

50 MCG COM CT BLALALX 30	COMPRIMIDO SIMPLES	63	01/03/1996	100890200634
Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MERCK KGAA - ALEMANHA</li> <li>MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>			
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	
50 MCG COM CT BLALALX 50	COMPRIMIDO SIMPLES	64	01/03/1996	
Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> <li>MERCK KGAA - ALEMANHA</li> </ul>			
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 Institucional			

Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Tarja				
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MCG COM CT BLALALX 100	COMPRIMIDO SIMPLES	65	01/03/1996	100890200650
Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MERCK KGAA - ALEMANHA</li> <li>MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>			
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	
75 MCG COM CT BLALALX 30	COMPRIMIDO SIMPLES	66	01/03/1996	100890200669
Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MERCK KGAA - ALEMANHA</li> <li>MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			



Validade	24 meses	Registro	1008902020707
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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 Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	71	01/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1008902020715
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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		

Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	72	01/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1008902020723
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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		

002477

207

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação [ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	losartana potássica
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>
<b>Embalagem</b>	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação [ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO
<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	losartana potássica
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>
<b>Embalagem</b>	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

<b>Consultas / Medicamentos / Detalhes</b>		<b>Detalhe do Produto: LANZACOR</b>	
<b>Nome da Empresa</b>	BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A	<b>Autorização</b>	1.05.584-9
<b>CNPJ</b>	05.161.069/0001-10		
<b>Nome Comercial</b>	LANZACOR		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI-HIPERTENSIVOS		
<b>Registro</b>	155840525		
<b>Processo</b>	65351.11031/2-116-01		
<b>Vencimento do Registro</b>	08/2021		
<b>Apresentação [ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	<b>Nº Apres.</b>	1
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO		
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558405250011
<b>Princípio Ativo</b>	losartana potássica		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação [ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	<b>Nº Apres.</b>	2
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO		
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558405250028
<b>Princípio Ativo</b>	losartana potássica		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Validade	24 meses	Registro	1558-05250044
Princípio Ativo	Isorotana potássica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de fabricação	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 sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado		
Restrito a hospitais	Vermelha		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL P/LAS TRANS X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558-05250052
Princípio Ativo	Isorotana potássica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de fabricação	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 sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Hospitalar		
Destinação	Não Informado		
Restrito a hospitais	Vermelha		
Tarja			

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL P/LAS TRANS X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558-05250060
Princípio Ativo	Isorotana potássica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de fabricação	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 sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Hospitalar		
Destinação	Não Informado		
Restrito a hospitais	Vermelha		
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL P/LAS TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558-05250079
Princípio Ativo	Isorotana potássica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de fabricação	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			

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/08/2016		
Validade	24 meses	Registro	1558405250087		
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/08/2016		
Validade	24 meses	Registro	1558405250095		
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	29/08/2016		
Validade	24 meses	Registro	1558405250109		
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	29/08/2016		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/08/2016		
Validade	24 meses	Registro	1558405250087		
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/08/2016		
Validade	24 meses	Registro	1558405250095		
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	29/08/2016		
Validade	24 meses	Registro	1558405250109		
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	29/08/2016		

Validade	24 meses	Registro	1558405250117
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slm		
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		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558405250125
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slm		
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		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558405250133
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slm		
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		

Destinação	Comercial	IFA único	Sim
Restrição a hospitalis	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Tarja	Vermelha	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	Adulto
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Hospitalar
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Restrito a hospitalis	Não Informado
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	Tarja	Vermelha
Validade	24 meses	Medicamento referência	Não
Princípio Ativo	losartana potássica	Apresentação fracionada	Não
Complemento Diferencial da Apresentação	( <i>sem dados cadastrados</i> )	Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Validade	24 meses
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>	Princípio Ativo	losartana potássica
Via de Administração	ORAL	Complemento Diferencial da Apresentação	( <i>sem dados cadastrados</i> )
IFA único	Sim	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		<ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>
Restrição de uso	Adulto	Via de Administração	ORAL
Destinação	Comercial	IFA único	Sim
Restrito a hospitalis	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Tarja	Vermelha	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	Adulto
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Hospitalar
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Restrito a hospitalis	Não Informado
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Tarja	Vermelha
Validade	24 meses	Medicamento referência	Não
Princípio Ativo	losartana potássica	Apresentação fracionada	Não
Complemento Diferencial da Apresentação	( <i>sem dados cadastrados</i> )	Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Validade	24 meses
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>	Princípio Ativo	losartana potássica
Via de Administração	ORAL	Complemento Diferencial da Apresentação	( <i>sem dados cadastrados</i> )
		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Fabricantes Nacionais  
 • BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 (*sem dados cadastrados*)  
 ORAL

Fabricantes Nacionais  
 • BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 (*sem dados cadastrados*)  
 ORAL  
 Sim  
 Conservação  
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
 Venda sob Prescrição Médica  
 Adulto  
 Hospitalar  
 Não Informado  
 Vermelha  
 Não  
 Não  
 Formas Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO  
 24 meses  
 losartana potássica  
 (*sem dados cadastrados*)  
 • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA



Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL	Validade	24 meses	Registro	1558-05250206
Via de Administração	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Princípio Ativo	Isortrana potássica		
IFA Único	ORAL	Complemento Diferencial da Apresentação			
Conservação	Sim	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica	Via de Administração	ORAL		
Destinação	Adulto	IFA Único	Sim		
Restrito a hospitais	Hospitalar	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Tarja	Não Informado	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	Adulto		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Hospitalar		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Restrito a hospitais	Não Informado		
50 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Tarja	Vermelha		
Validade	24 meses	Medicamento referência	Não		
Princípio Ativo	Isortrana potássica	Apresentação fracionada	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	50 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	29/08/2016
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1558-05250214
Via de Administração	ORAL	Princípio Ativo	Isortrana potássica		
IFA Único	Sim	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Adulto	Via de Administração	ORAL		
Destinação	Hospitalar	IFA Único	Sim		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Tarja	Vermelha	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	Adulto		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Hospitalar		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Restrito a hospitais	Não Informado		
50 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Tarja	Vermelha		
Validade	24 meses	Medicamento referência	Não		
Princípio Ativo	Isortrana potássica	Apresentação fracionada	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	50 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	29/08/2016

Medicamento referência	Não	Nº Apres.	22	Data de Publicação	29/08/2016
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	22	Data de Publicação	1558405250222
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> <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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	23	Data de Publicação	1558405250230
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> <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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	24	Data de Publicação	1558405250249
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> <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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	25	Data de Publicação	1558405250257
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Validade	24 meses	Registro	1558405250273
Princípio Ativo	Isotretinona potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558405250281
Princípio Ativo	Isotretinona potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	29/08/2016

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558405250265
Princípio Ativo	Isotretinona potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	29/08/2016



Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Nº Apres.	33	Data de Publicação	29/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1558-405250338		
Princípio Ativo	Isartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Embalagem	(sem dados cadastrados)				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSF)	Nº Apres.	34	Data de Publicação	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558-405250346		
Princípio Ativo	Isartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Embalagem	(sem dados cadastrados)				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSF)	Nº Apres.	35	Data de Publicação	29/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1558-405250354		
Princípio Ativo	Isartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Embalagem	(sem dados cadastrados)				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				

