8

CNPJ: 18.459.628/0001-15

Expediente(s): 2098636/16-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Semissólidos não estéreis: cremes.

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.

Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893.

Pais: Estados Unidos da América

Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.

Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0

CNPJ: 45.987.013/0001-34

Expediente(s): 213733/16-1

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 10102017030600022

Empresa Fabricante: Schering-Plough Labo NV
Endereço: Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220
Pais: Bélgica

Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Lt-
da

Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1

CNPJ: 03.560.974/0001-18

Expediente(s): 2058864/16-0,
2059026/16-1 e 2058856/16-9.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.

Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas (embalagem primária e secundária).

Líquidos não estéreis: suspensões.

Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A

Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão

Município: Pouso Alegre

Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7

CNPJ: 60.665.981/0005-41

Expediente(s): 1999522.16-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 551, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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: Alembic Pharmaceuticals Limited

Endereço: Ate. Panelav, Tal:Halol, City: Panelav, Dist. Panchmahal, Gujarat State

Pais: Índia

Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.

Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9

CNPJ: 33.150.764/0001-12

Expediente(s): 2245921/16-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: AndersonBrecon (UK) Limited

Endereço: Units 2 - 7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, HR3 5PG

Pais: Reino Unido

Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.

Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1

CNPJ: 15.127.898/0001-30

Expediente(s): 1950701/16-1 e 1950601/16-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: AndersonBrecon Inc.

Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109

Pais: Estados Unidos da América

Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1

CNPJ: 51.780.468/0001-87

Expediente(s): 2150307/16-9

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: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP
 AUTORIZAÇÃO/MS: -----
 CNPJ: 16.813.048/0001-59
 PROCESSO: 25763.094219/2016-90
 ENDEREÇO: AV. DOM LUIS, 300 - SALA 613
 BAIRRO: ALDEOTA
 MUNICÍPIO: FORTALEZA
 UF: CE
 CEP: 60.160-196
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentou os documentos dos itens 08, 09, 12 e 13 constantes no anexo III da RDC/Anvisa nº 345, de 16 de dezembro de 2002, contrariando assim o Art.14 deste Regulamento.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.833, DE 14 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de protocolo de documentos ou de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:
 Art. 1º Indeferir 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

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06015-5
 CNPJ: 16.433.331/0001-55
 PROCESSO Nº: 25751.431674/2013-89 (1928284/16-2)
 ENDEREÇO: AV. CAMAQUÁ (ABC VIII E IX), 2443
 BAIRRO: CASSINO
 MUNICÍPIO: RIO GRANDE
 UF: RS
 CEP: 96.207-320
 ÁREA: PAF
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.854, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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:
 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: Distribuidora de Medicamentos Brasil Miracema Ltda. CNPJ: 03.946.428/0001-10
 Endereço: Rua Marellio de Poly, S/Nº - Galpões 1 e 2, Parque de Exposições Jamil Cardoso, Centro.
 Município: Miracema UF: RJ CEP: 28460-000
 Autorização de Funcionamento: 1.05.344-0 Autorização Especial: 1.21.161-6
 Expediente(s): 1621522/16-2
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.855, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de protocolo de documentos ou de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:
 Art. 1º Indeferir 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

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos e Produtos Hospitalares Ubsense Ltda. CNPJ: 12.313.285/0001-08
 Endereço: Rua Juca Neto, S/Nº, Centro.
 Município: São José de Ubá, Uf: RJ CEP: 28455-000
 Autorização de Funcionamento: 1.12.455-1 Autorização Especial: 1.14.416-0
 Expediente(s): 0758932/15-8
 Motivo: descumprimento do inciso IX do Art. 13 da Portaria nº 802/1998 e do parágrafo único do Art. 31 da Portaria nº 344/1998.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.856, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições 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 Fabricante: Sai Mirra Imunham Pvt. Ltd.
 Endereço: No. 288, 299, SIDCO Estate, Ambattur, Chennai - 600 098
 País: Índia
 Empresa solicitante: Fundação Estadual de Produção e Pesquisa em Saúde - FEPPS CNPJ: 00.689.359/0001-18
 Autorização de Funcionamento: J.01.210-0 Expediente(s): 1926311/16-2
 Linha(s): Sólidos não estéreis.
 Motivo: Em desacordo com o § 2º do Art. 11 e inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013; a autorização de funcionamento da empresa solicitante não possui a atividade de importar medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.857, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 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

ANEXOS

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.
 Endereço: Neerweg 12, 8121 AA, Oost.
 País: Holanda
 Empresa solicitante: Novartis Biotecnologia S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
 Autorização de Funcionamento: 1.00.088-5 Expediente(s): 1017862/15-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0009-24
 Endereço: Avenida Guanilhos, 3272, Ponte Grande,
 Município: Guarulhos Uf: SP CEP: 07030-000
 Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente(s): 1184330/16-6
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: pomadas (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Anderson Brecon (UK) Limited
 Endereço: Units 2-7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, Herefordshire, HR3 5PG.
 País: Reino Unido
 Empresa solicitante: Bimarkit Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 08.902.360/0001-34
 Autorização de Funcionamento: 1.07.313-4 Expediente(s): 0929569/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Astellas Pharma Europe B.V.
 Endereço: Hogemat 2, 7942 JG Meppel.
 País: Holanda
 Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda. CNPJ: 07.768.134/0001-04
 Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1 Expediente(s): 0960817/15-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Besins Manufacturing Belgium SA
 Endereço: Groen Buijardendreef 128, Drogenbos 1620
 País: Bélgica
 Empresa solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.598/0001-21
 Autorização de Funcionamento: 1.08.739-3 Expediente(s): 1290721/16-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis hormonais: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim Promoco S.A. de CV.
 Endereço: Calle del Maiz n.49, Barrio Xaltocan, Nochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090.
 País: México
 Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 60.831.658/0001-77
 Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 0154546/15-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul);
 Sólidos não estéreis: comprimidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Cataloni Pharma Solutions, LLC
 Endereço: 2725 Seiberer Drive North St. Petersburg, Florida (FL) 33716
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda. CNPJ: 07.768.134/0001-04
 Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1 Expediente(s): 0966953/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis (granul): capsulas moles.

Empresa Fabricante: CFENEX
 Endereço: 52, Rue Marcel et Jacques Guicher, 94120 - Fontenay Sous Bois.
 País: França
 Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
 Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1138610/16-0



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.858, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 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 nº46, de 22 de outubro 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

ANEXO

EMPRESA: PARANÁ SAÚDE AMBIENTAL LTDA - ME
AUTORIZ/MS: 9.07631-9
C.N.P.J.: 10.439.844/0001-97
PROCESSO: 25743.648478/2015-31
ENDEREÇO: RUA CLETO DA SILVA, Nº 84
BAIRRO: BOQUEIRÃO
MUNICÍPIO: CURITIBA
UF: PR
CEP: 81.650-290
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de Desinsetização ou Desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: BRASCO LOGÍSTICA OFFSHORE LTDA
AUTORIZ/MS: 9.07605-0
CNPJ: 03.562.124/0001-59
PROCESSO: 25752.167714/2016-78
ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO FABIO GOULART, Nº 605 - PARTE
BAIRRO: ILHA DA CONCEIÇÃO
MUNICÍPIO: NITERÓI
UF: RJ
CEP: 24050-090
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: TECHVET SERVIÇOS LTDA - ME
AUTORIZ/MS: 9.07609-4
CNPJ: 21.340.197/0001-88
PROCESSO: 25752.183912/2016-10
ENDEREÇO: RUA PESQUEIRA, Nº 59 - FUNDOS 59
BAIRRO: BONSUCESSO
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 21041-150
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: AM3 SOLUÇÕES AMBIENTAIS E TRANSPORTE DE RESÍDUOS LTDA
AUTORIZ/MS: 9.07610-6
CNPJ: 14.177.887/0001-00
PROCESSO: 25752.185707/2016-19
ENDEREÇO: AVENIDA COELHO DA ROCHA, Nº 543
BAIRRO: BELFORD ROXO
MUNICÍPIO: BELFORD ROXO
UF: RJ
CEP: 26130-130
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteira.

EMPRESA: SHIPPING PROTECTION SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.07613-7
CNPJ: 10.851.534/0004-28
PROCESSO: 25752.187145/2016-85
ENDEREÇO: RUA JOSÉ SILVA DE AZEVEDO NETO, Nº200 - BLOCO 4 - SALA 104
BAIRRO: BARRA DA TIJUCA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 22.775-056
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: White Marine Gases Industriais Ltda.
CNPJ: 35.820.448/0135-48
ENDEREÇO: Avenida Getúlio Vargas, 200, Centro Industrial
Município: João Monlevade - UF: MG - CEP: 35930-395
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0670599/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos erógenos medicinais

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: UNIAO QUIMICA FARMACUTICA NUCLEOMI S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.
CNPJ: 61.363.032/0001-46
ENDEREÇO: Rua Dr. Giacomo Chiesi 151 Km 29,2 Fst Roncofies, Montebelluna
Município: Santana de Parnaíba/UF: SP - CEP: 06.500-970
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0827331/15-6 e 0827270/15-

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos e pós.
Líquidos não estéreis: soluções, soluções aerosol, suspensões e suspensões aerosol.

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.
CNPJ: 61.363.032/0001-46
ENDEREÇO: Via San Leonardo, 96 - 43122 Parma
País: Itália
Empresa solicitante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.
CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0762539/14-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica) e suspensões de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Dr. Wilmar Schwabe GmbH & Co. KG
CNPJ: 60.397.775/0001-74
ENDEREÇO: Wilmar-Schwabe Strasse 4, 76227 Karlsruhe
País: Alemanha
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.
CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 1706826/15-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica) e suspensões de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Excella GmbH
CNPJ: 53.452.157/0001-14
ENDEREÇO: Nürnberg Str. 12, 90537 Feucht
País: Alemanha
Empresa solicitante: Collect Importação e Comércio Ltda.
CNPJ: 53.452.157/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.05.189-5 Expediente(s): 1895155/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis: comprimidos (granul) e embalagem primária.

Empresa Fabricante: Excella GmbH
CNPJ: 53.452.157/0001-14
ENDEREÇO: Nürnberg Str. 12, 90537 Feucht
País: Alemanha
Empresa solicitante: Merck S.A.
CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 1201673/16-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis: comprimidos (granul) e embalagem primária.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.
CNPJ: 60.659.463/0029-92
ENDEREÇO: Perzmani 47, SI - 2391 Prevalje
País: Eslovênia
Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 60.659.463/0029-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9 Expediente(s): 1151155/16-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis: penicilínicos, pós.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.
CNPJ: 60.659.463/0029-92
ENDEREÇO: Perzmani 47, SI - 2391 Prevalje
País: Eslovênia
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1 Expediente(s): 1151134/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis: penicilínicos, pós.

Empresa Fabricante: Madhus Pharmaceuticals Private Ltd.
CNPJ: 60.397.775/0001-74
ENDEREÇO: Kundaam Industrial Estate, Kundaam, Ponda, Goa 403115
País: Índia
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.
CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 0950784/15-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis (granul): granulados.

Empresa Fabricante: Medispray Laboratorios Pvt. Ltd.
CNPJ: 11.643.096/0001-22
ENDEREÇO: Plot No. 344/345, Kundaam Industrial Estate, Kundaam, Goa 403115
País: Índia
Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A.
CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 1016222/15-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: suspensões aerosol.

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Beta Lactam Division)
CNPJ: 11.643.096/0001-22
ENDEREÇO: 152-6, 154-16, Dorezanipalya, Bilekahalli, Banmanghata Road, Bangalore - 560 076
País: Índia
Empresa solicitante: Mylan Laboratories Ltda.
CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente(s): 0600332/15-0

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

Empresa Fabricante: Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 12.424.020/0001-79
ENDEREÇO: Av. Tomaz Tapajós, 17.703 - Área de Transição
Município: Manaus - UF: AM - CEP: 69041-025
Autorização de Funcionamento: 1.10.647-2 Expediente(s): 0031517/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis: cápsulas (granul), comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L.
CNPJ: 60.318.797/0001-00
ENDEREÇO: Via S. Yfremense, 90 - 04011 - Aprilia (LT)
País: Itália
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.
CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1727339/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing S.L.
CNPJ: 02.513.899/0001-71
ENDEREÇO: Julian Camarillo, 35, Madrid 28037
País: Espanha
Empresa solicitante: Grifols Brasil Ltda.
CNPJ: 02.513.899/0001-71
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1713734/16-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Ürünleri Hacıları Sanayi ve Ticaret A.Ş.
CNPJ: 56.994.502/0001-30
ENDEREÇO: GÖSB İlhan Dede, Caddesi 900, Sokak, Gebze-Kocaeli
País: Turquia
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.
CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1185160/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: União Química Farmacutíca Nucleomí S.A.
CNPJ: 60.665.981/0005-41
ENDEREÇO: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.350, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre - UF: MG - CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/10-2 e 1140603/16-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).



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 estéreis: 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 estéreis citotóxicos (granel): 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 nº: 1.00.020-8 Expediente(s) nº: 1799027/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II CNPJ: 17.503.475/0001-01
Endereço: Rua Conde Pereira Carneiro, 80, Gamela/ce
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 estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: IDT, Biologika GmbH
Endereço: Am Phannapark 06861 Dessau-Rosslau
País: Alemanha
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1 Expediente: 1693544/16-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Produtos estéreis (granel): 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): 1325960/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Onefarma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 48.113.906/0005-72
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 estéreis hormonais: comprimidos.

Empresa Fabricante: Rottapharm Limited.
Endereço: Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15
País: Irlanda
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.278-7 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 estéreis: pós e pós efervescentes.

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A. CNPJ: 60.665.981.0007-03
Endereço: Trecho I Conjunto II Lotes 6 A 12 - Polo de Desenvolvimento JK
Município: São Maria UF: DF CEP: 70310-500
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1457672/16-4, 1458107/16-8 e 1458014/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós.
Sólidos não estéreis contendo microrganismos vivos: cápsulas e pós.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.
Líquidos não estéreis: coluários, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Chuannan Duqiao 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 10-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: 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: E. Hoffmann - La Roche Ltd
Endereço: 4303 Kaisersgrust
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 estéreis: 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 - CNPJ: 33.781.055/0049-80 (Farmanguinhos IPA)
Endereço: Avenida Comandante Guarany, 447, Jacarepaguá
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 22775-903
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 1542136/16-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.

Empresa: Theraskin Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.517.397.0001-88
Endereço: Marginal Dixita 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 16-0 e 1768817 16-

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.
Líquidos não estéreis: 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, II 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 Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para 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.

DOCUMENTOS TÉCNICOS

**PROMEFARMA
REPRESENTACOES
COMERCIAIS LTDA**

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA

ALVARÁ DE FUNCIONAMENTO E CERTIFICADO CORPO DE BOMBEIRO

Endereço: Rua: Prof. Leônidas Ferreira da Costa, 847 - Parolin - CEP: 80220-410 - Curitiba - PR

Telefone: (0xx41) 3332. 9188 | Fax: (0xx41) 3332. 9188 | E-mail: licita01@promefarma.com.br



PREFEITURA MUNICIPAL DE CURITIBA

ALVARÁ Nº: 1.101.573

A SECRETARIA MUNICIPAL DE FINANÇAS, concede o presente Alvará de Licença para Localização, conforme processo nº 01-200000/2012, a:

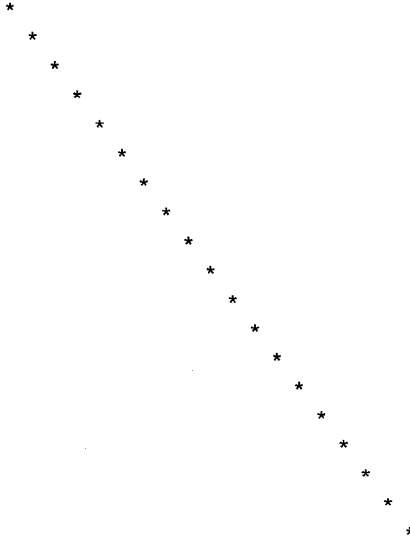
PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA
R. PROFESSOR LEONIDAS FERREIRA DA COSTA - Nº 000847

INSC. IMOB.:25.0.0122.0372.00-5 0000 INSCRIÇÃO MUNICIPAL:10 09 0223204-6 CNPJ : CNPJ: 81.706.251/0001-98

Taxação: COM SERV

Tipo de Instalação: LOJA

- Comércio atacadista de máquinas, aparelhos e equipamentos para uso odonto-médico-hospitalar; partes
- Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios
- Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano
- Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso veterinário
- Comércio atacadista de móveis e artigos de colchoaria
- Comércio atacadista de produtos de higiene, limpeza e conservação domiciliar
- Representantes comerciais e agentes do comércio de medicamentos, cosméticos e produtos de perfumaria



ESTE ALVARÁ SÓ TERÁ VALIDADE MEDIANTE A APRESENTAÇÃO DA LICENÇA, AUTORIZAÇÃO OU CERTIFICADO VIGENTE, DO(S) ÓRGÃO(S) ABAIXO RELACIONADO(S), CONDICIONADO(S) A(S) ATIVIDADE(S).
 ÓRGÃO(S): CB LISA

VÁLIDO ENQUANTO SATISFIZER AS EXIGÊNCIAS DA LEGISLAÇÃO EM VIGOR.

RENOVADO PELA PORTARIA Nº 017/2012-SMF

CURITIBA, 28 DE NOVEMBRO DE 2012

DIVISÃO DE ALVARÁ E ATENDIMENTOS

IMPORTANTE :

• A assinatura no alvará de licença expedido por meio eletrônico fica dispensada nos termos do Decreto nº 622/2010 . A verificação de sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço www.curitiba.pr.gov.br link alvará comercial, em consulta dados alvará.

• É obrigatória a comunicação imediata em caso de encerramento.

paralisação, alteração de endereço, de ramo ou qualquer outra alteração, evitando as penalidades previstas na legislação.

EVELIZE A. D. TARASIUK
 MATRÍCULA: 75730





ESTADO DO PARANÁ
POLÍCIA MILITAR DO PARANÁ
CORPO DE BOMBEIROS
1GB - SPCIP PORTAO



CVE - CERTIFICADO DE VISTORIA EM ESTABELECIMENTO
3.1.01.17.0000784038-40

O Serviço de Prevenção Contra Incêndio e Pânico do Corpo de Bombeiros Militar do Estado do Paraná, vistoriou o estabelecimento ocupado por PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA, certificando que a execução das medidas de segurança contra incêndio e pânico estão de acordo com as normas:

Localização: RUA PROFESSOR LEÔNIDAS FERREIRA DA COSTA, 847 PAROLIN CURITIBA - PR

Inscrição Imobiliária:	Indicação Fiscal:
------------------------	-------------------

Ramo Atividade Econômica (de acordo com CNAE)

4664/8-00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR
4644/3-01 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO
4645/1-01 - COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS

- Este documento não gera direito a liberação para exercício da atividade econômica junto a outros órgãos, cabendo ao interessado cumprir a legislação específica de cada órgão.
- A certificação perde a validade, a qualquer tempo, caso ocorram alterações das condições observadas no momento da vistoria, tais como ampliações, mudanças de ocupação, entre outras.
- O Corpo de Bombeiros poderá fiscalizar o estabelecimento a qualquer tempo.

Área Ocupada: 890,00 m ²	Capacidade de Público:
Projeto NIB:	Lauda NIB:
Ocupação: C-1 - COMÉRCIO COM BAIXA CARGA DE INCÊNDIO	
Uso de GLP liberado: ATÉ 2 RECIPIENTES P-13 INTERIOR EDIFICAÇÃO (NPT 028, 5.5.1)	
Medidas de Segurança: SINALIZAÇÃO DE EMERGÊNCIA, ILUMINAÇÃO DE EMERGÊNCIA E EXTINTORES.	
Nota:	

VALIDADE DO DOCUMENTO: 10 de Fevereiro de 2018

a1e84d57.ff47b403.6daa8705.3b63e087-1

A autenticidade deverá ser confirmada no endereço
www.prevfogo.pr.gov.br

CURITIBA, PR, 10 de Fevereiro de 2017

IMPORTANTE
A assinatura nos documentos expedidos por meio eletrônico, através do Sistema Prevfogo, fica dispensada nos termos da NPT 001/2011.

SOLDADO LUCIANO DE OLIVEIRA MARTINS Serviço de Prevenção		10 TENENTE MARCELO HORTIG Chefia do Serviço de Prevenção
---	--	---



Promefarma Representações Comerciais Ltda.

002323

CNPJ: 81706251/0001-98 | NIRE 4120226171

Inscr. Estadual: 10176046-40 | Inscr. Municipal: 00223204-6

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO

Endereço: Rua: Prof. Leônidas Ferreira da Costa, 847 - Parolin - CEP: 80220-410 - Curitiba - PR

Telefone: (0xx41) 3332. 9188 | Fax: (0xx41) 3332. 9188 | E-mail: licita01@promefarma.com.br



PROCESSO: 25351.078871/2013-62 AUTORIZ/MS: 1.23402.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: VELOZ HOSPITALAR LTDA.
 ENDEREÇO: RUA DAVID DE OLIVEIRA, Nº 307
 BAIRRO: CENTRO CEP: 15400000 - OLÍMPIA/SP
 CNPJ: 13.605.812/0001-02
 PROCESSO: 25351.718638/2011-62 AUTORIZ/MS: 1.23139.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDLEY COMERCIAL E LOGÍSTICA LTDA.
 ENDEREÇO: Av. Aruanã, 280/352 - Galpão 8 - World Logistic Center
 BAIRRO: sítio IAMBORÉ/UBRAN CEP: 06460010 - BARUERI/SP
 CNPJ: 10.588.595/0002-82
 PROCESSO: 25351.690755/2011-72 AUTORIZ/MS: 1.23022.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: BRASIL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
 ENDEREÇO: AV. MATO GROSSO, Nº 380
 BAIRRO: ARAES CEP: 78005030 - CUIABÁ/MT
 CNPJ: 07.344.150/0001-61
 PROCESSO: 25351.649321/2009-72 AUTORIZ/MS: 1.22441.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SANTA CRUZ LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 101, KM 210 Nº 1500
 BAIRRO: FAZENDA SANTO ANTONIO CEP: 88104800 - SÃO JOSÉ/SC
 CNPJ: 61.940.292/0058-72
 PROCESSO: 25024.000406/2010-73 AUTORIZ/MS: 1.22606.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SAL EXPRESS SOLUÇÕES LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MINAS GERAIS, 256
 BAIRRO: RESENDE CEP: 37062190 - VARGINHA/MG
 CNPJ: 86.392.529/0001-13
 PROCESSO: 25351.198687/2010-75 AUTORIZ/MS: 1.22573.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: A HOSPITALAR PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
 ENDEREÇO: R 72, Nº 94, QUADRA 111 LOTE 12
 BAIRRO: SETOR CENTRAL CEP: 74045120 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 10.536.996/0001-08
 PROCESSO: 25351.385446/2009-79 AUTORIZ/MS: 1.22348.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NEOSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DAS INDÚSTRIAS Nº 275, MÓDULO 106
 BAIRRO: SÃO JOÃO CEP: 90200290 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 04.678.683/0001-91
 PROCESSO: 25025.054911/2008-81 AUTORIZ/MS: 1.22281.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSMED - TRANSPORTES LTDA. ME
 ENDEREÇO: RUA PEDRO ROSA, Nº 396
 BAIRRO: PROGRESSO CEP: 95700000 - BENTO GONÇALVES/RS
 CNPJ: 92.830.710/0001-67
 PROCESSO: 25351.008276/2011-84 AUTORIZ/MS: 1.22774.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: BRINGER DO BRASIL AGENCIAMENTO DE GARGAS NACIONAIS E INTERNACIONAIS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA CRUZEIRO 300
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 94930230 - CACHOEIRINHA/RS
 CNPJ: 94.001.641/0001-04
 PROCESSO: 25351.313555/2011-87 AUTORIZ/MS: 1.23127.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ALTHIS COMERCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS MEDICO HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 470, 5350 - GALPÃO 12
 BAIRRO: VALADA ITOUVAÇA CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC
 CNPJ: 13.971.092/0001-07
 PROCESSO: 25351.053516/2013-87 AUTORIZ/MS: 1.23322.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: IFF ESSÊNCIAS E FRAGRÂNCIAS LTDA.
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL, Nº 22351
 BAIRRO: GUADALUPE CEP: 21670000 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 33.043.951/0001-05
 PROCESSO: 25000.024741/97-95 AUTORIZ/MS: 1.20763.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO IMPORTAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS GRAMENSE LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA VEREADOR JOSE TARAMELLI, Nº 225
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 13790000 - SÃO BASTIÃO DA GRAMA/SP
 CNPJ: 53.502.910/0001-39
 PROCESSO: 25000.030483/98-67 AUTORIZ/MS: 1.20594.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TOP MED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA OSWALDO CRUZ Nº 882
 BAIRRO: SANTA PAULA CEP: 09540280 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
 CNPJ: 67.673.491/0001-02
 PROCESSO: 25000.019487/99-75 AUTORIZ/MS: 1.20750.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SANTA CRUZ LTDA
 ENDEREÇO: RUA MAJOR VICENTE CASTRO, Nº 2009
 BAIRRO: VILA FANNY CEP: 81030020 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 61.940.292/0002-18
 PROCESSO: 25000.013018/99-51 AUTORIZ/MS: 1.20586.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MED - SURGERY HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: ALAMEDA PRIMAVERA Nº 06
 BAIRRO: OLHO D'ÁGUA CEP: 65065430 - SÃO LUÍS/MA
 CNPJ: 00.735.269/0001-05
 PROCESSO: 25014.004830/99-64 AUTORIZ/MS: 1.20689.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ALFAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA SÃO PAULO Nº 13
 BAIRRO: VILA BELMIRO CEP: 11075330 - SANTOS/SP
 CNPJ: 04.192.876/0001-38
 PROCESSO: 25351.002679/02-11 AUTORIZ/MS: 1.21078.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ALFAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: R ALEXANDRE FLEMING, 112
 BAIRRO: VILA BANDEIRANTES CEP: 79006370 - CAMPO GRANDE/MS
 CNPJ: 04.245.066/0001-00
 PROCESSO: 25351.015234/01-48 AUTORIZ/MS: 1.21020.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: RECOL DISTRIBUIÇÃO E COMERCIO LTDA
 ENDEREÇO: VIA CHICO MENDES, Nº 1256, KM 0
 BAIRRO: TRIANGULO CEP: 69901365 - RIO BRANCO/AC
 CNPJ: 04.598.413/0001-70
 PROCESSO: 25000.024966/98-96 AUTORIZ/MS: 1.20518.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CASTRO COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
 ENDEREÇO: RUA DE SANTANINHA, Nº 113
 BAIRRO: CENTRO CEP: 65010580 - SÃO LUÍS/MA
 CNPJ: 12.103.222/0001-19
 PROCESSO: 25000.028980/98-69 AUTORIZ/MS: 1.20620.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DIMEBRAS COMERCIAL HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: RUA PAULO DE FRONTIM, Nº 25
 BAIRRO: VILA VIRGINIA CEP: 14030430 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 56.081.482/0001-06
 PROCESSO: 25351.020920/01-02 AUTORIZ/MS: 1.21075.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: A G KIENEN & CIA LTDA
 ENDEREÇO: AV BRASIL, Nº 98 - TERRÇO
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85501080 - PATO BRANCO/PR
 CNPJ: 82.225.947/0001-65
 PROCESSO: 25023.070071/99-19 AUTORIZ/MS: 1.20709.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.875, DE 1º DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: DRS ADMINISTRAÇÃO DE ESTOQUES LTDA
 ENDEREÇO: Rodovia Anhanguera KM 15 - GALPÃO 40
 BAIRRO: VILA JAGUARA CEP: 05113000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 00.804.488/0001-00
 PROCESSO: 25351.619637/2009-19
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Indeferido com base no Art. 2, § 2º, inciso II, da Resolução - RDC 204 de 6 de Julho de 2005. Apresentação de relatório de inspeção com endereço inconsistente com o informado no Contrato Social/CNPJ da Empresa.
 EMPRESA: ELOG S/A
 ENDEREÇO: avenida tamboré, 1400/1440
 BAIRRO: tamboré CEP: 06460000 - BARUERI/SP
 CNPJ: 60.526.977/0045-90
 PROCESSO: 25351.463869/2011-71
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 A autorização objeto do pedido de alteração encontra-se caduca, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.876, DE 1º DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: GRIFOLS BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RUA UMUARAMA, Nº 263
 BAIRRO: VILA EMILIANO PERNETA CEP: 83325000 - PINHAIS/PR
 CNPJ: 02.513.899/0001-71
 PROCESSO: 25351.268397/2014-51 AUTORIZ/MS: 1.03641.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.877, DE 1º DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:



Art. 1º. Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes do anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: Maxima Distribuidora de medicamentos Ltda
 ENDEREÇO: rua jassyendy, sn, quadra 09, lote 17
 BAIRRO: jardim helvécia CEP: 74933580 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 17.189.295/0001-99
 PROCESSO: 25351.096708/2013-01 AUTORIZ/MS: 1.09532.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: WEST AIR CARGO LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA SANTOS DUMONT KM 66, SALAS 381, 382 E 383
 BAIRRO: JARDIM ITATINGA CEP: 13052901 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 02.743.895/0001-80
 PROCESSO: 25351.473950/2006-02 AUTORIZ/MS: 1.06893.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISFARMA - DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA LIBERDADE, Nº 3230 - GALPÃO G2
 BAIRRO: SESI CEP: 58306000 - BAYEUX/PB
 CNPJ: 02.009.831/0001-99
 PROCESSO: 25351.051076/2003-03 AUTORIZ/MS: 1.05735.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CENTRAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA DEPUTADO JOSÉ MARIZ Nº 1110
 BAIRRO: TAMBAUZEIRO CEP: 58042020 - JOÃO PESSOA/PB
 CNPJ: 09.122.605/0001-20
 PROCESSO: 25351.357376/2008-08 AUTORIZ/MS: 1.07445.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FOCOMED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS E DE PERFUMARIA EM GERAL LTDA
 ENDEREÇO: AV. ARQUITETO CLEYTON ALVES CORREIA, 595
 BAIRRO: VALE VERDE CEP: 13279071 - VALINHOS/SP
 CNPJ: 05.165.158/0001-35
 PROCESSO: 25351.210336/2002-08 AUTORIZ/MS: 1.05452.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ALAMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: RUA GUILHERME MARCONI, Nº 208 - Q 136 LT 16
 BAIRRO: SERRINHA CEP: 74835140 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 08.432.701/0001-01
 PROCESSO: 25351.056993/2007-08 AUTORIZ/MS: 1.06954.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LÍDIO AGUIAR ROCHA - ME
 ENDEREÇO: RUA JAMIL DE MIRANDA GEDEON, 431
 BAIRRO: PARQUE PIAUI CEP: 64631140 - TIMON/MA
 CNPJ: 41.270.463/0001-50
 PROCESSO: 25351.526649/2012-08 AUTORIZ/MS: 1.09504.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Exclusiva Distribuidora de Medicamentos LTDA-ME
 ENDEREÇO: Rua Marieta Machado, 56 Letra A
 BAIRRO: Cachoeirinha CEP: 31130280 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 05.888.603/0001-95
 PROCESSO: 25351.576498/2012-09 AUTORIZ/MS: 1.09558.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LAVINIO TRANSPORTES E LOCAÇÕES LTDA - ME
 ENDEREÇO: AV. GENERAL BENTO DA GAMA, 220 SALA 01
 BAIRRO: CENTRO CEP: 58040090 - JOÃO PESSOA/PB
 CNPJ: 13.366.936/0001-82
 PROCESSO: 25351.673698/2012-09 AUTORIZ/MS: 1.09496.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CMI HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: RUA HIERCÍLIO DE LIMA, 433, CASA 01
 BAIRRO: NOSSA SENHORA DE FATIMA CEP: 75709170 - CATALÃO/GO
 CNPJ: 13.809.001/0001-23