Apresentação fracionada	Não				
Destinação	Hospitalar				
Restrição a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	38		29/08/2016	
Validade	24 meses	Registro		1558405250362	
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrição a hospitais	Não Informado				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 210 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	37		29/08/2016	
Validade	24 meses	Registro		1558405250270	
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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	Adulto				



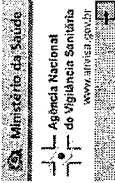
108

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: HELMILAB	
Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A	Autorização	1.03.841-3
CNPJ	02.456.955/0001-83		
Nome Comercial	HELMILAB		
Classe Terapêutica	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTRINTestinal		
Registro	138410036		
Processo	23351.44614572009-30		
Vencimento do Registro	07/2019		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX FR PET AMB X 30 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	1	06/07/2009
Validade	24 meses	Registro	1384100360012
Princípio Ativo	MEBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	(sem dados cadastrados)		
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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PET AMB X 30 ML + 30 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	06/07/2009
Validade	24 meses	Registro	1384100360020
Princípio Ativo	MEBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	(sem dados cadastrados)		

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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PET AMB X 30 ML + 30 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	06/07/2009
Validade	24 meses	Registro	1384100360020
Princípio Ativo	MEBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	(sem dados cadastrados)		

Voliar





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

Consultar em

Área de Acesso Restrito



### Consulta de Produtos

#### Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE METFORMINA

Nome da Empresa:	MERCK S/A
CNPJ:	33.069.212/0001-84
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE METFORMINA
Classo Terapêutica:	ANTI-DIABÉTICOS
Registro:	10089275
Processo:	25351.012060/01-52
Vencimento do Registro:	07/2021

Forma Farmacêutica:	Comprimido Revestido	Nº Apres.:	1	Data de Publicação:	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	100892750012		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MERCK S/A - RD DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO				
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				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica:	Comprimido Revestido	Nº Apres.:	2	Data de Publicação:	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	100892750020		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Sim				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 Revestido	Nº Apres.:	3	Data de Publicação:	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	100892750039		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL 1				
IFA Único:	Sim				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica:	Comprimido Revestido	Nº Apres.:	5	Data de Publicação:	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	100892750055		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO				
Via de Administração:	ORAL 1				
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				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica:	Comprimido Revestido	Nº Apres.:	6	Data de Publicação:	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	100892750063		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO				
Via de Administração:	ORAL 1				
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				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Validade:	24 meses	Registro:	1008902750063
Princípio Ativo:	CLORDRATO DE METFORMINA <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Complemento Diferencial da Apresentação:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Local de Fabricação:	ORAL		
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 <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
16 COM REV CT BL AL PLUS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750071
Princípio Ativo:	CLORDRATO DE METFORMINA <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Complemento Diferencial da Apresentação:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Local de Fabricação:	ORAL 1		
Via de Administração:	Sim		
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 <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
850 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750081
Princípio Ativo:	CLORDRATO DE METFORMINA <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Complemento Diferencial da Apresentação:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Local de Fabricação:	ORAL 1		
Via de Administração:	Sim		
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 <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

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 <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
850 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750098
Princípio Ativo:	CLORDRATO DE METFORMINA <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Complemento Diferencial da Apresentação:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> MERCX S.A DE C.V. - MÉXICO		
Local de Fabricação:	ORAL 1		
Via de Administração:	Sim		
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 <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
850 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750101
Princípio Ativo:	CLORDRATO DE METFORMINA <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Complemento Diferencial da Apresentação:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem:	Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> MERCX S.A DE C.V. - MÉXICO		
Local de Fabricação:	ORAL 1		
Via de Administração:	Sim		
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 <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Medicamento referência:	Não			
Apresentação fracionada:	Não			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
850 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	02/07/2001	
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750111	
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORDRATO DE METFORMINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração:</b>	ORAL 1			
<b>IFA Único:</b>	Sim			
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
<b>Restrição de prescrição:</b>	PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de uso:</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação:</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado			
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência:</b>	Não			
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
850 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	02/07/2001	
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750128	
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORDRATO DE METFORMINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração:</b>	ORAL 1			
<b>IFA Único:</b>	Sim			
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
<b>Restrição de prescrição:</b>	PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de uso:</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação:</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado			
<b>Medicamento referência:</b>	Não			
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	02/07/2001	
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750136	
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORDRATO DE METFORMINA			

Medicamento referência:	[sem dados cadastrados]			
Apresentação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
<b>Embalagem:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração:</b>	ORAL			
<b>IFA Único:</b>	Sim			
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
<b>Restrição de prescrição:</b>	PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de uso:</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação:</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado			
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência:</b>	Não			
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	02/07/2001	
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750144	
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORDRATO DE METFORMINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração:</b>	ORAL 1			
<b>IFA Único:</b>	Sim			
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
<b>Restrição de prescrição:</b>	PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de uso:</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Destinação:</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado			
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência:</b>	Não			
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não			
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	02/07/2001	
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750152	
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORDRATO DE METFORMINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração:</b>	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				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	16	Data de Publicação	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750160		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento diferencial da	[sem dados cadastrados]				
Apresentação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Embalagem:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação:	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				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	17	Data de Publicação	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750179		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento diferencial da	[sem dados cadastrados]				
Apresentação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Embalagem:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL 1				
IFA Único:	Sim				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Medicamento referência:	Não				

Apresentação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	18	Data de Publicação	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750187		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento diferencial da	[sem dados cadastrados]				
Apresentação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Embalagem:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação:	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				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	19	Data de Publicação	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750195		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento diferencial da	[sem dados cadastrados]				
Apresentação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Embalagem:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Sim				
Conservação:	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica					
150 MG COM REV CT 4 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	4	Data de Publicação	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1008902750047		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento diferencial da	[sem dados cadastrados]				

<b>Apresentação:</b>	- Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
<b>Embalagem:</b>	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	ORAL 1
<b>IFA único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob prescrição Médica
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado
<b>Tarifa:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

VOLTAR

S/A, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Teresopolis, Teresopolis - RJ - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782



Detalhe do Produto: NOVOSIL

Nome da Empresa: HIPOLABOR FARMACEUTICA LDA  
 CNPJ: 19.570.720/0001-10  
 Autorização: 1.01.1343-0  
 Nome Comercial: NOVOSIL  
 Classe Terapêutica: ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES  
 Registro: 13440052  
 Processo: 25000.013335/2008-84  
 Vencimento do Registro: 04/2019  
 Apresentação  ATIVA  INATIVA  
 Forma Farmacêutica: Não Informado  
 Nº Apres.: 2  
 Data de Publicação: 05/04/1999  
 10 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 20 COMPRIMIDO SIMPLES  
 Registro: 1134300520022  
 Validade: 24 meses

Princípio Ativo: METOCLOPRAMIDA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: [ATIVA]  
 Embalagem: 10 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 20  
 Formas Farmacêuticas: [ATIVA]  
 Nº Apres.: 5  
 Data de Publicação: 05/04/1999

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
 [sem dados cadastrados]  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração: [sem dados cadastrados]  
 IFA Único: Não  
 Conservação: [sem dados cadastrados]  
 Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica  
 Restrição de uso: [sem dados cadastrados]  
 Destinação: Comercial  
 Restrito a hospitais: Não Informado  
 Tarja: [sem dados cadastrados]