PROCESSO: 25351.442477/2011-10 AUTORIZ/MS: 1.08935.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ENTREGADORA TRANS LEAL LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA ESPÍRITA, Nº 126
 BAIRRO: CAMBUÍ CEP: 01527040 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 43.788.868/0001-00
 PROCESSO: 25351.007606/2006-11 AUTORIZ/MS: 1.06483.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MORAIS DE CASTRO COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ALVARO GOMES DE CASTRO, Nº 512, CONDOMÍNIO PORTOSECO
 BAIRRO: PIRAJÁ CEP: 41233005 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 15.102.809/0001-00
 PROCESSO: 25351.068073/2008-13 AUTORIZ/MS: 1.07451.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: FARMAGUEDES COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA MANOEL ALVES DE OLIVEIRA, Nº 110
 BAIRRO: CATALÃO CEP: 58410575 - CAMPINA GRANDE/PB
 CNPJ: 08.160.290/0001-42
 PROCESSO: 25351.518129/2006-14 AUTORIZ/MS: 1.06887.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NOVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA GOVERNADOR SAMPAIO, Nº 318
 BAIRRO: CENTRO CEP: 60055050 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 63.400.543/0001-16
 PROCESSO: 25351.176562/2004-14 AUTORIZ/MS: 1.06722.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: REALMED DISTRIBUIDORA LTDA - EPP
 ENDEREÇO: r belo horizonte nº 2190 sala 02
 BAIRRO: Alto alegre CEP: 85802010 - CASCAVEL/PR
 CNPJ: 17.263.792/0001-90
 PROCESSO: 25351.149418/2013-17 AUTORIZ/MS: 1.09562.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TC ATUAL COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA FRANCISCO REAL 1085
 BAIRRO: PADRE MIGUEL CEP: 21810041 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 10.493.969/0001-03
 PROCESSO: 25351.349243/2009-18 AUTORIZ/MS: 1.07865.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ODONTO VIX PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA ALEIXO NETTO 322, Lj 03/04
 BAIRRO: SANTA LUCIA CEP: 29056100 - VITÓRIA/ES
 CNPJ: 05.169.165/0001-05
 PROCESSO: 25351.448618/2012-19 AUTORIZ/MS: 1.09587.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: AURANTIS INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA VALENÇA, BARRA DO PIRAJÁ RJ 145, Nº 27 295 A
 BAIRRO: CANTEIRO CEP: 27600000 - VALENÇA/RJ
 CNPJ: 10.568.345/0001-08
 PROCESSO: 25351.067610/2010-21 AUTORIZ/MS: 1.08265.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: COMERCIAL BIODROGAS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: rua alameda padre antonio maria,1-36/1-40 sala 01
 BAIRRO: PARQUE BELA VISTA CEP: 17020590 - BAURUR/SP
 CNPJ: 10.723.537/0001-33
 PROCESSO: 25351.004763/2011-29 AUTORIZ/MS: 1.08715.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ÉRVAL COMERCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA ME
 ENDEREÇO: AV. PROFESSOR JOÃO BRASIL, 417
 BAIRRO: FONSECA CEP: 24130088 - NITERÓI/RJ
 CNPJ: 07.520.722/0001-16
 PROCESSO: 25351.168773/2012-31 AUTORIZ/MS: 1.09166.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LIPID INGREDIENTS & TECHNOLOGIES LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA COELHO NETTO, 551, SALA 06
 BAIRRO: CAMPOS ELISEOS CEP: 14085710 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 10.490.208/0001-90
 PROCESSO: 25351.155993/2011-33 AUTORIZ/MS: 1.08790.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: SAÚDE E VIDA ARTIGOS HOSPITALARES LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA JOAQUIM DE CARVALHO Nº 90
 BAIRRO: VILA BETÂNIA CEP: 12245493 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
 CNPJ: 10.833.512/0001-92
 PROCESSO: 25351.155531/2011-36 AUTORIZ/MS: 1.08779.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: BANDEIRANTE QUÍMICA LTDA
 ENDEREÇO: Rua Gomes de Carvalho nº 1.306, 8º andar conjunto 87
 BAIRRO: Vila Olímpia CEP: 04547005 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 47.854.831/0001-94
 PROCESSO: 25351.456775/2012-42 AUTORIZ/MS: 1.09375.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: KARGA FACIL LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA
 ENDEREÇO: AV DR. LINO DE MORAES LEME, 290
 BAIRRO: JD AEROPORTO CEP: 04360000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 12.329.985/0001-82
 PROCESSO: 25351.148026/2013-45 AUTORIZ/MS: 1.09563.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDIBASE COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. AMYNTHAS JACQUES DE MORAES 67
 BAIRRO: HUMAITA PORTO ALEGRE CEP: 90245050 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 07.520.297/0001-65
 PROCESSO: 25025.048651/2005-46 AUTORIZ/MS: 1.06503.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FEKI LOGÍSTICA E TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO BIANCHIETTI, Nº 650
 BAIRRO: AFONSO PENA CEP: 83065370 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR
 CNPJ: 02.831.354/0001-03
 PROCESSO: 25351.116454/2006-46 AUTORIZ/MS: 1.06540.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: SAL EXPRESS SOLUÇÕES LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MINAS GERAIS, 256
 BAIRRO: RESENDE CEP: 37062190 - VARGINHA/MG
 CNPJ: 86.392.529/0001-13
 PROCESSO: 25351.081820/2010-49 AUTORIZ/MS: 1.08325.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ALFALACOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA RAIMUNDO CORREIA, 533
 BAIRRO: JARDIM SÃO CARLOS CEP: 37130000 - ALFENAS/MG
 CNPJ: 05.194.502/0001-14
 PROCESSO: 25351.222583/2002-49 AUTORIZ/MS: 1.05534.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ESPAÇO SAÚDE COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA SANTOS DUMONT, 3472 SL 03
 BAIRRO: CENTRO CEP: 87013050 - MARINGÁ/PR
 CNPJ: 10.569.258/0001-67
 PROCESSO: 25023.157444/2010-51 AUTORIZ/MS: 1.08392.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: M. L. DENTAL CIRÚRGICA FUTURA LTDA
 ENDEREÇO: Rua Dr. Brandão Veras, 1274
 BAIRRO: Centro CEP: 14700335 - BEBEDOURO/SP
 CNPJ: 09.250.201/0001-11
 PROCESSO: 25351.030328/2013-56 AUTORIZ/MS: 1.09501.7
 ATIVIDADE/CLASSE



ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RENT A TRUCK OPERADOR LOGÍSTICO LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 SUL - KM 83 Nº 1532/B - GALPÃO E
BAIRRO: PRAZERES CEP: 54345160 - JABOATÃO DOS GUARARAPES/PE
CNPJ: 01.034.009/0001-86
PROCESSO: 25351.047044/2010-56 AUTORIZ/MS: 1.08271.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: FARMA VISION IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA MARTINIANO LEMOS LEITE, Nº 485
BAIRRO: VILA JOVINA CEP: 06705110 - COTIA/SP
CNPJ: 09.058.502/0001-48
PROCESSO: 25351.358869/2008-57 AUTORIZ/MS: 1.07465.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: TEX COURIER LTDA
ENDEREÇO: AV DOUTOR HUMBERTO GIANNELLA, 705
BAIRRO: SÍTIO PEDRA RACHADA/BELVAL CEP: 06422130 - BARUERI/SP
CNPJ: 73.939.449/0001-93
PROCESSO: 25351.001136/2012-60 AUTORIZ/MS: 1.09133.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PROCTER & GAMBLE INDUSTRIAL E COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR ZEFERINO VAZ, Nº 737
BAIRRO: VILA ARAPUÁ CEP: 04258000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 01.358.874/0001-88
PROCESSO: 25351.432537/2007-61 AUTORIZ/MS: 1.07293.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: FULLNESS IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA DA GABIROBA N 85
BAIRRO: JARDIM SANTO ESTEVAO CEP: 06334000 - CARAPICUÍBA/SP
CNPJ: 14.891.994/0001-98
PROCESSO: 25351.084400/2013-63 AUTORIZ/MS: 1.09573.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: MINAS CARGAS TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA
ENDEREÇO: AV. MONSENHOR MAURO TOMASINI - 519 - LOJA 01
BAIRRO: SAO CARLOS CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
CNPJ: 17.001.762/0001-05
PROCESSO: 25351.098763/2013-63 AUTORIZ/MS: 1.09534.1
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: CAJUMAR TRANSPORTES DE CARGAS LTDA
ENDEREÇO: RUA GUSTAVO HENSCHEL, N 205, GALPÃO 01
BAIRRO: ITOUAPA CENTRAL CEP: 89066000 - BLUMENAU/SC
CNPJ: 82.173.071/0001-50
PROCESSO: 25351.617798/2012-66 AUTORIZ/MS: 1.09437.7
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MARCA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA SÃO MANOEL, 1261 SL 501
BAIRRO: SANTANA CEP: 90620110 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 16.665.873/0001-53
PROCESSO: 25351.681017/2012-67 AUTORIZ/MS: 1.09469.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: UNIÃO DOS ENTREGADORES DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA DOUTOR BEZERRA DE MENEZES, 480
BAIRRO: NOVA ERA CEP: 36087020 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 13.657.813/0001-09
PROCESSO: 25351.756427/2011-68 AUTORIZ/MS: 1.09165.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDIC MINAS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA SILVA MELLO, 520
BAIRRO: CIDADE DO SOL CEP: 36085360 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 12.852.020/0001-70
PROCESSO: 25351.072252/2011-71 AUTORIZ/MS: 1.08740.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: N C DO REGO EPP
ENDEREÇO: RUA DAS ESTRELAS, Nº 974
BAIRRO: JARDIM MARCO ZERO CEP: 68903460 - MACAPÁ/AP
CNPJ: 84.409.085/0001-56
PROCESSO: 25013.041055/2005-74 AUTORIZ/MS: 1.06383.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SILMES COMÉRCIO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA OSCAR BARCELOS Nº 380 SALA 02
BAIRRO: CENTRO CEP: 89160000 - RIO DO SUL/SC
CNPJ: 04.989.294/0001-87
PROCESSO: 25024.001290/2009-76 AUTORIZ/MS: 1.08243.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TRANSPORTADORA PLIMOR LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA RS 122, KM 61
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 95180000 - FARROUPILHA/RS
CNPJ: 88.085.485/0001-04
PROCESSO: 25025.042063/2006-80 AUTORIZ/MS: 1.06667.2
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: VELOZ HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA DAVID DE OLIVEIRA, Nº 307
BAIRRO: CENTRO CEP: 15400000 - OLÍMPIA/SP
CNPJ: 13.605.812/0001-02
PROCESSO: 25351.546427/2011-87 AUTORIZ/MS: 1.09240.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RICARDO MATARAZZO CARGAS LTDA
ENDEREÇO: AV LUCIO MEIRA, 260/203
BAIRRO: VARZEA CEP: 25953001 - TERESÓPOLIS/RJ
CNPJ: 72.316.094/0001-13
PROCESSO: 25351.608143/2012-91 AUTORIZ/MS: 1.09575.3
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: BRASILHOSP - BRASIL PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: AV ANA JANSEN, Nº 1040
BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 65076730 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 15.377.501/0001-69
PROCESSO: 25351.026547/2013-93 AUTORIZ/MS: 1.09488.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PANAMERICAN MEDICAL SUPPLY SUPRIMENTOS MEDICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA VINTE E TRÊS DE MAIO, Nº 790, LOJAS 07B E 08B
BAIRRO: VILA VIANELO CEP: 13207070 - JUNDIAÍ/SP
CNPJ: 01.329.816/0001-26
PROCESSO: 25004.027581/96 AUTORIZ/MS: 1.03136.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TIRADENTES MEDICO-HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA 74, QD. 112, Nº 152
BAIRRO: CENTRO CEP: 74045020 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 01.536.135/0001-39
PROCESSO: 25351.004732/00-01 AUTORIZ/MS: 1.04727.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ISP DO BRASIL LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA EMBAIXADOR MACEDO SOARES, Nº 10735, CONJ. 01
BAIRRO: VILA ANASTÁCIO CEP: 05095035 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 62.432.778/0001-27
PROCESSO: 25001.000058/81 AUTORIZ/MS: 1.01080.1
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: DHL EXPRESS (BRASIL) LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA SANTA MARINA, Nº 1660 A 1666
BAIRRO: LAPA CEP: 05036001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 58.890.252/0001-13
PROCESSO: 25351.005081/02-93 AUTORIZ/MS: 1.05514.7
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR LEONIDAS FERREIRA DA COSTA, 847
BAIRRO: PAROLIN CEP: 80220410 - CURITIBA/PR
CNPJ: 81.706.251/0001-98
PROCESSO: 25023.000239/94 AUTORIZ/MS: 1.08417.1

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PALMED - PALMAS MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: ACSO 01, CONJUNTO 01, LOTE Nº 05 (103 SUL)
AVENIDA JK S/N
BAIRRO: CENTRO CEP: 77016524 - PALMAS/TO
CNPJ: 04.677.096/0001-88
PROCESSO: 25351.002257/02-91 AUTORIZ/MS: 1.05266.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: A G KIENEN & CIA LTDA
ENDEREÇO: AV BRASIL, Nº 98 - TERREO
BAIRRO: CENTRO CEP: 83501080 - PATO BRANCO/PR
CNPJ: 82.225.947/0001-65
PROCESSO: 25023.070070/99-56 AUTORIZ/MS: 1.04471.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CASTRO COMERCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
ENDEREÇO: RUA DE SANTANINHA, Nº 113
BAIRRO: CENTRO CEP: 65010580 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 12.103.222/0001-19
PROCESSO: 25014.001971/99-80 AUTORIZ/MS: 1.04089.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: G. S. TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: RUA RIBEIRÃO PONTE BAIXA, Nº 36/96
BAIRRO: PARQUE SANTO AMARO CEP: 04932160 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 56.584.352/0001-96
PROCESSO: 25351.001105/00-46 AUTORIZ/MS: 1.04657.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: COFARMINAS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA TUPINAMBÁS, Nº 651
BAIRRO: CARAPINA CEP: 35060530 - GOVERNADOR VALADARES/MG
CNPJ: 02.537.890/0001-09
PROCESSO: 25351.001136/01-51 AUTORIZ/MS: 1.04992.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DIMEBRAS COMERCIAL HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA PAULO DE FRONTIM, Nº. 25
BAIRRO: VILA VIRGINIA CEP: 14030430 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 56.081.482/0001-06
PROCESSO: 25351.020919/01-15 AUTORIZ/MS: 1.05229.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MASE PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA DO GRITO, Nº 268-274
BAIRRO: IPIRANGA CEP: 04217000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 56.932.593/0001-89
PROCESSO: 25004.006055/93 AUTORIZ/MS: 1.02281.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
FRACIONAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: TOP MED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA OSWALDO CRUZ Nº 882
BAIRRO: SANTA PAULA CEP: 09540280 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
CNPJ: 67.673.491/0001-02
PROCESSO: 25000.054984/99-38 AUTORIZ/MS: 1.04620.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: T C A FARMA COMÉRCIO LTDA
ENDEREÇO: av. dos mananciais, 1280
BAIRRO: Taquara CEP: 22725031 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 73.679.623/0001-06
PROCESSO: 25000.012633/99-87 AUTORIZ/MS: 1.03957.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

Consultas / Funcionamento de Empresa / Detalhes

Dados da Empresa

Razão Social

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA.

CNPJ

81.706.251/0001-98

Endereço Completo

RUA PROFESSOR LEÔNIDAS FERREIRA DA COSTA, 847 - PAROLIN CEP: 80.220-410 - CURITIBA/PR

Telefone

(41) -3332-9188

Responsável Técnico**Responsável Legal**

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.08.417-1

Data do Cadastro

17/03/1995

Situação Ativa**Nº do Processo**

25023.000239/94

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes

Armazenar

-
- Medicamento

Distribuir

-
- Medicamento

Expedir

-
- Medicamento

[Voltar](#)



PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA BARRA
2029 - Inclusão de Fórmula (Tonalidade) de Produto Registrado
2019 - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40°C)
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 2.00003-8
SABONETE POM POM LEITE E MEL
25351.068530/2012-65
SÃO PAULO/SP 042017
ITAJUBA/MG 042017
TABAÓ DA SERRA/SP 042017
SENADOR CANEDO/GO 042017
COMERCIAL 36 MESES
SABONETE INFANTIL - GRAU 2
CARTUCHO DE CARTOLINA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA BARRA
2038 - Anexação de documento de instrução para Alteração de dados complementares de produto registrado - Análise Físico-Química
2019 - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO

SUPERINTENDÊNCIA DE INSPEÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.066, DE 9 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, 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.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: MEDICAMENTO DISTRIBUIDORA LTDA
ENDEREÇO: RUA ANTONIO MOISES SAADI, n. 399, 409
BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL LAGOINHA CEP: 14095230 - RIBEIRÃO PRETOS/SP
CNPJ: 08.618.022/0003-93
PROCESSO: 25351.118179/2015-12 AUTORIZ/MS: 1.13844.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ESTRELA PRODUTOS PARA SAUDE - EIRELI - ME
ENDEREÇO: RUA MAESTRO FRANCISCO ANTONELLO. 301
BAIRRO: FANNY CEP: 81030100 - CURITIBA/PR
CNPJ: 21.458.610/0001-03
PROCESSO: 25351.191356/2015-16 AUTORIZ/MS: 1.13862.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR LEONIDAS FERREIRA DA COSTA, 847
BAIRRO: PAROLIN CEP: 80220410 - CURITIBA/PR
CNPJ: 81.706.251/0001-98
PROCESSO: 25351.191842/2015-24 AUTORIZ/MS: 1.13857.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: A PHARMA DISTRIBUIDORA LTDA
ENDEREÇO: AV. TALMA RODRIGUES RIBEIRO, 147, GALPÃO 3A, SALA 8
BAIRRO: PORTAL DE JACARAÍPE CEP: 29173795 - SERRA/ES
CNPJ: 17.008.753/0001-46
PROCESSO: 25351.185770/2015-26 AUTORIZ/MS: 1.13837.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PACIFICO LOG LOGISTICA E TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: RUA ANTONIO MESTRINER Nº 450, ARMZ 1
BAIRRO: BONSUCESSO CEP: 07175550 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 02.964.147/0001-27

PROCESSO: 25351.185918/2015-57 AUTORIZ/MS: 1.13828.7
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: EXPRESSO JUNDIAÍ LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA
ENDEREÇO: RUA FERREIRA DE OLIVEIRA, 59
BAIRRO: PARI CEP: 03022030 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 50.935.436/0027-80
PROCESSO: 25351.185743/2015-58 AUTORIZ/MS: 1.13831.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: TRANSPORTADORA CONTINENTAL LTDA
ENDEREÇO: PEDRO DE TOLEDO, Nº 800.
BAIRRO: JD SÃO GERALDO CEP: 07140000 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 28.141.158/0007-96
PROCESSO: 25351.184260/2015-64 AUTORIZ/MS: 1.13836.4
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TRANS FARMA LOGISTICA PARA SAUDE LTDA ME
ENDEREÇO: AV A QD 17 LT 04 N 114
BAIRRO: JARDIM SANTO ANTONIO CEP: 74853010 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 18.976.884/0001-80
PROCESSO: 25351.187644/2015-77 AUTORIZ/MS: 1.13839.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: J V TRANSPORTES ESPECIALIZADOS LTDA-EPP
ENDEREÇO: RUA EUCALIPTO, 210
BAIRRO: PARQUE SANTA RITA DE CASSIA CEP: 06700670 - COTIA/SP
CNPJ: 20.202.348/0001-79
PROCESSO: 25351.182187/2015-82 AUTORIZ/MS: 1.13820.8
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: DISMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA FELIPE CARMARÃO, 1662
BAIRRO: AEROPORTO CEP: 59607340 - MOSSORÓ/RN
CNPJ: 10.538.476/0001-34
PROCESSO: 25351.191750/2015-83 AUTORIZ/MS: 1.13864.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: capuani do brasil ltda.
ENDEREÇO: rodovia comelho pires, km 73,5 - caixa postal 161
BAIRRO: cruz alta CEP: 18530000 - TIETÊ/SP
CNPJ: 61.434.288/0001-05
PROCESSO: 25351.058530/2015-89 AUTORIZ/MS: 1.13861.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
EXPEDIR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
IMPORTAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.067, DE 9 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: LUCAS E JÚNIOR TRANSPORTADORA LTDA EPP
ENDEREÇO: ESTRADA GUANDU DO SENA, Nº. 1.570.
BAIRRO: BANGU CEP: 21854002 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 01.562.471/0001-36
PROCESSO: 25351.087314/2009-13 AUTORIZ/MS: 1.22255.8
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS BRASIL LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PARQUE II, Nº 240, GALPÃO 102
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 58082030 - JOÃO PESSOA/PB
CNPJ: 05.301.431/0001-01
PROCESSO: 25351.341657/2014-16 AUTORIZ/MS: 1.10444.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: FARMA VISION IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA SARGAS Nº 33
BAIRRO: MARANHÃO CEP: 06716835 - COTIA/SP
CNPJ: 09.058.502/0001-48
PROCESSO: 25351.494718/2014-17 AUTORIZ/MS: 1.11740.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: FEDEX BRASIL LOGÍSTICA E TRANSPORTE S.A.
ENDEREÇO: RUA WILLY EUGENIO FLECK, 715, LOTEAMENTO PORTO SEC
BAIRRO: SARANDI CEP: 91150180 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 10.970.887/0011-76
PROCESSO: 25025.055115/2008-19 AUTORIZ/MS: 1.22231.4
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TRANS MODEL TRANSPORTES URGENTES LTDA
ENDEREÇO: Avenida Guilherme 408
BAIRRO: vila Guilherme CEP: 02053000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 62.131.248/0001-49
PROCESSO: 25351.007459/2011-40 AUTORIZ/MS: 1.22773.7
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: OVER REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA
ENDEREÇO: Avenida Paulo de Frontin Nº 130 prédio
BAIRRO: Praça da Bandeira CEP: 20260011 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 40.224.719/0001-20
PROCESSO: 25351.294842/2013-82 AUTORIZ/MS: 1.01457.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.068, DE 9 DE ABRIL DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, 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.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: MARKEN BRASIL SERVICOS DE CADEIA DE SUPRIMENTOS LTDA.
ENDEREÇO: AV VEREADOR JOAO DE LUCA 1810
BAIRRO: JARDIM PRUDENCIA CEP: 04381001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 17.261.696/0001-02
PROCESSO: 25351.184162/2015-14
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.
EMPRESA: FRESINIUS KABI BRASIL LTDA.
ENDEREÇO: Rodovia CE 040 S/N
BAIRRO: Jacundá CEP: 61700996 - AQUIRAZ/CE
CNPJ: 49.324.221/0015-00
PROCESSO: 25351.175714/2015-31
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.
EMPRESA: WHITE COMERCIO E DISTRIBUIÇÃO LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA S-3, 938, QD. 5A, LOTE 14, SALA. 03
BAIRRO: SETOR BELA VISTA CEP: 74823440 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 11.462.531/0001-12
PROCESSO: 25351.195182/2015-39
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.
EMPRESA: PRO-SAUDE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI - ME
ENDEREÇO: A ADE CONJUNTO 13, 14, LOTE 14
BAIRRO: SAMAMBAIA SUL CEP: - BRASILIA/DF
CNPJ: 21.297.758/0001-03
PROCESSO: 25351.191612/2015-50

Consultas / Funcionamento de Empresa / Detalhes

Dados da Empresa

Razão Social

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA.

CNPJ

81.706.251/0001-98

Endereço Completo

RUA PROFESSOR LEÔNIDAS FERREIRA DA COSTA, 847 - PAROLIN CEP: 80.220-410 - CURITIBA/PR

Telefone

(41) -3332-9188

Responsável Técnico

LUCIANA CAPELETTI

Responsável Legal

ELCIO LUIS BORDIGNON

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.13.857-7

Data do Cadastro

13/04/2015

Situação Ativa**Nº do Processo**

25351.191842/2015-24

Cadastro

1 - Medicamento Especial

Atividades / Classes

Armazenar

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

[Voltar](#)



Promefarma Representações Comerciais Ltda.

CNPJ: 81706251/0001-98 | NIRE 4120226171

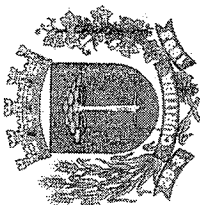
Inscr. Estadual: 10176046-40 | Inscr. Municipal: 00223204-6

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA

LICENÇA SANITÁRIA

Endereço: Rua: Prof. Leônidas Ferreira da Costa, 847 - Parolin - CEP: 80220-410 - Curitiba - PR

Telefone: (0xx41) 3332. 9188 | Fax: (0xx41) 3332. 9188 | E-mail: licita01@promefarma.com.br



Informações
Reclamações



ou 0800 6640 041

PREFEITURA MUNICIPAL DE CURITIBA
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAUDE
VIGILANCIA SANITARIA

Licença Sanitária

Nº 00.619/2017

DISTRITO SANITARIO PORTAO

A SECRETARIA MUNICIPAL DA SAÚDE, com base na Lei Municipal nº 9000/96 artigo nº 39, concede a presente Licença Sanitária a:

Razão Social PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA

Nome Fantasia PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS

Endereço RUA PROF LEONIDAS FERREIRA DA COSTA 847 PAROLIN

Processo nº 1022/2017 Insc. Imob. 250012203720050 Insc. Munic. 223.204-6

Técnico VISA 46158 - 466609

Ramo(s) de Atividade Econômica:

REPRESENTANTES COMERCIAIS E AGENTES DO COMERCIO DE MEDICAMENTOS COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA / COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO / COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO CIRURGICO HOSPITALAR E DE LABORATORIOS / COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE LIMPEZA E CONSERVACAO DOMICILIAR / COMERCIO ATACADISTA DE MAQUINAS APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO MEDICO HOSPITALAR PARTES E PECAS

ESTABELECEMENTO AUTORIZADO A DISTRIBUIR MEDICAMENTOS SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL CONFORME PORTARIA Nº 344/98.

M. Bastos
Márcia de Souza Bastos
Matr. PMS 40054 - CNP/PMS 15937
Comitê de Vigilância à Saúde
II.S. Portão

CURITIBA, 06 de Fevereiro de 2017

Validade: até 06/02/2018 e enquanto satisfazer as exigências da legislação em vigor. Manter em local visível ao público

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Rua Prudente de Moraes, 1145 - Bairro São Estevão - Fone: (41) 3229-9000 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (41) 3224-2024 - Fax: (41) 3224-2421

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 58420702171351160546-1; Data: 07/02/2017 13:51:17

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEO80500-0325.
Valor Total do Ato: R\$ 4,12.
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Miranda
Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
Tribunal

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 07/02/2017 às 16:35:06 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bf5699aef9073dea64eac2d676f78b4a6fae5076cc93c842db382c7ea5072405fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43dda7d68b04fd4b9827b0af57c1e3fb073

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

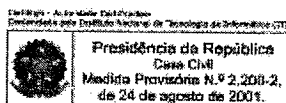
Esta certidão tem a sua validade até: 07/02/2018 às 14:05:40 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 650895

Código de Controle da Autenticação:

58420702171351160546-1

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



PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA

CERTIDÃO DE REGULARIDADE - CRF PROMEFARMA

Endereço: Rua: Prof. Leônidas Ferreira da Costa, 847 - Parolin - CEP: 80220-410 - Curitiba - PR

Telefone: (0xx41) 3332. 9188 | Fax: (0xx41) 3332. 9188 | E-mail: licita01@promefarma.com.br



**SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA**



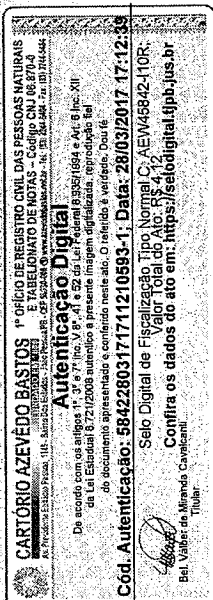
CERTIDÃO DE REGULARIDADE

CADASTRO Nº CRF-SOB Nº 11310		NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. MEDICAMENTO		VALIDADE 31/03/2018	
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA					
NOME DE FANTASIA DISTRIBUIDORA PROMEFARMA					
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO SEG A SEX 08:00 AS 12:00 / 13:30 AS 18:00 H					
ENDEREÇO R PROF LEONIDAS FERREIRA DA COSTA 847				CNPJ 81.706.251/0001-98	
LOCALIDADE PAROLIN			CIDADE CURITIBA II - PR		
RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S)					
TIPO INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO			SITUAÇÃO
F 11998	LUCIANA CAPELETTI	DIRETOR TÉCNICO			CONTRATADO
DOMINGO	SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	QUINTA	SEXTA
*****	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00
*****	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00
*****					SÁBADO *****

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DO PARANÁ - CRF-PR

Curitiba, 24 de Março de 2017.

Gerentes do CRF-PR conforme deliberação 673/2006:
 Farm. Elias Montin - Gerente Fiscalização
 Farm. Flávia de Abreu Chaves - Gerente Cad/Rec.
 Farm. Sérgio Satoru Mori - Gerente Geral



ÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

le o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que
 gos 22, parágrafo único e 24, da Lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está
 sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos
 inea "c" da Lei nº 5.991/73.
 mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessado e encaminhado
 o CRF para as devidas alterações.

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 29/03/2017 às 07:49:59 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5af347d30d00c8cfe1396e5375478f2331e10ff93e369f4ffe54d4251405
 318dfb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43dedd66b88e8a83b14cf0c88e915992788

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

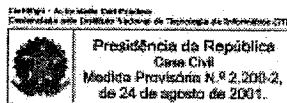
Esta certidão tem a sua validade até: 28/03/2018 às 17:27:26 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 680249

Código de Controle da Autenticação:

58422803171711210593-1

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





Promefarma Representações Comerciais Ltda.