Medicamento referência: Não  
 Apresentação fracionada: Não  
 Apresentação  ATIVA  INATIVA  
 Nº Apres.: 3  
 Data de Publicação: 05/04/1999  
 10 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 20 COMPRIMIDO SIMPLES  
 Registro: 1134300520030  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: METOCLOPRAMIDA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: 10 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 20  
 Formas Farmacêuticas: [ATIVA]  
 Nº Apres.: 1  
 Data de Publicação: 05/04/1999

Local de Fabricação

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

Via de Administração: ORAL  
 IFA Único: Sim  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição: [sem dados cadastrados]  
 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  INATIVA  
 10 MG COM CT 5 BL AL PLAS INC X 20 COMPRIMIDO SIMPLES  
 Nº Apres.: 5  
 Data de Publicação: 05/04/1999

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

Embalagem: Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

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

Via de Administração: ORAL  
 IFA Único: Sim  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ

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  INATIVA  
 4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 10 ML  
 Formas Farmacêuticas: [ATIVA]  
 Nº Apres.: 1  
 Data de Publicação: 05/04/1999

Embalagem: 4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 10 ML

Handwritten signature or initials.

Validade	24 meses	Registro	1134300520010
Princípio Ativo	METOCLOPRAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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		
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"/> INATIVA			
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Nº Apres.	4
5 MG/ML SOL. INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HDSP)			
Validade	24 meses	Registro	1134300520049
Princípio Ativo	METOCLOPRAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA			
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	6
4 MG/ML SOL. OR. CT 200 FR. PLAS X 10 ML			
Validade	24 meses	Registro	1134300520065
Princípio Ativo	METOCLOPRAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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		
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

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: CIMELIDE

Nome da Empresa: CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 CNPJ: 02.814.497/0001-07  
 Nome Comercial: CIMELIDE  
 Classe Terapêutica: ANTIINFLAMATORIOS  
 Registro: 1.53940059  
 Processo: 99551.02.4821/00-83  
 Vencimento do Registro: 03/2021  
 Autorização: 1.04.381-0  
 Data de Publicação: 29/03/2001

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES  
 Nº Apres.: 1

Validade: 24 meses  
 Registro: 1438100590010  
 Princípio Ativo: NIMESULIDA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem: 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12  
 • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
 • CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - 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 uso: VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA  
 Restrição de prescrição: [sem dados cadastrados]

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

Forma Farmacêutica: SUSPENSÃO ORAL  
 Nº Apres.: 3  
 Data de Publicação: 29/03/2001  
 Validade: 24 meses  
 Registro: 1438100590037  
 Princípio Ativo: NIMESULIDA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]  
 Embalagem: 50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML  
 • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR  
 • Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA

hpf

002427

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	Nº Apres.	4	Data de Publicação	29/03/2001
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 [sem dados cadastrados]				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO SIMPLES				
Validade	24 meses	Registro	1438100590045		
Princípio Ativo	NIMESULIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - POUSO ALEGRE - 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 [sem dados cadastrados]				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	SUSPENSÃO ORAL				
Validade	24 meses	Registro	1438100590037		
Princípio Ativo	NIMESULIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA				



Validade	24 meses	Registro	1438100590088
Princípio Ativo	NIMESULIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Sim		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Conservação	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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML	SUSPENSÃO ORAL	2	29/03/2001
Validade	24 meses	Registro	1438100590029
Princípio Ativo	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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 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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL CT BG AL X 30 G	GEL	5	29/03/2001
Validade	24 meses	Registro	1438100590053
Princípio Ativo	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISMAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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)		
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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL CT BG AL X 40 G	GEL	6	29/03/2001
Validade	24 meses	Registro	1438100590061
Princípio Ativo	NIMESULIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISMAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [MATVA]	Forma Farmacêutica
20 MG/G GEL CT BG AL X 60 G	Nº Apres. 7
Validade	24 meses
Princípio Ativo	NIMESULIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISMAGA DE ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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)
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 [MATVA]	Forma Farmacêutica
20 MG/G GEL CT BG PLUS AL OPC X 30 G	Nº Apres. 9
Validade	24 meses
Princípio Ativo	NIMESULIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISMAGA PLÁSTICO LAMINADO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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)
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

Volar
-------

134

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa: HIPOLABOR FARMACEUTICA LDA      Autorização: 1.01.343-0

CNPJ: 19.570.720/0001-10

Nome Comercial: PARACETAMOL

Classe Terapêutica: ANALGESICOS NAO NARCOTICOS

Registro: 113430101

Processo: 25551.072896/2003-33

Vencimento do Registro: 06/2018

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES      Nº Apres.: 1      Data de Publicação: 05/06/2003

500 MG COM BL AL PLUS AMB X 200      Registro: 113430100011

(EMB HOSP)

Validade: 24 meses

Princípio Ativo: PARACETAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem:
 

- Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
- 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 PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: [sem dados cadastrados]

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: [sem dados cadastrados]

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES      Nº Apres.: 2      Data de Publicação: 05/06/2003

500 MG COM BL AL PLUS AMB X 12      Registro: 11343010028

Validade: 24 meses

Princípio Ativo: PARACETAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem:
 

- Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
- 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 PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: [sem dados cadastrados]

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: [sem dados cadastrados]

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES      Nº Apres.: 3      Data de Publicação: 05/06/2003

500 MG COM BL AL PLUS AMB X 500      Registro: 113430100036

(EMB HOSP)

Validade: 24 meses

Princípio Ativo: PARACETAMOL

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem:
 

- Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR
- 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 PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição: Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso: [sem dados cadastrados]

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: Não Informado

Tarja: [sem dados cadastrados]

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	05/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1134301010944
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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 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		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM BL AL PLAS AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	05/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1134301010052
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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 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		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
750 MG COM BL AL PLAS AMB X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	6	05/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1134301010060
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
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 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		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

148

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.		Detalhe do Produto: Ranitidina	
CNPJ	17.875.154/0001-20	AutORIZAÇÃO	1.00.917-8		
Nome Comercial	Ranitidina				
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS				
Registro	109170075				
Processo	32551173093/2018-99				
Vencimento do Registro	02/2019				
Apresentação <b>ATIVA</b>		Nº Apres.	1	Data de Publicação	
150MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses	Registro	1091700750011		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE RANITIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
	[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 <b>ATIVA</b>		Nº Apres.	2	Data de Publicação	
150MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses	Registro	1091700750028		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE RANITIDINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>		
	[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 <b>ATIVA</b>		Nº Apres.	3
150MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO		
Validade	24 meses	Registro	1091700750036
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE RANITIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>		
	[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 <b>ATIVA</b>		Nº Apres.	4
150MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO		
		Data de Publicação	
		25/02/2009	

Validade	24 meses	Registro	1091700750044
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BANITIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• MEDQUÍMICA INDÚSTRIA FARMACEÚTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL</li> </ul> <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		