002336

CNPJ: 81706251/0001-98 | NIRE 4120226171

Inscr. Estadual: 10176046-40 | Inscr. Municipal: 00223204-6

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Endereço: Rua: Prof. Leônidas Ferreira da Costa, 847 - Parolin - CEP: 80220-410 - Curitiba - PR

Telefone: (0xx41) 3332. 9188 | Fax: (0xx41) 3332. 9188 | E-mail: licita01@promefarma.com.br

M

CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE
DO NORDESTE DE SANTA CATARINA
Max Colin, 1843 - América - 89204 635 - Joinville - SC
Fone/Fax: 47 3422 9838 e 3422 5715
CNPJ: 03.222.337/0001-31

CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE
DO NORDESTE DE SANTA CATARINA
Max Colin, 1843 - América - 89204 635 - Joinville - SC
Fone/Fax: 47 3422 9838 e 3422 5715
CNPJ: 03.222.337/0001-31

NORDESTE/SC

ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que se fizeram necessários, principalmente para fins de habilitação em licitações, que a empresa, **PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA**, CNPJ 81.706.251/0001-98, estabelecida a Rua Professor Leônidas Ferreira da Costa, 847, Bairro Parolin, Curitiba, Paraná, forneceu as aos Municípios Consorciados ao CISNORDESTE/SC:

Atas de Registro de Preços (Preços Registrados) no PE 2/2014 - PA 76/2014

Item	Descrição	Unid.	Qtde	Valor	Total Item
5	ACICLOVIR 50MG CREME	BISNAGA	1.300,00	1,59	2.066,87
9	ACIDO FOLICO 0,2 MG/ML SOLUÇÃO ORAL	FRASCO	600,00	4,81	2.886,00
4	ALOPURINOL 100MG	COMPRIMIDO	480.000,00	0,05	24.843,00
5	ALOPURINOL 300MG	COMPRIMIDO	429.000,00	0,10	42.900,00
2	AMIODARONA (CLORIDRATO) 200MG	COMPRIMIDO	454.000,00	0,24	108.914,60
6	AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 50MG/ML + 12,5MG/ML P.O.P.I. SUSPENSÃO ORAL	FRASCO	49.700,00	4,30	213.550,96
3	AMPICILINA 500 MG	COMPRIMIDO	66.000,00	0,13	8.446,00
3	BENZOATO DE BENZILAZOLINA 25 %	FRASCO	800,00	1,99	1.591,92
8	CARBONATO DE CÁLCIO 1250 MG (EQUIVALENTE A 500MG DE CÁLCIO) + COLECALCIFEROL 400UI	COMPRIMIDO	4.470.000,00	0,52	2.314.119,00
4	CASSTANHA DA ÍNDIA COMPOSTA (AESCLUSUS HIPPOCASTANUM 10 MG + POLYGDINUM ACRE 10	COMPRIMIDO	300.000,00	0,20	59.100,00
22	CETOCONAZOL 20MG/G CREME	BISNAGA	7.600,00	0,98	7.447,24
39	CLORETO BENZALCONICO + SORO FISIOLÓGICO SPRAY NASAL	FRASCO	1.000,00	3,60	3.600,00
130	CLORETO DE POTÁSSIO 1,5G + CLORETO DE SÓDIO 3,5G + CITRATO DE SÓDIO 2,9G + GLICOSE	ENVELOPE	2.000,00	0,40	799,40
131	CLORETO DE POTÁSSIO 18,1%	AMPOLA	2.450,00	0,23	564,73
133	CLORETO DE SÓDIO 0,9% SOLUÇÃO NASAL	FRASCOS	4.000,00	2,41	9.639,60
146	COLESTIRAMINA 4G	SACHES	720,00	9,80	7.056,00
147	COMPLEXO B INJETÁVEL	AMPOLA	2.850,00	0,72	2.051,72
149	COMPLEXO B POLIVITAMINICO (Frasco com 30 ml)	FRASCO	1.950,00	1,80	3.509,81
158	DEXAMETASONA ELIXIR 0,1MG/ML 2MG/5ML	FRASCOS	11.000,00	1,08	11.856,90
162	DEXCLORFENIRAMINA (MALEATO) XAROPE	FRASCO	204.200,00	0,85	172.549,00
173	DIGOXINA 0,25MG	COMPRIMIDO	970.000,00	0,03	33.659,00
206	ESCOPOLAMINA (BUTILBROMETO) 10MG	COMPRIMIDO	565.000,00	0,22	123.396,00
210	ESCOPOLAMINA 10MG	COMPRIMIDO	265.000,00	0,22	59.148,00

M

CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE
DO NORDESTE DE SANTA CATARINA
Max Colin, 1843 - América - 89204 635 - Joinville - SC
Fone/Fax: 47 3422 9838 e 3422 5715
CNPJ: 03.222.337/0001-31

CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE
DO NORDESTE DE SANTA CATARINA
Max Colin, 1843 - América - 89204 635 - Joinville - SC
Fone/Fax: 47 3422 9838 e 3422 5715
CNPJ: 03.222.337/0001-31

NORDESTE/SC

Item	Descrição	Unid.	Qtde	Valor	Total Item
213	ESPIRONOLACTONA 25MG	COMPRIMIDO	1.565.000,00	0,08	121.913,50
244	FOSFATO SÓDIO, ENEMA, FOSFATO MONOBÁSICO 16% + FOSFATO DIBÁSICO 6%	FRASCO	1.800,00	3,88	6.993,82
251	GARRA DO DIABO (EXTRATO SECO) 500MG - COMPRIMIDO REVESTIDO DE HARPAGOPHYTUM HYDROPHILUM, VITAMINA B2, B6, B12, E MANJUA DE	CAPSULAS	1.000,00	0,60	597,80
284	GLICOSE 50%	AMPOLA	6.500,00	0,23	1.917,60
304	TRACONAZOL 100MG	COMPRIMIDO	32.000,00	0,45	14.396,80
306	LACTULOSE 667MG/ML SOLUÇÃO ORAL	FRASCOS	4.750,00	5,96	28.309,53
337	LOVASTATINA 20MG	COMPRIMIDO	4.800.000,00	3,00	14.399.920,00
341	MEBENDAZOL 20MG/ML SUSPENSÃO ORAL	FRASCOS	30.000,00	0,70	20.997,00
3	METOCLOPRAMIDA (CLORIDRATO) 10 MG/2 ML	AMPOLA	68.000,00	0,23	15.633,20
4	METOCLOPRAMIDA 10MG	COMPRIMIDO	473.000,00	0,05	23.839,20
3	METOCLOPRAMIDA 5MG/ML SOLUÇÃO	AMPOLA	5.000,00	0,24	1.194,50
2	METRONIDAZOL 250MG	COMPRIMIDO	553.000,00	0,07	36.995,70
3	MICONAZOL (NITRATO) 20 MG/GR CREME VAGINAL COM NO MÍNIMO 10 APLICADORES	BISNAGA	48.200,00	4,40	212.031,80
1	MONTELUCAZOL SÓDICO 10 MG	COMPRIMIDO	1.500,00	0,53	794,85
3	NISTATINA 100.000UI/ML SUSPENSÃO ORAL	FRASCO	12.250,00	1,79	21.915,25
3	NISTATINA CREME VAGINAL 25.000UI/G COM NO MÍNIMO 10 APLICADORES	BISNAGAS	11.400,00	3,98	45.370,86
3	ÓLEO MINERAL 100%	FRASCOS	6.500,00	1,50	9.749,35
3	OMEPRAZOL MAGNÉSIO 20MG	COMPRIMIDO	1.500,00	7,90	11.850,00
3	PANTOPRAZOL DE SÓDIO 40 MG	COMPRIMIDO	20.000,00	0,19	3.796,00
3	PARACETAMOL 750MG	COMPRIMIDO	1.000.000,00	0,04	41.900,00
3	PILOCARPINA (CLORIDRATO) 2% SOLUÇÃO	FRASCOS	240,00	17,10	4.104,00
440	POLIVITAMINICO COMPOSTO DE VITAMINAS E MINERIAS DE A A Z RETINOL (COMO PALMITATO) (VT. A) 2684 UI, COLECALCIFEROL (VT. D) 400 UI	COMPRIMIDO	610.000,00	0,98	597.800,00
467	SALBUTAMOL 0,04%	FRASCO	1.200,00	0,81	966,00
482	SULFADIAZINA 500MG	COMPRIMIDO	36.000,00	0,14	5.018,40
499	TIAMINA (CLORIDRATO) + VITAMINA B1, B2, B6, B12, VITAMINA B2 4.0 MG.	AMPOLA	14.400,00	1,32	19.000,00
522	VERAPAMIL (CLORIDRATO) 120MG	COMPRIMIDO	20.000,00	0,26	5.200,00
523	VERAPAMIL (CLORIDRATO) 80MG	COMPRIMIDO	1.082.000,00	0,05	53.991,80
524	VITAMINA A 5 000UI + D 900UI E OXIDO DE ZINCO 150MG/G, POMADA DERMATOLÓGICA	BISNAGA	5.000,00	1,80	8.999,00
528	VITAMINAS + SAIS MINERAIS SENDO ACIDO FOLICO 500MG, VITAMINA B1, 30MG, VITAMINA B2 10MG, VITAMINA B6 10 MG, VITAMINA B12	COMPRIMIDO	60.000,00	0,70	42.000,00

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS DE SANTA CATARINA - FONE: 47 3422 9838 - FAX: 47 3422 5715 - CNPJ: 03.222.337/0001-31

Autenticação Digital - O presente documento eletrônico foi autenticado com o código de verificação digital 58429802171359809015-1-Data: 08/02/2017 13:59:36

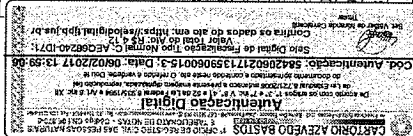
Cod. Autenticação: 58429802171359809015-1-Data: 08/02/2017 13:59:36

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: ACP6242-18XV. - Confira os dados do ato em: <https://sedejudicijal.jus.br>

Total do Fornecedor:	16.970.491,89
----------------------	---------------

Entretanto, os totais efetivamente solicitados pelos Municípios e fornecidos pelo licitante no PE 2/2014 - PA 76/2014, foram:

AF	Município	Data Emissão	Valor
04/78/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	24/04/2015	R\$ 25.982,87
0464/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	24/04/2015	R\$ 6.552,00
0442/2015	MUNICÍPIO DE RIO NEGRINHO	16/04/2015	R\$ 12.529,58
0414/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	15/04/2015	R\$ 4.943,78
99/2015	MUNICÍPIO DE GUARAMIRIM	14/04/2015	R\$ 4.789,99
86/2015	MUNICÍPIO DE CORUPÁ	10/04/2015	R\$ 2.765,70
63/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	23/03/2015	R\$ 2.216,15
54/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	19/03/2015	R\$ 1.113,96
44/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	19/03/2015	R\$ 8.166,97
23/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	19/03/2015	R\$ 96.779,95
84/2015	MUNICÍPIO DE RIO NEGRINHO	16/03/2015	R\$ 30.761,10
61/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	23/02/2015	R\$ 8.654,98
2/2015	MUNICÍPIO DE GUARAMIRIM	16/02/2015	R\$ 2.672,24
86/2015	MUNICÍPIO DE GUARAMIRIM	16/02/2015	R\$ 2.399,45
98/2015	MUNICÍPIO DE SÃO BENTO DO SUL	13/02/2015	R\$ 1.742,48
15/2015	MUNICÍPIO DE RIO NEGRINHO	05/02/2015	R\$ 30.355,00
17/2014	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	04/02/2015	R\$ 54.554,73
7/2015	MUNICÍPIO DE CORUPÁ	28/11/2014	R\$ 1.942,14
2/2014	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	26/11/2014	R\$ 12.949,74
0068/2014	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	17/11/2014	R\$ 79,50
0055/2014	MUNICÍPIO DE GUARAMIRIM	12/11/2014	R\$ 224,99
0043/2015	MUNICÍPIO DE CORUPÁ	27/01/2015	R\$ 1.906,38
0034/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	26/01/2015	R\$ 103.199,59
0027/2014	MUNICÍPIO DE RIO NEGRINHO	06/11/2014	R\$ 5.774,23
0016/2015	MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	26/01/2015	R\$ 1.511,95
			R\$ 431.121,45



Joinville, 09 de outubro de 2015
 Norma Bässols Rodrigues Hilz
 Assessora Jurídica CISNORDESTE/SC

CISNORDESTE/SC
 Rua Max Collin, 1843 - América
 89204-635 Joinville - SC
 (47) 3422-9838

Atas de Registro de Preços (Preços Registrados) no PE 2/2015 - PA 03/2015

Item	Descrição	Unid.	Qtd	Valor	Total Item
5	ACETILCISTEINA 20MG/ML XAROPE SEM AÇÚCAR FRASCO COM 100ML	FRASCO	900,00	3,22	2.898,00
8	ACICLOVIR 200MG	COMPRIMIDO	81.900,00	0,10	9.226,76
11	ACICLOVIR 500MG CREME, BISNAGA COM 10G	BISNAGA	3.350,00	1,55	5.182,45
15	ACIDO FOLICO 0,2 MG/ML SOLUÇÃO ORAL.	FRASCO	150,00	4,95	742,50
28	ÁGUA DESTILADA AMPOLA PLÁSTICA 20ML	AMPOLA	45.000,00	0,27	11.970,00
30	ÁGUA DESTILADA ESTERIL SISTEMA FECHADO.	FRASCO	500,00	1,88	940,00
35	ALBENDAZOL 40MG/ML SUSPENSÃO ORAL.	FRASCO	58.860,00	0,99	58.432,17
49	AMBROXOL (CLORIDRATO) 30MG/5ML XAROPE. FRASCO COM 120 ML	FRASCO	7.850,00	1,28	9.822,60
58	AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 500MG/ML + 12,5MG/ML P.O.D SUSPENSÃO	FRASCO	26.350,00	6,30	166.005,00
65	AMPICILINA 250MG/5ML FRASCO COM 60 ML	FRASCO	1.000,00	2,02	2.020,00
73	ATENOLOL 100MG	COMPRIMIDO	225.000,00	0,04	8.550,00
95	BENZATO DE BENZILA 25% FRASCO 100 ML	FRASCO	1.950,00	1,99	3.832,98
128	CARBONATO DE CÁLCIO 1250 MG (EQUIVALENTE A 500MG DE CA++ +	COMPRIMIDO	3.395,000	0,53	1.792.650,00
177	CIPROTERONA (ACETATO) 50MG	COMPRIMIDO	25.500,00	5,93	151.215,00
187	CLOBETASOL (PROPIONATO) 0,5MG/SG POMADA	BISNAGA	50,00	3,55	177,30
197	CLOPIDOGREL 75MG	COMPRIMIDO	830.000,00	0,41	214.650,00
201	CLOXANFENICOL 5MG + ACETATO DE RETINOL 10.000UI + AMINOACÍDIOS 25MG + METIONINA	BISNAGA	965,00	7,00	6.782,11
207	CLORETO DE SÓDIO 0,9% SOLUÇÃO NASAL GOTAS FRASCO 30 ML	FRASCOS	3.500,00	0,51	1.801,80
208	CLORETO DE SÓDIO 0,9% SOLUÇÃO NASAL SPRAY FRASCO 50 ML	FRASCOS	15.300,00	2,00	30.598,47
216	CLOROPROMIDA 250MG	COMPRIMIDO	10.600,00	0,42	4.482,00
217	CLORTALIDONA 50 MG	COMPRIMIDO	7.200,00	0,11	786,24
222	COLECALCIFEROL 3.300 UI/ML SOLUÇÃO	FRASCO	30,00	20,00	600,00
250	DEXCLORFENIRAMINA (MALEATO) 0,4 MG/ML SOLUÇÃO ORAL FRASCO 100 ML	FRASCO	65.700,00	0,84	55.043,46

002339

CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE DO NORDESTE DE SANTA CATARINA
 Max Collin, 1843 – América – 89204-635 – Joinville - SC
 Fone/Fax: 47 3422 9838 e 3422 5715
 CNPJ: 03.222.337/0001-31

NORDESTE/SC

Item	Descrição	Quantidade	Valor
627	PERMANGANATO DE POTÁSSIO 100MG	COMPRIMIDO	5.300,00
628	PERMETRINA 10MG/ML LIOÇÃO 60 ML	FRASCO	7.420,00
674	RIFAMICINA 10MG/ML SPRAY 20 ML	FRASCO	190,00
679	RIVAROXABANA 10MG	COMPRIMIDO	300,00
685	SAIS P/ REIDRATAÇÃO ORAL COM 27,9G (CLORETO DE SÓDIO 3,5G + CLORETO DE SALUBUTAMOL 2MG/5ML XAROPE 100 ML	ENVELOPE	62.900,00
688	SALUBUTAMOL 2MG/5ML XAROPE 100 ML	FRASCOS	3.600,00
698	SINVASTATINA 20MG	COMPRIMIDO	7.750,00
745	TETRACICLINA 500MG	CAPSULA	24.000,00
753	TIAMINA (CLORIDRATO) 300MG	COMPRIMIDO	38.100,00
802	VITAMINA B1 + B6 + B12 5.000 U3/ML INTRAMUSCULAR EXCLUSIVO	AMPOLA	400,00
Total do material:			3.883.568,84

Cartório Azevedo Bastos
 Rua Vitor de Almeida Cavalcante, 100 - Vila do Brasil - Joinville - SC
 CNPJ: 08.928.173/0001-13
 Autenticação Digital nº 5442982171359860916-5
 Data: 20/07/2015 13:59:38

trrelanto, os totais efetivamente solicitados pelos Municípios e fornecidos pelo
 lante no PE 2/2015 – PA 03/2015, que se encontra vigente até 31/12/2015, até o
 nimento, foram:

Município	Data Envio	Valor
MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	24/09/2015	R\$ 452,90
MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	16/09/2015	R\$ 2.460,00
MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	16/09/2015	R\$ 12.000,00
MUNICÍPIO DE ITAPOÁ	16/09/2015	R\$ 11.404,01
MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	15/09/2015	R\$ 41.710,92
MUNICÍPIO DE RIO NEGRINHO	10/09/2015	R\$ 19,39
MUNICÍPIO DE RIO NEGRINHO	04/09/2015	R\$ 1.845,00
MUNICÍPIO DE BALNEÁRIO BARRA DO SUL	28/08/2015	R\$ 942,11
MUNICÍPIO DE SÃO BENTO DO SUL	20/08/2015	R\$ 399,50
MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	13/08/2015	R\$ 11.285,00
MUNICÍPIO DE JARAGUÁ DO SUL	13/08/2015	R\$ 14.448,54
MUNICÍPIO DE BALNEÁRIO BARRA DO SUL	13/08/2015	R\$ 309,40
MUNICÍPIO DE RIO NEGRINHO	07/08/2015	R\$ 2.400,00
MUNICÍPIO DE RIO NEGRINHO	06/08/2015	R\$ 244,50
MUNICÍPIO DE CORUPÁ	05/08/2015	R\$ 2.592,83
MUNICÍPIO DE SCHROEDER	30/07/2015	R\$ 572,90
MUNICÍPIO DE SCHROEDER	30/07/2015	R\$ 4.882,12
HOSPITAL MUNICIPAL SÃO JOSÉ	29/07/2015	R\$ 237,34
MUNICÍPIO DE BALNEÁRIO BARRA DO SUL	29/07/2015	R\$ 2.449,24

CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE DO NORDESTE DE SANTA CATARINA
 Max Collin, 1843 – América – 89204-635 – Joinville - SC
 Fone/Fax: 47 3422 9838 e 3422 5715
 CNPJ: 03.222.337/0001-31

NORDESTE/SC

Item	Descrição	Quantidade	Valor
269	DICLOFENACO DIETILAMONIO GEL 60 G	BISNAGA	100,00
260	DICLOFENACO POTASSICO 50MG	COMPRIMIDO	245.000,00
270	DIGOXINA 0,25MG	COMPRIMIDO	437.500,00
282	DOMPERIDONA 10MG	COMPRIMIDO	4.500,00
313	ESCOPOLAMINA (BUTILBROMETO) 10MG + DIPIRONA SÓDICA 250MG	COMPRIMIDO	89.500,00
322	ESPRONOLACTONA 28MG	COMPRIMIDO	1.299.000,00
325	ESTRADIOL 2 MG	COMPRIMIDO	2.000,00
328	ESTRIOL 1MG/ML CREME VAGINAL	BISNAGAS	4.100,00
347	FENOFIBRATO 250MG	COMPRIMIDO	21.000,00
360	FLUCONAZOL 2MG/ML (100ML)	FIA	2.000,00
363	FLUNARIZINA (DICLORIDRATO) 10MG	COMPRIMIDO	55.000,00
372	FORMOTEROL (FUMARATO) 6MG + BUDESONIDA 200MG + INALADOR	CAPSULAS	25,00
383	GARRA DO DIABO (EXTRATO SECO) 500MG	CAPSULAS	14.000,00
387	GENTAMICINA (SULFATO) 80MG/2ML (AMPOLA 2)	AMPOLA	4.800,00
395	GLUCOSE 25% AMPOLA 10 ML	AMPOLA	1.500,00
398	GLUCOSE 40% AMPOLA 10 ML	AMPOLA	13.650,00
421	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO + HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO + SIMPLICITONA COMPRIMIDO	COMPRIMIDO	5.000,00
429	IBUPROFENO 50 MG/ML SOLUÇÃO ORAL	FRASCO	53.300,00
447	ISOFLAVONA 150MG	COMPRIMIDO	10.500,00
452	ISSOSORBIDA (MONITRATO) 40MG	COMPRIMIDO	47.400,00
457	LACTULOSE 667MG/ML SOLUÇÃO ORAL 100 ML	FRASCOS	6.770,00
478	LIDOCANA 100MG/5G GEL 2% BISNAGA 30 G	BISNAGA	13.930,00
483	LOSARTANA POTÁSSICA 50MG	COMPRIMIDO	7.738.800,00
497	MAYTENOS ILICIFOLIA - 380 MG	CAPSULAS	30.000,00
522	METOCLOPRAMIDA (CLORIDRATO) 5MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML	AMPOLA	118.460,00
524	METOCLOPRAMIDA 4MG/ML GOTAS SOLUÇÃO	FRASCO	38.300,00
533	METRONIDAZOL 100MG/G COM NO MÍNIMO 10 APLICADORES CREME VAGINAL 50G	BISNAGA	19.250,00
537	METRONIDAZOL 500MG/100ML EV	FIA	3.000,00
563	NIFEDIPINA 10MG	COMPRIMIDO	217.500,00
564	NIFEDIPINA 20MG	COMPRIMIDO	133.300,00
568	NIMODIPINO 30MG	COMPRIMIDO	12.000,00
571	NISTATINA 100.000U/ML SUSPENSÃO ORAL	FRASCO	8.210,00
580	NORETISTERONA (EMANITATO) 50MG + ESTRADIOL (VALERATO) 5 MG/ML AMPOLA 1 ML	AMPOLA	1.650,00
595	OMEPRAZOL MAGNÉSIO 20MG	COMPRIMIDO	2.650,00

Cartório Azevedo Bastos
 Rua Vitor de Almeida Cavalcante, 100 - Vila do Brasil - Joinville - SC
 CNPJ: 08.928.173/0001-13
 Autenticação Digital nº 5442982171359860916-5
 Data: 20/07/2015 13:59:38

CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAÚDE DO NORDESTE DE SANTA CATARINA
 Max Collin, 1843 - América - 89204-635 - Joinville - SC
 Fone/Fax: 47 3422 9838 e 3422 5715
 CNPJ: 03.222.337/0001-31

NORDESTE/SC

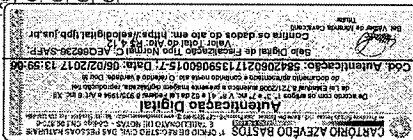
0800/2015	MUNICIPIO DE SÃO BENTO DO SUL	27/07/2015	R\$	799,00
0795/2015	MUNICIPIO DE GUARAMIRIM	27/07/2015	R\$	37,63
0785/2015	MUNICIPIO DE ITAPOÁ	22/07/2015	R\$	394,20
0780/2015	MUNICIPIO DE JARAGUÁ DO SUL	15/07/2015	R\$	5.771,00
0753/2015	MUNICIPIO DE SCHROEDER	10/07/2015	R\$	644,00
0752/2015	MUNICIPIO DE BALNEÁRIO BARRA DO SUL	09/07/2015	R\$	399,50
0736/2015	MUNICIPIO DE JARAGUÁ DO SUL	08/07/2015	R\$	7.292,92
0732/2015	MUNICIPIO DE ITAPOÁ	08/07/2015	R\$	14.280,18
0695/2015	MUNICIPIO DE JARAGUÁ DO SUL	30/06/2015	R\$	7.404,06
0665/2015	MUNICIPIO DE RIO NEGRINHO	26/06/2015	R\$	37.889,56
0664/2015	MUNICIPIO DE RIO NEGRINHO	26/06/2015	R\$	1.467,00
632/2015	MUNICIPIO DE GUARAMIRIM	19/06/2015	R\$	23.999,58
620/2015	MUNICIPIO DE CORUPÁ	18/06/2015	R\$	3.525,59
605/2015	MUNICIPIO DE JARAGUÁ DO SUL	17/06/2015	R\$	67.168,68
603/2015	MUNICIPIO DE SCHROEDER	16/06/2015	R\$	3.676,16
			R\$	285.404,76

Joinville, 09 de outubro de 2015.

Norma Bassois Rodrigues Hoiz
 Norma Bassois Rodrigues Hoiz

Assessora Jurídica CISNORDESTE/SC

CISNORDESTE/SC
 Rua Max Collin, 1843 - América - SC
 89204-635 - Joinville - SC
 (47) 3422-9838



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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 06/02/2017 às 16:11:48 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26403962b95e1de9ec8ce3e2c33aae43db77266e3cf6f0b6ef195634e3723c95fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d2e282408d0ea0ad14d70119c36e13faf

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

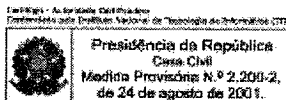
Esta certidão tem a sua validade até: 06/02/2018 às 15:28:23 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 649955

Código de Controle da Autenticação:

58420602171359060015-1 a 58420602171359060015-7

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





Conselho Intermunicipal de Saúde do
Município de Ijuí, Rio Grande do Sul



Conselho Intermunicipal de Saúde do
Município de Ijuí, Rio Grande do Sul



ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que se fizeram necessários, principalmente para fins de habilitação em licitações, que a empresa, **PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA**, CNPJ 81.706.251/0001-98, estabelecida a Rua Professor Leônidas Ferreira da Costa, 847, Bairro Parolin, Curitiba, Paraná, forneceu:

Descrição do Item	Unidad e	Quantidad e
BRIMONIDINA, TARTARATO 2MG/ML, 5ML COLÍRIO	FR	4
Amplicilina suspensão 50mg/ml 60ml	FR	15
TOBRAMICINA 0,3%, SOL OFTÁLMICA, 5ML	FR	45
Clobetasol, propionato 0,05% pomada, 30g	BN	80
Tinidazol + Miconazol creme vaginal 40g	BN	100
TIAMINA 100MG+PIRIDOXINA 100MG+CIANOCOBALAMINA 50000I M	AM	150
Clobetasol, propionato 0,05% creme 30g	BN	163
Tibolona 2,5mg	CP	280
NORETISTERONA 2MG+ETINILESTRADIOL 0,01MG	CP	840
Ginko Biloba 120mg	CP	500
Bromofeniramina, maleato + fenilefrina 20ml	FR	520
Ibuprofeno 100mg/ml, fr. 20ml	FR	533
Tetraciclina 500mg	CP	800
Carbocisteína 20mg/ml, xpe infantil, 80ml	FR	830
Deltametrina Shampoo, 0,2mg/ml, 100 ml	FR	895
LANSOPRAZOL 30MG	CP	1.046
IBUPROFENO 200MG	CP	3.000
Secnidazol 1000mg	CP	2.650
Nimodipino 30mg	CP	13.380
Diosmina 450mg, Hesperidina 50mg	CP	16.630
Nifedipino 20mg	CP	22.120
Amilorida + Hidroclorotiazida 5/50mg	CP	63.590
Carbonato de Cálcio 500mg	CP	87.000

Atenciosamente,

Maria Elizabeth Rufim de Jesus
 Diretora Executiva do CISA

Ijuí, 13 de outubro de 2015.

O CISA - Consórcio Intermunicipal de Saúde do Noroeste do Estado do Rio Grande do Sul, CNPJ 02.231.696/0001-92, estabelecido na Av. David José Martins, 489 Centro Ijuí/RS, sendo que os mesmos foram entregues de forma adequada e cumprido prazo de entrega.

002342

002343

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 06/02/2017 às 16:12:19 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26403962b95e1de9ec8ce3e2c33aae43bd91f2eae7ae77a007cd43da2
647413efb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d06a8798745e615c740e4fa111ed83ee6

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

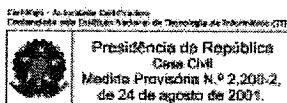
Esta certidão tem a sua validade até: 06/02/2018 às 15:28:23 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 649952

Código de Controle da Autenticação:

58420602171358070875-1 a 58420602171358070875-2

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





Promefarma Representações Comerciais Ltda. 002344

CNPJ: 81706251/0001-98 | NIRE 4120226171

Inscr. Estadual: 10176046-40 | Inscr. Municipal: 00223204-6

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA

REGISTRO PRODUTO - ANVISA

Endereço: Rua: Prof. Leônidas Ferreira da Costa, 847 - Parolin - CEP: 80220-410 - Curitiba - PR

Telefone: (0xx41) 3332. 9188 | Fax: (0xx41) 3332. 9188 | E-mail: licita01@promefarma.com.br

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		NATULAB LABORATÓRIO S.A		Detalhe do Produto: VITER C		Autentização		1.03.8413	
CNPJ		02.456.955/0001-83							
Nome Comercial		VITER C							
Classe Terapêutica		MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K							
Registro		138410018							
Processo		25971155/2005-13							
Vencimento do Registro		08/2020							
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação			
200 MG / ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML		SOLUÇÃO ORAL		1		08/08/2005			
Validade		24 meses		Registro		1384100180014			
Princípio Ativo		ÁCIDO ASCÓRBICO							
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		<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL 		Fabricantes Internacionais		<ul style="list-style-type: none"> [sem dados cadastrados] 	
Via de Administração		ORAL							
IFA Único		Sim							
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)							
Restrição de prescrição		Venda sem Prescrição Médica							
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]							
Destinação		Comercial							
Restrito a hospitais		Não Informado							
Terça		[sem dados cadastrados]							
Medicamento referência		Não							
Apresentação fracionada		Não							
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação			
200 MG / ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)		SOLUÇÃO ORAL		2		08/08/2005			
Validade		24 meses		Registro		1384100180022			
Princípio Ativo		ÁCIDO ASCÓRBICO							
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		<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL 		Fabricantes Internacionais		<ul style="list-style-type: none"> [sem dados cadastrados] 	
Via de Administração		ORAL							
IFA Único		Sim							
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)							
Restrição de prescrição		Venda sem Prescrição Médica							
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]							
Destinação		Comercial							
Restrito a hospitais		Não Informado							
Terça		[sem dados cadastrados]							
Medicamento referência		Não							
Apresentação fracionada		Não							
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação			
500 MG COM CT ENV ALU X 20		COMPRIMIDO SIMPLES		3		08/08/2005			
Validade		24 meses		Registro		1384100180030			
Princípio Ativo		ÁCIDO ASCÓRBICO							
Complemento diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]							
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 							
Local de fabricação		Fabricantes Nacionais		<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL 		Fabricantes Internacionais		<ul style="list-style-type: none"> [sem dados cadastrados] 	
Via de Administração		ORAL							
IFA Único		Sim							
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)							
Restrição de prescrição		Venda sem Prescrição Médica							
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]							
Destinação		Comercial							
Restrito a hospitais		Não Informado							
Terça		[sem dados cadastrados]							
Medicamento referência		Não							
Apresentação fracionada		Não							
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação			
500 MG COM CT ENV ALU X 30		COMPRIMIDO SIMPLES		4		08/08/2005			
Validade		24 meses		Registro		1384100180049			
Princípio Ativo		ÁCIDO ASCÓRBICO							

Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)	Forma Farmacêutica	500 MG COM CX ENV ALU/ALU X 1000 (EMB HOSP)	Nº Apres.	6	Data de Publicação	08/08/2005
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO	Registro			1384100180065
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais	Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Via de Administração	ORAL	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
IFA Único	Sim	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL 				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		Fabricantes Internacionais				
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		(sem dados cadastrados)				
Destinação	Comercial	Via de Administração	ORAL				
Restrito a hospitais	Não Informado	IFA Único	Sim				
Terça	(sem dados cadastrados)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Medicamento referência	Não	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Apresentação fracionada	Não	Restrição de uso	(sem dados cadastrados)				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Destinação	Comercial				
500 MG COM CX ENV ALU/ALU X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	Restrito a hospitais	Não Informado				
Validade	24 meses	Terça	(sem dados cadastrados)				
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO	Medicamento referência	Não				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)	Apresentação fracionada	Não				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	7	Data de Publicação	08/08/2005
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais	1 G COM EFV CT B PLAS X 10 (SABOR LARANJA)	COMPRIMIDO EFERVESCENTE	Registro			1384100180073
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses				
IFA Único	Sim	Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO PLÁSTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais				
Destinação	Comercial		<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL 				
Restrito a hospitais	Não Informado	Via de Administração	ORAL				
Terça	(sem dados cadastrados)	IFA Único	Sim				
Medicamento referência	Não	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Apresentação fracionada	Não	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
		Restrição de uso	(sem dados cadastrados)				
		Destinação	Comercial				
		Restrito a hospitais	Não Informado				
		Terça	(sem dados cadastrados)				
		Medicamento referência	Não				
		Apresentação fracionada	Não				
		Destinação	Comercial				

Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)	Forma Farmacêutica	500 MG COM CX ENV ALU/ALU X 500 (EMB HOSP)	Nº Apres.	5	Data de Publicação	08/08/2005
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO	Registro			1384100180057
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais	Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Via de Administração	ORAL	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
IFA Único	Sim	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL 				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		Fabricantes Internacionais				
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)	Via de Administração	ORAL				
Destinação	Comercial	IFA Único	Sim				
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Terça	(sem dados cadastrados)	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	(sem dados cadastrados)				
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial				
		Restrito a hospitais	Não Informado				
		Terça	(sem dados cadastrados)				
		Medicamento referência	Não				
		Apresentação fracionada	Não				
		Destinação	Comercial				

Validade	24 meses	Registro	1384100180138
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO PLÁSTICO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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 sem 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 Farmacéutica	Nº Apres.	14
	1 G COM EFERV CX TB PLAS X 800 (SABOR LARANJA) (EMB HOSP)		08/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100180146
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO PLÁSTICO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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 sem 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 Farmacéutica	Nº Apres.	12
	1 G COM EFERV CX TB PLAS X 400 (SABOR LARANJA) (EMB HOSP)		08/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100180121
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - TUBO PLÁSTICO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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 sem 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 Farmacéutica	Nº Apres.	13
	1 G COM EFERV CX TB PLAS X 500 (SABOR LARANJA) (EMB HOSP)		08/08/2005

Medicamento referência MSO
Apresentação fracionada MSO

Voltar

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		NATULAB LABORATÓRIO S.A		Detalhe do Produto: AFOLIC	
CNPJ	02.956.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3		
Nome Comercial	AFOLIC				
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS-SIMPLES				
Registro	138410050				
Processo	23551.753177/2009-96				
Vencimento do Registro	12/2021				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500019		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
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				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 				
Via de Administração	Fabricantes Internacionais				
IFA Único	[sem dados cadastrados]				
Conservação	ORAL				
	Slim				
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de uso	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Destinação	Venda sob Prescrição Médica				
Restrito a hospitais	[sem dados cadastrados]				
Tarja	Comercial				
Medicamento referência	Não Informado				
Apresentação fracionada	[sem dados cadastrados]				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500027		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
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

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Slim

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

2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30

COMPRIMIDO REVESTIDO

3

05/12/2011

Validade

24 meses

Princípio Ativo

ÁCIDO FÓLICO

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Slim

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

2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)

COMPRIMIDO REVESTIDO

4

05/12/2011

Validade	24 meses	Registro	1384100500043
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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 [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INCX 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500051
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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 [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INCX 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500078
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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 [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INCX 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500078
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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>		

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		
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 600 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	138410050086		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMÉIA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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		
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	138410050094		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMÉIA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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		
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500108		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
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				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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		
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	05/12/2011		

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		
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 600 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	138410050086		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMÉIA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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		
2 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	138410050094		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMÉIA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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		
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500108		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
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				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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		
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	05/12/2011		

Validade	24 meses	Registro	1384100500116
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
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
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500124
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
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
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500132
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
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]		

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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500159		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500167		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 				

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	05/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1384100500175		
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE 				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	05/12/2011		

002355

Validade	24 meses	Registro	1384100500183
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - 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
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLUS AMB X 100 ML - CP MED	SOLUÇÃO ORAL	19	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500191
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <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
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLUS AMB X 120 ML - CP MED	SOLUÇÃO ORAL	20	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500205
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <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]		

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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML * 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	22	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500221
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML * 100 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	23	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500231
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML * 100 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	24	05/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1384100500248
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <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		

13

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A		Detalhe do Produto: ASMAPEN	
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.055.584-9
Nome Comercial	ASMAPEN		
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES		
Registro	1558403580012		
Processo	25351.569115/2011-91		
Vencimento do Registro	05/2021		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1
	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X COMPRIMIDO SIMPLES		
Validade	24 meses	Registro	1558403580012
Princípio Ativo	AMINOFLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	2
	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X COMPRIMIDO SIMPLES		
Validade	24 meses	Registro	1558403580020
Princípio Ativo	AMINOFLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	3
	24 MG/ML SOL INJ CT 50 FAVD TRANS X 10 ML		
Validade	24 meses	Registro	1558403580039
Princípio Ativo	AMINOFLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	4
	100 MG COM CT 25 BL AL PLAS TRANS X 20 (EMB. HOSP)		
Validade			
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem			

Validade	24 meses	Registro	1558.03580047
Princípio Ativo	AMINOFLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	DERMICA (Aplicação Tópica)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CX 50 BL AL PLAS TRANS X 10 (EMB. HDSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1558.03580055
Princípio Ativo	AMINOFLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	DERMICA (Aplicação Tópica)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT 2 BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1558.03580063
Princípio Ativo	AMINOFLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	DERMICA (Aplicação Tópica)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: Amoxicilina			
Nome da Empresa	AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA		
CNPJ	04.301.884/0001-75	Autorização	1.05.167-9
Nome Comercial	Amoxicilina		
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPICLO ESPECTRO		
Registro	151670019		
Processo	25351.1083-40/2005-41		
Vencimento do Registro	01/2021		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	09/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1516700190019
Princípio Ativo	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> AUROBINDO PHARMA LIMITED - INDIA 		
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 Apros.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 21	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	09/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1516700190027
Princípio Ativo	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- AUROBINDO PHARMA LIMITED - INDIA

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

500 MG CAP GEL DURA CT BL AL
PLAS INC X 30

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da

Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

- AUROBINDO PHARMA LIMITED - INDIA

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

Data de publicação

500 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLAS INC X 350 (EMB HOSP)	4	09/07/2006
Validade	24 meses	1516700190043
Princípio Ativo	AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 	
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> AUROBINDO PHARMA LIMITED - INDIA 	
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 (ATIVA)	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLAS INC X 70 (EMB HOSP)	5	09/07/2006
Validade	24 meses	1516700190051
Princípio Ativo	AMOXICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 	
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> AUROBINDO PHARMA LIMITED - INDIA 	
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	Nº Apres.	Data de Publicação
Apresentação fracionada	Não	6	09/01/2006
Apresentação (ATIVA)	Forma Farmacêutica	Registro	1516700190061
500 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLAS INC X 140 (EMB HOSP)	24 meses		
Princípio Ativo	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> AUROBINDO PHARMA LIMITED - INDIA 		
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		

Voliar

002360

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LDA	
CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.0472
Nome Comercial	Amoxicilina + Clavulanato de Potássio		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	100470431		
Processo	25351115407/2006-35		
Vencimento do Registro	07/2022		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PO P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	Data de Publicação	27/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1004704310013
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRÍDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BILSFARMA ANTIBIÓTICO LTDA. - ME - DIADEMA - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	2
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PO P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	Data de Publicação	27/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1004704310021
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRÍDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BILSFARMA ANTIBIÓTICO LTDA. - ME - DIADEMA - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	5
(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 70 ML + DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	Data de Publicação	27/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1004704310056
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRÍDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • LEK PHARMACEUTICALS D. D. - ESLOVÊNIA		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CX 24 FR VD AMB X 70 ML + DOSAD	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	6	27/08/2007
Validade	Registro		1004704310064
24 meses			
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Fabricantes Internacionais • LEK PHARMACEUTICALS D. - ESLOVÊNIA		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CX 48 FR VD AMB X 70 ML + DOSAD	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	7	27/08/2007
Validade	Registro		1004704310072
24 meses			
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Fabricantes Internacionais • LEK PHARMACEUTICALS D. - ESLOVÊNIA		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		

Restrito a hospitais	N	Data de Publicação	
		27/08/2007	
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 6,25 MG/ML PO P/SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	3	27/08/2007
Validade	Registro		1004704310031
36 meses			
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 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 [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 6,25 MG/ML PO P/SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	4	27/08/2007
Validade	Registro		1004704310048
36 meses			
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 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
	Voliar

18

Consultas / Medicamentos / Detalhes

<p>Nome da Empresa SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA</p> <p>CNPJ 61.286.647/0001-16</p> <p>Nome Comercial amoxicilina + clavulanato de potássio</p> <p>Classe Terapêutica ANTIBIÓTICOS SISTEMAS ASSOCIADOS MEDICAMENTOSAS</p> <p>Registro 100470457</p> <p>Processo 25351.115610/2006-51</p> <p>Vencimento do Registro 08/2021</p>		<p>Detalhe do Produto: amoxicilina + clavulanato de potássio</p> <p>Autorização 1.00.0472</p>	
<p>Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>Validade 18 meses</p> <p>Princípio Ativo AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Local de Fabricação Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA</p>	<p>Nº Apres. 19</p> <p>Data de Publicação 07/07/2008</p> <p>Registro 1004704570198</p>		
<p>Via de Administração ORAL</p> <p>IFA Único Não</p> <p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica</p> <p>Restrição de uso Adulto e Pediátrico</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não</p> <p>Tarja Vermelha</p> <p>Medicamento referência AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Local de Fabricação Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA</p>	<p>Nº Apres. 20</p> <p>Data de Publicação 07/07/2008</p> <p>Registro 1004704570201</p>		
<p>Via de Administração ORAL</p> <p>IFA Único Não</p> <p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica</p> <p>Restrição de uso Adulto e Pediátrico</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não</p> <p>Tarja Vermelha</p> <p>Medicamento referência AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Local de Fabricação Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA</p>	<p>Nº Apres. 22</p> <p>Data de Publicação 07/07/2008</p> <p>Registro 1004704570228</p>		

<p>Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Local de Fabricação Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA</p> <p>Via de Administração ORAL</p> <p>IFA Único Não</p> <p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica</p> <p>Restrição de uso Adulto e Pediátrico</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não</p> <p>Tarja Vermelha</p> <p>Medicamento referência AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Local de Fabricação Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA</p>	<p>Nº Apres. 22</p> <p>Data de Publicação 07/07/2008</p> <p>Registro 1004704570228</p>
--	--

Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	ATIVA				
875 MG + 125 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	28		Data de Publicação 07/07/2008
Validade	18 meses	Registro			1004704570287
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA 				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	ATIVA				
875 MG + 125 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	27		Data de Publicação 07/07/2008
Validade	18 meses	Registro			1004704570279
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA 				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				

500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALAL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1004704570317
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA		
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	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALAL X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	32	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1004704570325
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA		
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	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA		
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	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALAL X 21	COMPRIMIDO REVESTIDO	30	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1004704570309
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA		
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	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

Restrito a hospitais	N								
Tarja	Vermelha								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação						
500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 18	COMPRIMIDO REVESTIDO	33	07/07/2008						
Validade	24 meses	Registro	1004704570333						
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANDOZ GMBH - AUSTRIA 								
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	Adulto e Pediátrico								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitais	N								
Tarja	Vermelha								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação						
500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	07/07/2008						
Validade	36 meses	Registro	1004704570015						
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANDOZ GMBH - AUSTRIA 								

Via de Administração	ORAL								
IFA Único	Não								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitais	Não Informado								
Tarja	[sem dados cadastrados]								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação						
500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	07/07/2008						
Validade	36 meses	Registro	1004704570023						
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANDOZ GMBH - AUSTRIA 								
Via de Administração	ORAL								
IFA Único	Não								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitais	Não Informado								
Tarja	[sem dados cadastrados]								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação						
875 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	07/07/2008						
Validade	24 meses	Registro	1004704570031						
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO								

Complemento Diferencial da Apresentação	[em dados cadastrados]	Forma Farmacéutica	500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 6	Nº Apres.	5	Data de Publicação	07/07/2008
Embalagem	[em dados cadastrados]	Validade	36 meses	Registro			1004704570058
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais [em dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA	Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO [em dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL	Complemento Diferencial da Apresentação					
IFA único	Não	Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [em dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [em dados cadastrados]	Via de Administração	ORAL				
Restrição de uso	[em dados cadastrados]	IFA único	Não				
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [em dados cadastrados]				
Tarja	[em dados cadastrados]	Restrição de uso	[em dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	Não Informado				
Apresentação	[em dados cadastrados]	Tarja	[em dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Medicamento referência	Não				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais [em dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA	Apresentação fracionada	Não				
Via de Administração	ORAL	Apresentação	[em dados cadastrados]				
IFA único	Não	Embalagem	500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 18	Nº Apres.	9	Data de Publicação	07/07/2008
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Validade	36 meses	Registro			1004704570090
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [em dados cadastrados]	Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO [em dados cadastrados]				
Restrição de uso	[em dados cadastrados]	Complemento Diferencial da Apresentação					
Destinação	Comercial	Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Restrito a hospitais	Não Informado	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [em dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA				
Tarja	[em dados cadastrados]	Via de Administração	ORAL				
Medicamento referência	Não	IFA único	Não				
Apresentação fracionada	Não	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
		Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [em dados cadastrados]				
		Restrição de uso	[em dados cadastrados]				
		Destinação	Comercial				
		Restrito a hospitais	Não Informado				
		Tarja	[em dados cadastrados]				
		Medicamento referência	Não				
		Apresentação fracionada	Não				

Complemento Diferencial da Apresentação	[em dados cadastrados]	Forma Farmacéutica	875 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 20	Nº Apres.	4	Data de Publicação	07/07/2008
Embalagem	[em dados cadastrados]	Validade	24 meses	Registro			1004704570041
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais [em dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA	Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO [em dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL	Complemento Diferencial da Apresentação					
IFA único	Não	Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais [em dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [em dados cadastrados]	Via de Administração	ORAL				
Restrição de uso	[em dados cadastrados]	IFA único	Não				
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [em dados cadastrados]				
Tarja	[em dados cadastrados]	Restrição de uso	[em dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	Não Informado				
		Tarja	[em dados cadastrados]				
		Medicamento referência	Não				
		Apresentação fracionada	Não				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [IMATIVA]	Forma Farmacêutica 500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 100 (EMB HOSP)
Validade	36 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

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 [IMATIVA]	Forma Farmacêutica 500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 21
Validade	36 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [IMATIVA]	Forma Farmacêutica 500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALX 50 (EMB HOSP)
Validade	36 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Data de Publicação