Voltar

153

<p><b>Local de Fabricação</b></p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>(sem dados cadastrados)</i></p>		<p><b>Via de Administração</b></p> <p>ORAL</p>		<p><b>Forma Farmacêutica</b></p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>		<p><b>Data de Publicação</b></p> <p>21/12/2009</p>	
<p><b>IFA Único</b></p> <p>Sim</p>		<p><b>Restrição de prescrição</b></p> <p>Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) proteger da luz e umidade</p>		<p><b>Nº Apres.</b></p> <p>3</p>		<p><b>Registro</b></p> <p>100470472003</p>	
<p><b>Restrição de uso</b></p> <p>Adulto</p>		<p><b>Destinação</b></p> <p>Comercial</p>		<p><b>Validade</b></p> <p>24 meses</p>		<p><b>Princípio Ativo</b></p> <p>SINASTATINA</p>	
<p><b>Restrito a hospitais</b></p> <p>N</p>		<p><b>Medicamento referência</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Complemento diferencial da Apresentação</b></p> <p>5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30</p>		<p><b>Embalagem</b></p> <p>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>	
<p><b>Apresentação fracionada</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Restrição de prescrição</b></p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>		<p><b>Forma Farmacêutica</b></p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>		<p><b>Data de Publicação</b></p> <p>21/12/2009</p>	
<p><b>Via de Administração</b></p> <p>ORAL</p>		<p><b>Restrição de uso</b></p> <p>Adulto</p>		<p><b>Nº Apres.</b></p> <p>4</p>		<p><b>Registro</b></p> <p>1004704720025</p>	
<p><b>IFA Único</b></p> <p>Sim</p>		<p><b>Destinação</b></p> <p>Comercial</p>		<p><b>Validade</b></p> <p>24 meses</p>		<p><b>Princípio Ativo</b></p> <p>SINASTATINA</p>	
<p><b>Conservação</b></p> <p>Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) proteger da luz e umidade</p>		<p><b>Restrito a hospitais</b></p> <p>N</p>		<p><b>Medicamento referência</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Complemento diferencial da Apresentação</b></p> <p>5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60</p>	
<p><b>Restrição de prescrição</b></p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>		<p><b>Apresentação fracionada</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Forma Farmacêutica</b></p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>		<p><b>Data de Publicação</b></p> <p>21/12/2009</p>	
<p><b>Via de Administração</b></p> <p>ORAL</p>		<p><b>Restrição de uso</b></p> <p>Adulto</p>		<p><b>Nº Apres.</b></p> <p>2</p>		<p><b>Registro</b></p> <p>1004704720025</p>	
<p><b>IFA Único</b></p> <p>Sim</p>		<p><b>Destinação</b></p> <p>Comercial</p>		<p><b>Validade</b></p> <p>24 meses</p>		<p><b>Princípio Ativo</b></p> <p>SINASTATINA</p>	
<p><b>Conservação</b></p> <p>Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) proteger da luz e umidade</p>		<p><b>Restrito a hospitais</b></p> <p>N</p>		<p><b>Medicamento referência</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Complemento diferencial da Apresentação</b></p> <p>5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60</p>	
<p><b>Restrição de prescrição</b></p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>		<p><b>Apresentação fracionada</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Forma Farmacêutica</b></p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>		<p><b>Data de Publicação</b></p> <p>21/12/2009</p>	

<p><b>Nome da Empresa</b></p> <p>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA</p>		<p><b>Detalhe do Produto: SINASTATINA</b></p>		<p><b>Forma Farmacêutica</b></p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>		<p><b>Data de Publicação</b></p> <p>21/12/2009</p>	
<p><b>CHI/1</b></p> <p>61.286.647/0001-16</p>		<p><b>Autorização</b></p> <p>1.00.047-2</p>		<p><b>Nº Apres.</b></p> <p>1</p>		<p><b>Registro</b></p> <p>1004704720017</p>	
<p><b>Nome Comercial</b></p> <p>SINASTATINA</p>		<p><b>Classe Terapêutica</b></p> <p>ANTIPIPECÍMICOS</p>		<p><b>Validade</b></p> <p>24 meses</p>		<p><b>Princípio Ativo</b></p> <p>SINASTATINA</p>	
<p><b>Registro</b></p> <p>10047047</p>		<p><b>Processo</b></p> <p>2551.285832/2008-16</p>		<p><b>Complemento diferencial da Apresentação</b></p> <p>5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10</p>		<p><b>Embalagem</b></p> <p>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>	
<p><b>Vencimento do Registro</b></p> <p>12/2019</p>		<p><b>Restrição de prescrição</b></p> <p>Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) proteger da luz e umidade</p>		<p><b>Forma Farmacêutica</b></p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>		<p><b>Data de Publicação</b></p> <p>21/12/2009</p>	
<p><b>Apresentação [ATIVA]</b></p> <p>5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10</p>		<p><b>Restrição de uso</b></p> <p>Adulto</p>		<p><b>Nº Apres.</b></p> <p>2</p>		<p><b>Registro</b></p> <p>1004704720025</p>	
<p><b>Via de Administração</b></p> <p>ORAL</p>		<p><b>Destinação</b></p> <p>Comercial</p>		<p><b>Validade</b></p> <p>24 meses</p>		<p><b>Princípio Ativo</b></p> <p>SINASTATINA</p>	
<p><b>Conservação</b></p> <p>Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) proteger da luz e umidade</p>		<p><b>Restrito a hospitais</b></p> <p>N</p>		<p><b>Medicamento referência</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Complemento diferencial da Apresentação</b></p> <p>5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60</p>	
<p><b>Restrição de prescrição</b></p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>		<p><b>Apresentação fracionada</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Forma Farmacêutica</b></p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>		<p><b>Data de Publicação</b></p> <p>21/12/2009</p>	
<p><b>Via de Administração</b></p> <p>ORAL</p>		<p><b>Restrição de uso</b></p> <p>Adulto</p>		<p><b>Nº Apres.</b></p> <p>2</p>		<p><b>Registro</b></p> <p>1004704720025</p>	
<p><b>IFA Único</b></p> <p>Sim</p>		<p><b>Destinação</b></p> <p>Comercial</p>		<p><b>Validade</b></p> <p>24 meses</p>		<p><b>Princípio Ativo</b></p> <p>SINASTATINA</p>	
<p><b>Conservação</b></p> <p>Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) proteger da luz e umidade</p>		<p><b>Restrito a hospitais</b></p> <p>N</p>		<p><b>Medicamento referência</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Complemento diferencial da Apresentação</b></p> <p>5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60</p>	
<p><b>Restrição de prescrição</b></p> <p>Venda sob Prescrição Médica</p>		<p><b>Apresentação fracionada</b></p> <p>Não</p>		<p><b>Forma Farmacêutica</b></p> <p>COMPRIMIDO REVESTIDO</p>		<p><b>Data de Publicação</b></p> <p>21/12/2009</p>	

Validade	24 meses	Registro	1004704720041
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720051
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720068
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720076
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA				
10 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 60	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	21/12/2009	
Validade	24 meses	Registro	1004704720084	
Princípio Ativo	SINASTATINA			
Complemento diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA				
20 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 10	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	21/12/2009	
Validade	24 meses	Registro	1004704720092	
Princípio Ativo	SINASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA				
20 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 20	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	21/12/2009	
Validade	24 meses	Registro	1004704720106	
Princípio Ativo	SINASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA				
20 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 30	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	21/12/2009	

002437

Validade	24 meses	Registro	1004704720114
Princípio Ativo	SINVASTATINA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	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 sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	Vermelha		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720122
Princípio Ativo	SINVASTATINA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	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 sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	Vermelha		
Tarja			

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720130
Princípio Ativo	SINVASTATINA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	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 sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	Vermelha		
Tarja			

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação		
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720157		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação		
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720165		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação		
40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720246		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação		
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720246		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação		
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720165		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				

Validade	24 meses	Registro	1004704720254
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720662
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720270
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720289
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - 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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	29	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720297		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul>				
	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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	30	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720300		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul>				
	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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 900 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720319		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul>				
	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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	32	21/12/2009		

Validade	24 meses	Registro	1004704720327
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <i>[ATIVA]</i>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	33	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720335
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <i>[ATIVA]</i>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	35	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720351
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	36	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720361		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>(sem dados cadastrados)</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Slm				
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				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	37	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720378		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>(sem dados cadastrados)</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Slm				
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				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	38	21/12/2009		
Validade	24 meses	Registro	1004704720386		
Princípio Ativo	SINVASTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>(sem dados cadastrados)</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Slm				
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				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 900 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	39	21/12/2009		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Slm

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

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

40 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)

COMPRIMIDO REVESTIDO

38

21/12/2009

Validade

24 meses

Registro

1004704720386

Princípio Ativo

SINVASTATINA

Complemento Diferencial da Apresentação

(sem dados cadastrados)

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Slm

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

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

40 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 900 (EMB HOSP)

COMPRIMIDO REVESTIDO

39

Validade	24 meses	Registro	1004704720394
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720173
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <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"/> NATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720191
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <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 [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	21/12/2009	
Validade	24 meses	Registro	100470472023	
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul>			
	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 [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	21/12/2009	
Validade	24 meses	Registro	1004704720211	
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul>			
	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 [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	21/12/2009	
Validade	24 meses	Registro	1004704720221	
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul>			
	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 [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	21/12/2009	
Validade	24 meses	Registro	1004704720211	
Princípio Ativo	SINVASTATINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			

Validade	24 meses	Registro	1004704720238
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> 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		
	Volar		

Consultas / Medicamentos / Detalhes		1.05.5849	
<p>Nome da Empresa BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A</p> <p>CNPJ 05.161.069/0001-10</p> <p>Nome Comercial TOBRAMICINA</p> <p>Classe Terapêutica ANTINFECTIVOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO</p> <p>Registro 155840193</p> <p>Processo 5551.576640/2011-22</p> <p>Vencimento do Registro 11/2020</p> <p>Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>Forma Farmacêutica 3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Princípio Ativo TOBRAMICINA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação (sem dados cadastrados)</p> <p>Embalagem Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Local de Fabricação Fabricantes Nacionais BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL NEOLATINA COMERCIO E INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANAPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)</p> <p>Via de Administração OCULAR</p> <p>IFA Único Sim</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 (sem dados cadastrados)</p> <p>Restrição de uso (sem dados cadastrados)</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não Informado (sem dados cadastrados)</p> <p>Tarja (sem dados cadastrados)</p> <p>Medicamento referência Não</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>			
<p>Nome do Produto: TOBRAMICINA</p> <p>BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A</p> <p>05.161.069/0001-10</p> <p>TOBRAMICINA</p> <p>ANTINFECTIVOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO</p> <p>155840193</p> <p>5551.576640/2011-22</p> <p>11/2020</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>3 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML</p> <p>24 meses</p> <p>TOBRAMICINA</p> <p>(sem dados cadastrados)</p> <p>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Fabricantes Nacionais BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL NEOLATINA COMERCIO E INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANAPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)</p> <p>OCULAR</p> <p>Sim</p> <p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Venda sob Prescrição Médica (sem dados cadastrados)</p> <p>Comercial</p> <p>Não Informado (sem dados cadastrados)</p> <p>Não</p> <p>Não</p> <p>Forma Farmacêutica 3 MG/ML SOL OFT CT 06 FR PLAS OPC X 5 ML (EMB HOSP)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Princípio Ativo TOBRAMICINA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação (sem dados cadastrados)</p>		<p>1558401930016</p> <p>14/05/2012</p> <p>1</p> <p>1558401930016</p> <p>14/05/2012</p> <p>2</p> <p>1558401930024</p>	

<p>Embalagem Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Local de Fabricação Fabricantes Nacionais BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL NEOLATINA COMERCIO E INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANAPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)</p> <p>Via de Administração OCULAR</p> <p>IFA Único Sim</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 (sem dados cadastrados)</p> <p>Restrição de uso (sem dados cadastrados)</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não Informado (sem dados cadastrados)</p> <p>Tarja (sem dados cadastrados)</p> <p>Medicamento referência Não</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>		<p>1558401930032</p> <p>14/05/2012</p> <p>3</p> <p>1558401930032</p>	
<p>Forma Farmacêutica 3 MG/ML SOL OFT CT 10 FR PLAS OPC X 5 ML (EMB HOSP)</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Princípio Ativo TOBRAMICINA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação (sem dados cadastrados)</p> <p>Embalagem Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p> <p>Local de Fabricação Fabricantes Nacionais BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL NEOLATINA COMERCIO E INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANAPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)</p> <p>Via de Administração OCULAR</p> <p>IFA Único Sim</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 (sem dados cadastrados)</p> <p>Restrição de uso (sem dados cadastrados)</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não Informado (sem dados cadastrados)</p> <p>Tarja (sem dados cadastrados)</p> <p>Medicamento referência Não</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>		<p>1558401930024</p> <p>14/05/2012</p> <p>2</p> <p>1558401930024</p>	

Voltar

<b>Apresentação</b> <small>[NIVA]</small> 3 MG/ML SOL. OFT. CT. 12 FR. PLAS OPC X 3 ML (EMB. HOSP)	<b>Forma Farmacêutica</b> SOLUÇÃO OFTÁLMICA	<b>Nº Apres.</b> 4	<b>Data de Publicação</b> 14/05/2012
<b>Validade</b> 24 meses	<b>Registro</b> 1558401930040		
<b>Princípio Ativo</b> TOBRAMICINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>			
<b>Embalagem</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b> Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>• NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
<b>Via de Administração</b> OCULAR			
<b>IFA único</b> Sim			
<b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sob Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>			
<b>Destinação</b> Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b> Não Informado			
<b>Tarja</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>			
<b>Medicamento referência</b> Não			
<b>Apresentação fracionada</b> Não			

<b>Apresentação</b> <small>[NIVA]</small> 3 MG/ML SOL. OFT. CT. 12 FR. PLAS OPC X 3 ML (EMB. HOSP)	<b>Forma Farmacêutica</b> SOLUÇÃO OFTÁLMICA	<b>Nº Apres.</b> 5	<b>Data de Publicação</b> 14/05/2012
<b>Validade</b> 24 meses	<b>Registro</b> 1558401930059		
<b>Princípio Ativo</b> TOBRAMICINA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>			
<b>Embalagem</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b> Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>• NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
<b>Via de Administração</b> OCULAR			
<b>IFA único</b> Sim			
<b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sob Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>			

<b>Destinação</b> Restrito a hospitais Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>	<b>Comercial</b> Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>
<b>Tarja</b> Não	
<b>Medicamento referência</b> Não	
<b>Apresentação fracionada</b> Não	

168

Consultas / Medicamentos / Detalhes

**Nome da Empresa** NATULAB LABORATÓRIO S.A.  
**CNPJ** 02.456.955/0001-83  
**Nome Comercial** OSTEOFIX  
**Classe Terapêutica** VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS  
**Registro** 1384100290030  
**Processo** 25351.445734/2015-88  
**Vencimento do Registro** 01/2021

**Detalhe do Produto: OSTEOFIX**  
**Autorização** 1.033.8413

**Apresentação** [ATIVA] **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**  
 1250 MG \* 200 UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 60 **COMPRIMIDO REVESTIDO** **3** **23/01/2006**

**Validade** 24 meses **Registro** 1384100290030

**Princípio Ativo** CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL  
*(sem dados cadastrados)*

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem** Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO  
 Secundária - CARTUJO 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** Não

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

**Restrição de prescrição** Venda sem Prescrição Médica  
*(sem dados cadastrados)*

**Restrição de uso** Comercial

**Destinação** Restrito a hospitais

**Restrito a hospitais** Não Informado  
*(sem dados cadastrados)*

**Tarja** Não

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação** [ATIVA] **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**  
 1250 MG \* 200 UJ COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 60 (EMB-HOSP) **COMPRIMIDO REVESTIDO** **5** **23/01/2006**

**Validade** 24 meses **Registro** 1384100290057

**Princípio Ativo** CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL  
*(sem dados cadastrados)*

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem** Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO  
 Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**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** Não

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

**Restrição de prescrição** Venda sem Prescrição Médica  
*(sem dados cadastrados)*

**Restrição de uso** Comercial

**Destinação** Restrito a hospitais

**Restrito a hospitais** Não Informado  
*(sem dados cadastrados)*

**Tarja** Não

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação** [ATIVA] **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**  
 1250 MG \* 200 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 60 (EMB-HOSP) **COMPRIMIDO REVESTIDO** **8** **23/01/2006**

**Validade** 24 meses **Registro** 1384100290081

**Princípio Ativo** CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL  
*(sem dados cadastrados)*

**Complemento Diferencial da Apresentação**

**Embalagem** Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO  
 Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**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** Não

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

**Restrição de prescrição** Venda sem Prescrição Médica  
*(sem dados cadastrados)*

**Restrição de uso** Comercial

**Destinação** Restrito a hospitais

**Restrito a hospitais** Não Informado  
*(sem dados cadastrados)*

**Tarja** Não

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100290111
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100290111
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 200 UI COM REV CT FR PLUS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	23/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100290146
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja					
Medicamento referência					
Apresentação fracionada					
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA					
1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)					
Validade	24 meses	Registro	1384100290261		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja					
Medicamento referência					
Apresentação fracionada					
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA					
1500 MG + 200 UI COM REV DISPLAY 12 FR PLUS OPC CTX 60					
Validade	24 meses	Registro	1384100290340		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem					

Validade	24 meses	Registro	1384100290308		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja					
Medicamento referência					
Apresentação fracionada					
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA					
1250 MG + 400 UI COM REV CTFR PLAS OPC X 60					
Validade	24 meses	Registro	1384100290340		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrição de uso					
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				
1250 MG + 400 UI COM REV CX 50 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	37	23/01/2006				
Validade	24 meses	Registro	1384100290375				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]						
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Não						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda 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				
1250 MG + 400 UI COM REV CX 100 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	40	23/01/2006				
Validade	24 meses	Registro	1384100290405				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]						
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Não						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda 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				
1250 MG + 400 UI COM REV CX 100 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	40	23/01/2006				
Validade	24 meses	Registro	1384100290405				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]						
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Não						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda 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				
1500 MG + 400 UI COM REV CT FR PLUS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	43	23/01/2006				
Validade	24 meses	Registro	1384100290431				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]						
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Não						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda 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				
1500 MG + 400 UI COM REV CX 50 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	46	23/01/2006				
Validade	24 meses	Registro	1384100290464				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>	Nº Apres.	52	Data de Publicação	23/01/2006
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO		
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses	Registro	1384100290529
IFA Único	Não	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEORX 600UI		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Restrição de uso	Não	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>	Via de Administração	ORAL		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>	IFA Único	Não		
Medicamento referência	Não	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Apresentação fracionada	Não	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
1500 MG + 400 UI COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 60 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Destinação	Comercial		
Validade	24 meses	Restrito a hospitais	Não Informado		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL	Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Medicamento referência	Não		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>	Apresentação fracionada	Não		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	55
Via de Administração	ORAL	1250MG + 600UI COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 60 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO		23/01/2006
IFA Único	Não	Validade	24 meses	Registro	1384100290553
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEORX 600UI		
Restrição de uso	Não	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Destinação	Comercial	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>		Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>	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 UMIDADE		
		Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
		Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>	Nº Apres.	49	Data de Publicação	23/01/2006
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO		
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses	Registro	1384100290499
IFA Único	Não	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Restrição de uso	Não	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>	Via de Administração	ORAL		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>	IFA Único	Não		
Medicamento referência	Não	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Apresentação fracionada	Não	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
		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		

Destinação	Comercial				
Restrição a hospitais	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1500MG + 600UI COM REV CX 100 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	58	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEORX 600UI				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrição 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		
1500MG + 600UI COM REV CT FR PLUS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	61	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEORX 600UI				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrição 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		
1500MG + 600UI COM REV CX 50 PR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	64	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEORX 600UI				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrição 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		
1500MG + 600UI COM REV CX 50 PR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	64	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEORX 600UI				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrição 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		
1500MG + 600UI COM REV CX 50 PR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	64	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEORX 600UI				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA				

1500MG + 600UI COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 60 (EMB HOSP)	67	23/01/2006	Restrito a hospitais	Não informado <i>[sem dados cadastrados]</i>	Data de Publicação 23/01/2006
Validade	Registro	1384100290677	Tarifa	Não informado	
Princípio Ativo	24 meses		Medicamento referência	Não	
Complemento Diferencial da Apresentação	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		Apresentação fracionada	Não	
Embalagem	OSTEOFIX 600UI		Apresentação [IMITIVA]	Forma Farmacéutica COMPRESSIVO REVESTIDO	Nº Apres. 2
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li></ul>		Validade	24 meses	Registro
Via de Administração	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL	
IFA Único	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Conservação	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li></ul>	
Restrição de prescrição	Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li></ul>	
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		Via de Administração	ORAL	
Destinação	Comercial		IFA Único	Não	
Restrito a hospitais	Não informado		Conservação	Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Medicamento referência	<i>[sem dados cadastrados]</i>		Tarifa	Não	
Apresentação fracionada	Não		Medicamento referência	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		Restrição de uso	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	Comercial		Destinação	Comercial	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li></ul>		Restrito a hospitais	Não informado	
Via de Administração	ORAL		Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
IFA Único	Não		Medicamento referência	Não	
Conservação	Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		Apresentação fracionada	Não	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		Apresentação [IMITIVA]	Forma Farmacéutica COMPRESSIVO REVESTIDO	Nº Apres. 4
Restrição de uso	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		Validade	1250 MG + 200 UI COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 50	Registro
Destinação	Comercial		Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL	
Restrito a hospitais	Não informado		Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li></ul>	
Medicamento referência	<i>[sem dados cadastrados]</i>		Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li></ul>	
Apresentação fracionada	Não		Via de Administração	ORAL	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		IFA Único	Não	
Embalagem	Comercial		Conservação	Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li></ul>		Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL		Restrição de uso	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>	
IFA Único	Não		Destinação	Comercial	
Conservação	Conservar em temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 e 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				

<b>Via de Administração</b> ORAL	<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [sem dados cadastrados]	<b>Local de Fabricação</b> Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Data de Publicação</b> 23/01/2006
<b>IFA Único</b> Não	<b>Embalagem</b> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
<b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sem Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b> Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b> Não Informado			
<b>Tarja</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b> Não			
<b>Apresentação fracionada</b> Não			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [MATIVA]	<b>Forma Farmacéutica</b> Forma Farmacéutica	<b>Nº Apres.</b> 9	<b>Data de Publicação</b> 23/01/2006
<b>Embalagem</b> 1250 MG + 200 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 75	<b>Medicamento referência</b> COMPRIMIDO REVESTIDO	<b>Registro</b> 1384100290091	
<b>Validade</b> 24 meses			
<b>Princípio Ativo</b> CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem</b> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA			
<b>Local de fabricação</b> Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b> ORAL	<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [sem dados cadastrados]	<b>Local de Fabricação</b> Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Data de Publicação</b> 23/01/2006
<b>IFA Único</b> Não	<b>Embalagem</b> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
<b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sem Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b> Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b> Não Informado			
<b>Tarja</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b> Não			
<b>Apresentação fracionada</b> Não			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [MATIVA]	<b>Forma Farmacéutica</b> Forma Farmacéutica	<b>Nº Apres.</b> 7	<b>Data de Publicação</b> 23/01/2006
<b>Embalagem</b> 1250 MG + 200 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 50	<b>Medicamento referência</b> COMPRIMIDO REVESTIDO	<b>Registro</b> 1384100990073	
<b>Validade</b> 24 meses			
<b>Princípio Ativo</b> CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL			

<b>Via de Administração</b> ORAL	<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [sem dados cadastrados]	<b>Local de Fabricação</b> Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Data de Publicação</b> 23/01/2006
<b>IFA Único</b> Não	<b>Embalagem</b> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
<b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sem Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b> Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b> Não Informado			
<b>Tarja</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b> Não			
<b>Apresentação fracionada</b> Não			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [MATIVA]	<b>Forma Farmacéutica</b> Forma Farmacéutica	<b>Nº Apres.</b> 6	<b>Data de Publicação</b> 23/01/2006
<b>Embalagem</b> 1250 MG + 200 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 75	<b>Medicamento referência</b> COMPRIMIDO REVESTIDO	<b>Registro</b> 1384100290095	
<b>Validade</b> 24 meses			
<b>Princípio Ativo</b> CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem</b> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA			
<b>Local de fabricação</b> Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b> ORAL	<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [sem dados cadastrados]	<b>Local de Fabricação</b> Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Data de Publicação</b> 23/01/2006
<b>IFA Único</b> Não	<b>Embalagem</b> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
<b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b> Venda sem Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b> Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b> Não Informado			
<b>Tarja</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b> Não			
<b>Apresentação fracionada</b> Não			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> [MATIVA]	<b>Forma Farmacéutica</b> Forma Farmacéutica	<b>Nº Apres.</b> 7	<b>Data de Publicação</b> 23/01/2006
<b>Embalagem</b> 1250 MG + 200 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 50	<b>Medicamento referência</b> COMPRIMIDO REVESTIDO	<b>Registro</b> 1384100990073	
<b>Validade</b> 24 meses			
<b>Princípio Ativo</b> CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL			

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 <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1500 MG + 200 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1500 MG + 200 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 70	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1250 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLUS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1250 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLUS OPC X 75	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				

Validade	24 meses	Registro	1384100290170
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 70	Nº Apres.	19
Validade	24 meses	Registro	1384100290197
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	Nº Apres.	16	Data de Publicação	23/01/2006
Via de Administração	ORAL	Registro	1384100290162		
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 75				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 50	Nº Apres.	17	Data de Publicação	23/01/2006

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			
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>[NATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
1500 MG + 200 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 70	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	23/01/2006	
Validade	24 meses	Registro	1384100290235	
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem 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			
Apresentação <b>[NATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
1500 MG + 200 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 75	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	23/01/2006	
Validade	24 meses	Registro	1384100290243	
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>			

Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>[NATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
1500 MG + 200 UJ COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 75	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	23/01/2006	
Validade	24 meses	Registro	1384100290200	
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sem 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			
Apresentação <b>[NATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
1500 MG + 200 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	23/01/2006	
Validade	24 meses	Registro	1384100290219	
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Não			

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1384100290278
Via de Administração	ORAL	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
IFA Único	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL		
Destinação	Comercial	IFA Único	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial		
Apresentação	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLAS OPC X 50	Restrito a hospitais	Não Informado		
Validade	24 meses	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL	Medicamento referência	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Apresentação fracionada	Não		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA	Apresentação	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLAS OPC X 75	Nº Apres.	28
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1384100290286
Via de Administração	ORAL	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
IFA Único	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL		
Destinação	Comercial	IFA Único	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial		
Apresentação	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLAS OPC X 70	Restrito a hospitais	Não Informado		
Validade	27	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL	Medicamento referência	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Apresentação fracionada	Não		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA	Apresentação	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLAS OPC X 70	Nº Apres.	27
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1384100290251
Via de Administração	ORAL	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
IFA Único	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL		
Destinação	Comercial	IFA Único	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial		
Apresentação	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLAS OPC X 70	Restrito a hospitais	Não Informado		
Validade	27	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL	Medicamento referência	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Apresentação fracionada	Não		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA	Apresentação	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLAS OPC X 70	Nº Apres.	27
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1384100290251
Via de Administração	ORAL	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
IFA Único	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL		
Destinação	Comercial	IFA Único	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial		
Apresentação	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLAS OPC X 70	Restrito a hospitais	Não Informado		
Validade	27	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL	Medicamento referência	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Apresentação fracionada	Não		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA	Apresentação	Forma Farmacéutica 1500 MG + 200 UI COM REV CX 200 FR PLAS OPC X 70	Nº Apres.	27



Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			Data de Publicação	23/01/2006
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>			Nº Apres.	32
Restrição de uso				Registro	1384100290324
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica				
1500 MG + 200 UI COM REV DISPLAY 12 FR PLUS OPC CT X 75	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
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	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica				
1250 MG + 400 UI COM REV CT FR PLUS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			Data de Publicação	23/01/2006
Medicamento referência	Não			Nº Apres.	29
Apresentação fracionada	Não			Registro	1384100290294
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica				
1500 MG + 200 UI COM REV DISPLAY 12 FR PLUS OPC CT X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
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	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso					
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica				
1500 MG + 200 UI COM REV DISPLAY 12 FR PLUS OPC CT X 70	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
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	Não				

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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação (NATIVA)	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	1250 MG + 400 UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 75	35	23/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100290359
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL CARBONATO DE CÁLCIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda 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 (NATIVA)	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	1250 MG + 400 UJ COM REV CX FR PLAS OPC X 2500 (EMB HOSP)	36	23/01/2006

Validade	24 meses	Registro	1384100290367
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Apresentação (NATIVA)	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	1250 MG + 400 UJ COM REV CX FR PLAS OPC X 3750 (EMB HOSP)	38	23/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100290383
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1250 MG + 400 UI COM REV CX FR PLAS OPC X 5000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	39	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290391		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PARELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 <input type="checkbox"/> [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1250 MG + 400 UI COM REV CX FR PLAS OPC X 7500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	41	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290413		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PARELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 <input type="checkbox"/> [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1500 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	42	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290421		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 <input type="checkbox"/> [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1500 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 75	COMPRIMIDO REVESTIDO	44	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290448		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	Nº Apres.	47	Data de Publicação	23/01/2006
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses	Registro	1384100290472
IFA Único	Não	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Complemento diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial	Fabricantes Internacionais	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado	Via de Administração	ORAL		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>	IFA Único	Não		
Medicamento referência	Não	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Apresentação fracionada	Não	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA		Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
1500 MG + 400 UI COM REV CX FR PLUS OPC X 3750 (EMB HOSP)		Destinação	Comercial		
Validade	24 meses	Restrito a hospitais	Não Informado		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL	Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Medicamento referência	Não		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>	Apresentação fracionada	Não		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA			
Via de Administração	ORAL	1500 MG + 400 UI COM REV CX FR PLUS OPC X 5000 (EMB HOSP)			
IFA Único	Não	Validade	24 meses	Registro	1384100290480
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Destinação	Comercial	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado	Fabricantes Internacionais	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>	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 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		
		Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
		Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1500 MG + 400 UI COM REV CX FR PLAS OPC X 7500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	50	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290502		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1250MG + 600UI COM REV CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290510		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOFIX 600UI				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	Fabricantes Internacionais				
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 sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1250MG + 600UI COM REV CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	51	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290510		
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOFIX 600UI				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1250MG + 600UI COM REV CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	54	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290537		
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOFIX 600UI				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1250MG + 600UI COM REV CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	54	23/01/2006		
Validade	24 meses	Registro	1384100290537		
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL CARBONATO DE CÁLCIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOFIX 600UI				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Validade	24 meses	Registro	1384100290545
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPHX 600UI		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacêutica 1250MG + 600UI COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 75 (EMB HOSP)	Nº Apres.	56
Validade	24 meses	Registro	1384100290551
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL CARBONATO DE CÁLCIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPHX 600UI		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacêutica 1250MG + 600UI COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP)	Nº Apres.	57
Validade	24 meses	Registro	1384100290571
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPHX 600UI		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacêutica 1250MG + 600UI COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 75 (EMB HOSP)	Nº Apres.	59
Validade	24 meses	Registro	1384100290556
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPHX 600UI		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO 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	Não								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Tarja	Não								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação <input type="checkbox"/> MATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação						
1500MG + 600UI COM REV CT FR PLAS OPC X-50	COMPRIMIDO REVESTIDO	60	23/07/2006						
Validade	24 meses								
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL								
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPIX 600UI								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MAIULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Via de Administração	ORAL								
IFA Único	Não								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Tarja	Não								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação <input type="checkbox"/> MATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação						
1500MG + 600UI COM REV CT FR PLAS OPC X-75	COMPRIMIDO REVESTIDO	62	23/07/2006						
Validade	24 meses								
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL								
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPIX 600UI								

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Via de Administração	ORAL								
IFA Único	Não								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitais	Não Informado								
Tarja	Não								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação <input type="checkbox"/> MATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação						
1500MG + 600UI COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 50 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	63	23/07/2006						
Validade	24 meses								
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL								
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPIX 600UI								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Via de Administração	ORAL								
IFA Único	Não								
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>								
Tarja	Não								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								

Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500MG + 600UI COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 75 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	65	23/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100290650
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPFX 600UI		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500MG + 600UI COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 50 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	66	23/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100290659
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPFX 600UI		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500MG + 600UI COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 75 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	68	23/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1384100290685
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	OSTEOPFX 600UI		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar





AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
Gerência Geral de Medicamentos

## DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A  
CNPJ: 02.456.955/0001-83

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	LÍQUIDO		
Nome Comercial:	SOLUÇÃO NASAL DE CLORETO DE SÓDIO 0,9% COM CONSERVANTE - NASOJET		
Produção:	Produção Própria;		
Data da Notificação:	10/07/2014		
Vencimento da Notificação:	10/07/2019		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	50 ML	24 meses
2	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	60 ML	24 meses
3	FRASCO DE PLASTICO INCOLOR	30 ML	24 meses

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

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

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

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

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

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

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

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

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Código de Validação desta declaração: 94100708072014 emitido em 10/07/2014 08:07:20

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.



Ministério da Saúde  
Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Atendimento e Arrecadação Eletrônicos

## MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

CNPJ: 02.454.935/0001-83  
Razão Social: NATURAL LABORATÓRIO S.A  
Categoria: Baixo Risco (RDC 199/05)  
Linha de Produto: Líquido  
Produção:

## Medicamento por Empresa

## Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 11/11/2014 11:18:22, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Medicamento: SALS PARA REIDRATAÇÃO ORAL

Nome Comercial: Hidraplex

Produção: Produção Própria

Data de Notificação: 12/03/2010

Vencimento da Notificação: 12/03/2015

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE ALUMÍNIO LAMINADO

(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado pela empresa

Acondicionamento: ENVELOPE DE ALUMÍNIO LAMINADO

(primário + secundário)

Volume:

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado pela empresa

Acondicionamento: ENVELOPE DE ALUMÍNIO LAMINADO

(primário + secundário)

Volume: 27 g

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 31/10/2013 15:00:25, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Medicamento: SALS PARA REIDRATAÇÃO ORAL

Nome Comercial: hidraplex

Produção: Produção Própria

Data de Notificação: 10/11/2011

Vencimento da Notificação: 10/11/2016

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE ALUMÍNIO LAMINADO

(primário + secundário)

Volume: 27 g

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 21/07/2015 0:59:50, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Medicamento: SALS PARA REIDRATAÇÃO ORAL

Nome Comercial: HIDRAPLEX

Produção: Produção Própria

Data de Notificação: 31/01/2014

Vencimento da Notificação: 31/01/2019

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: SACHE DE ALUMÍNIO

(primário + secundário)

Volume: 27.900 mg

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 21/07/2015 10:35:04, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Medicamento: SALS PARA REIDRATAÇÃO ORAL

Nome Comercial: Hidraplex

Produção: Produção Própria

Data de Notificação: 03/12/2014

Vencimento da Notificação: 03/12/2019

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE ALUMÍNIO LAMINADO

(primário + secundário)

Volume: 28.560 g

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 4/02/2016 8:59:56, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Medicamento: SALS PARA REIDRATAÇÃO ORAL

Nome Comercial: hidraplex

Produção: Produção Própria

Data de Notificação: 24/07/2015

Vencimento da Notificação: 24/07/2020

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE ALUMÍNIO LAMINADO

(primário + secundário)

Volume: 27.900 g

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Medicamento

A habilitação relativa a esta linha de produção foi renovada em 21/03/2015 14:16:19, mas a notificação dos medicamentos desta linha permanece cancelada devido ao encerramento da habilitação anterior. Assim, a empresa deverá