07/07/2008

10

Registro

1004704570104

Data de Publicação

07/07/2008

14

Registro

1004704570147

53

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Volar

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: Acetato de dexametasona	
Nome da Empresa	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	Autoregistro	1.00.714.6
CNPJ	61.068.755/0001-12		
Nome Comercial	Acetato de dexametasona		
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICÓIDES SISTÊMICOS		
Registro	107140249		
Processo	253918006402008-04		
Vencimento do Registro	06/2019		
Apresentação (ATIVA)	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1
1 MG/G CREM DERM CT BG ALX 10 G CREME DERMATOLOGICO		Registro	1071402490015
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<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.	2
1 MG/G CREM DERM CX 50 BG ALX 10 G (EMB HCSP)	CREME DERMATOLOGICO	Registro	1071402490023
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA		Detalhe do Produto: RESODIC	
CNPJ	29.346.301/0001-53	Autorização	1.01.695-7		
Nome Comercial	RESODIC				
Classificação Terapêutica	ANTINFAMATORIOS				
Registro	116950027				
Processo	25000 033517/9833				
Vencimento do Registro	08/2013				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1	Data de Publicação	19/08/2003
50 MG COM REV CT 50 BL-AL-PLAS INC X 20	COMPRIMIDO-REVESTIDO				
Validade	48 meses	Registro	1169500270014		
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	2	Data de Publicação	19/08/2003
50 MG COM REV CT 50 BL-AL-PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	48 meses	Registro	1169500270022		
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	3	Data de Publicação	19/08/2003
50 MG COM REV CT 25 BL-AL-PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	48 meses	Registro	1169500270030		
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	

55

50 MG COM REV CT 10 BLAL PLUS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	19/08/2003
Validade	48 meses	Registro	1169500270049
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
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	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Taxa	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			Voltar

63
64

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: PRESSOMEDE

Nome da Empresa: MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. Autorização: 1.00.917-8

CNPJ: 17.875.154/0001-20

Nome Comercial: PRESSOMEDE

Classe Terapêutica: ANTIHIPERTENSIVOS SIMPLES

Registro: 109170050129

Processo: 25000.020805/99-86

Vencimento do Registro: 09/2019

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES Nº Apres.: 12 Data de Publicação: 09/08/1999

10 MG COM CT STR AL X 60 Validade: 24 meses Registro: 1091700500129

Princípio Ativo: MALEATO DE ENALAPRIL

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: [sem dados cadastrados]

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 • MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - 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 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

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES Nº Apres.: 13 Data de Publicação: 09/08/1999

20 MG COM CT STR AL X 60 Validade: 24 meses Registro: 1091700500137

Princípio Ativo: MALEATO DE ENALAPRIL

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: [sem dados cadastrados]

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 • MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL
 • MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - 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 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

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES Nº Apres.: 14 Data de Publicação: 09/08/1999

10 MG COM CT BL AL X 30 Validade: 24 meses Registro: 1091700500145

Princípio Ativo: MALEATO DE ENALAPRIL

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: [sem dados cadastrados]

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 • MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - 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 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

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES Nº Apres.: 15 Data de Publicação: 09/08/1999

10 MG COM CT BL AL X 60 Validade: 24 meses Registro: 1091700500153

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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM CT STR AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro	1091700500242		
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	[sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - BRASIL				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro	1091700500013		
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - BRASIL				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro	1091700500021		
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - BRASIL				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro	1091700500031		

Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	5 MG COM CT 30 BLAL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. 5		Data de Publicação 09/08/1999
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		Registro 1091700500056		
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja					
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES		Nº Apres. 4		Data de Publicação 09/08/1999
5 MG COM CT 30 BLAL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)			Registro 1091700500048		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	5 MG COM CT 30 BLAL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. 6		Data de Publicação 09/08/1999
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		Registro 1091700500064		
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja					
Medicamento referência	Não				

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		
10 MG COM CT 20 BL AL PUS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
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				
	<ul style="list-style-type: none"> MEQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM CT 30 BL AL PUS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
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				
	<ul style="list-style-type: none"> MEQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM CT 20 BL AL PUS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
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				
	<ul style="list-style-type: none"> MEQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM CT BL AL PUS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
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				
	<ul style="list-style-type: none"> MEQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM CT BL AL PUS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
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				
	<ul style="list-style-type: none"> MEQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM CT BL AL PUS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	09/08/1999		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Validade	24 meses	Registro	1091700500102
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • MEDQUÍMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			Voilar

73

Embalagem
• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

Via de Administração
ORAL

IFA Único
Sim

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

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

Forma Farmacêutica
CAPSULA GELATINOSA DURA
Data de Publicação
09/04/2013

Apresentação ATIVA
380 MG CAP GEL DURA CT BL AL
PLAS INC X 750 (EMB HOSP)

Validade
24 meses

Princípio Ativo
MAYTENUS ILCIFOLIA MARTEX REISS
(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação
(sem dados cadastrados)

Embalagem
• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

Via de Administração
ORAL

IFA Único
Sim

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

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso
(sem dados cadastrados)

Destinação
Institucional
Comercial

Restrito a hospitais
5

Tarja
(sem dados cadastrados)

Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa
NATULAB LABORATÓRIO S.A.

CNPJ
02.456.955/0001-83

Nome Comercial
ESPINHEIRA SANTA NATULAB

Classe Terapêutica
ANTICIDADOS E ANTIULCEROSOS SIMPLES
FITOTERAPÊUTICOS SIMPLES

Registro
1.38410053

Processo
25351.096103/2012-43

Vencimento do Registro
04/2018

Forma Farmacêutica
CAPSULA GELATINOSA DURA

Apresentação ATIVA
380 MG CAP GEL DURA CT BL AL
PLAS INC X 45

Validade
24 meses

Princípio Ativo
MAYTENUS ILCIFOLIA MARTEX REISS
(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação
(sem dados cadastrados)

Embalagem
• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

Via de Administração
ORAL

IFA Único
Sim

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

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

Forma Farmacêutica
CAPSULA GELATINOSA DURA
Data de Publicação
09/04/2013

Apresentação ATIVA
380 MG CAP GEL DURA CT BL AL
PLAS INC X 90

Validade
24 meses

Princípio Ativo
MAYTENUS ILCIFOLIA MARTEX REISS
(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação
(sem dados cadastrados)

Embalagem
• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
(sem dados cadastrados)

Via de Administração
ORAL

IFA Único
Sim

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

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso
(sem dados cadastrados)

Destinação
Comercial

Restrito a hospitais
2

Tarja
(sem dados cadastrados)

Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
380 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLUS INC X 1500 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	08/04/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100530041
Princípio Ativo	MAYTENUS ILCIFOLIA MART.EX.REISS		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	(sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
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	S		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
380 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLUS INC X 3000 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	08/04/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100530058
Princípio Ativo	MAYTENUS ILCIFOLIA MART.EX.REISS		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	(sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
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	S		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG/ML SUS OR CT FR PLUS AMB X 100 ML	SUSPENSÃO ORAL	6	08/04/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100550066
Princípio Ativo	MAYTENUS ILCIFOLIA MART.EX.REISS		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	(sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG/ML SUS OR CT FR PLUS AMB X 120 ML	SUSPENSÃO ORAL	7	08/04/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100550074
Princípio Ativo	MAYTENUS ILCIFOLIA MART.EX.REISS		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	(sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		

1384100530112

Registro

24 meses

Validade

MAYTENUS IJICIFOLIA MART. EX. REISS

Princípio Ativo

[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação

- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUMEIA

Embalagem

Fabricantes Nacionais

Local de Fabricação

- NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

ORAL

Via de Administração

Sim

IFA Único

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

Conservação

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

Comercial

Destinação

Não Informado

Restrito a hospitais

[sem dados cadastrados]

Tarja

Não

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Voltar

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: XAROPE DE GUACO NATULAB	
Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A	Autorização	1.03.841-3
CNPJ	02.456.955/0001-83		
Nome Comercial	XAROPE DE GUACO NATULAB		
Classe Terapêutica	FITOTERÁPICO SIMPLES EXPECTORANTES SIMPLES		
Registro	138410032		
Processo	25351.400956/2005-71		
Vencimento do Registro	04/2021		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/MIL XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML	XAROPE	2	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320029
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR 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 PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/MIL XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	4	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320045
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR 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 PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/MIL XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	3	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320037
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR 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 PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/MIL XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML	XAROPE	4	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320045
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR 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 PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

75

Apresentação [ANXA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	6	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320051
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG. <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	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 PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso			
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ANXA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE	7	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320071
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG. <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	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 PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso			

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ANXA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP)	XAROPE	8	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320088
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG. <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	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 PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso			
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ANXA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML	XAROPE	10	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320101
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG. <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	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 PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.			
35 MG/MIL XPE CT FR PLUS AMB X 120 ML	XAROPE	11		03/04/2006	
Validade	24 meses	Registro			1384100320118
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.			
35 MG/MIL XPE CT FR PLUS AMB X 150 ML	XAROPE	12		03/04/2006	
Validade	24 meses	Registro			1384100320126
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.			
35 MG/MIL XPE CT FR PLUS AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	14		03/04/2006	
Validade	24 meses	Registro			1384100320142
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 80 ML	XAROPE
Validade	24 meses
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
117,6 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 80 ML (EMB HOSP)	XAROPE
Validade	24 meses
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
35 MG/ML XPE CX 50 CT FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	XAROPE
Validade	24 meses
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
35 MG/ML XPE CX 50 CT FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP)	XAROPE
Validade	24 meses
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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 PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem 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 [IMTWA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	9	Data de Publicação	03/04/2006
35 MG/ML XPE CT FR PLUS AMB X 80 ML	XAROPE				
Validade	24 meses	Registro			1384100320096
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - 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 PROTEGER DO CALOR				
Restrição de prescrição	Venda sem 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 [IMTWA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.		Data de Publicação	

35 MG/ML XPE CT FR PLUS AMB X 80 ML (EMB. HOST)	XAROPE	13	03/04/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100320134
Princípio Ativo	MIKANIA GLOMERATA SPRENG.		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - 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 PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem 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 [IMTWA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	

Valor

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.		Detalhe do Produto: FLUCONAZOL	
CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.000.917-8		
Nome Comercial	FLUCONAZOL				
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS SISTEMICOS				
Registro	109170098				
Processo	24351.650/05/2014-64				
Vencimento do Registro	05/2020				
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 2	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	25/05/2015		
Validade	24 meses	Registro	1091700980015		
Princípio Ativo	FLUCONAZOL				
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"> MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - 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	[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				
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 1	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	25/05/2015		
Validade	24 meses	Registro	1091700980023		
Princípio Ativo	FLUCONAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

78

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - 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	[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		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HDSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	25/05/2015
Validade	24 meses	Registro	1091700980031
Princípio Ativo	FLUCONAZOL		
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"> MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - 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	[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		

Valor

82

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa: MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL
 CNPJ: 17.875.154/0001-20
 Nome Comercial: GLICONIL
 Classe Terapêutica: ANTI-DIABÉTICOS
 Registro: 109370064
 Processo: 25000.02/0486/09-18
 Vencimento do Registro: 12/2020

Detalhe do Produto: GLICONIL
 Nome da Empresa: MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.
 CNPJ: 17.875.154/0001-20
 Autorização: 1.00.917-8

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES
 Nº Apres.: 1
 Data de Publicação: 01/12/2000
 Registro: 1091700640011

Validade: 24 meses
 Princípio Ativo: GLIBENCLAMIDA
 Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 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 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

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES
 Nº Apres.: 2
 Data de Publicação: 01/12/2000

Validade: 24 meses
 Princípio Ativo: GLIBENCLAMIDA
 Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais
 • MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - 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 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

Volter

Detalhe do Produto: HIDROCLOROTIAZIDA

Nome da Empresa	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.		
CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Nome Comercial	HIDROCLOROTIAZIDA		
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES		
Registro	109170093		
Processo	25351.594973/2010-25		
Vencimento do Registro	02/2019		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1091700930018
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - 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
25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1091700930026
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - 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
25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1091700930034
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - 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
25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	24/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1091700930042

Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	24/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1091700930050
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - 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
50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	6	24/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1091700930069
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - 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 COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	24/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1091700930077
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - 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]		

002395

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

Voltar

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		NATULAB LABORATÓRIO S.A		Detalhe do Produto: IBUPROTRAT	
CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3		
Nome Comercial	IBUPROTRAT				
Classe Terapêutica	ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS				
Registro	138410033				
Processo	2535746905/2005-V2				
Vencimento do Registro	05/2018				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	1	Data de Publicação	23/07/2007
50MG/ML SUS OR CTR FR PLAS GOT X 20 ML	SUSPENSÃO ORAL	Registro	1384100330016		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	2	Data de Publicação	23/07/2007
50MG/ML SUS OR CTR FR PLAS GOT X 30 ML	SUSPENSÃO ORAL	Registro	1384100330024		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	3	Data de Publicação	23/07/2007
50MG/ML SUS OR CTR FR PLAS GOT X 50 ML	SUSPENSÃO ORAL	Registro	1384100330032		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL 				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	4	Data de Publicação	23/07/2007
50MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SUSPENSÃO ORAL	Registro	1384100330040		
Validade	24 meses				

Princípio Ativo	IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Carta	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 120 ML * SER DOS	SOLUÇÃO ORAL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Carta	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Carta	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
20 MG/ML SUS OR CX 200 FR PLUS OPC GOT X 50 ML	SUSPENSÃO ORAL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	IBUPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTIADOR Secundária - CAIXA DE PARELHO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Carta	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
20 MG/ML SUS OR CT FR PLUS AMB X 100 ML * SER DOS	SOLUÇÃO ORAL
Validade	24 meses

Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Nº Apres.	12
Data de Publicação	23/07/2007
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL
Nº Apres.	13
Data de Publicação	23/07/2007
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL
Nº Apres.	13
Data de Publicação	23/07/2007
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL
Nº Apres.	13
Data de Publicação	23/07/2007

138410030121

138410030121

138410030121

138410030121

138410030121

Apresentação Fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	15	23/07/2007		
Validade	24 meses	Registro	1384100330156		
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Terça	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação Fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	16	23/07/2007		
Validade	24 meses	Registro	1384100330164		
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Terça	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação Fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	17	23/07/2007		
Validade	24 meses	Registro	1384100330172		
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Terça	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação Fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 CP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	18	23/07/2007		
Validade	24 meses	Registro	1384100330180		
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Medicamento referência Não
Apresentação fracionada Não

Voltar

100
102

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Nº Apres.	62	Data de Publicação	01/03/1996
Via de Administração	Fabricantes Internacionais • MERCK KGAA - ALEMANHA • MERCK S.A DE CV. - MÉXICO	Registro	1008902020626		
IFA Único	ORAL				
Conservação	Sim				
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial Institucional				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	ATIVA				
Forma Farmacêutica	25 MCG COM CT BL AL AL X 100				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	Fabricantes Internacionais • MERCK KGAA - ALEMANHA • MERCK S.A DE CV. - MÉXICO				
IFA Único	ORAL				
Conservação	Sim				
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <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	25 MCG COM CT BL AL AL X 50				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO				

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: EUTHYROX	
Nome da Empresa	MERCK S/A	Autorização	1.00.089-8
CNPJ	33.069.212/0001-84		
Nome Comercial	EUTHYROX		
Classe Terapêutica	HORMÔNIOS TIROIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI		
Registro	100890202		
Processo	25000.06909/90-13		
Vencimento do Registro	03/2021		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	60
Forma Farmacêutica	25 MCG COM CT BL AL AL X 30	Registro	1008902020601
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	Fabricantes Internacionais • MERCK KGAA - ALEMANHA • MERCK S.A DE CV. - MÉXICO		
IFA Único	ORAL		
Conservação	Sim		
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <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	Nº Apres.	61
Forma Farmacêutica	25 MCG COM CT BL AL AL X 50	Registro	1008902020618
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO		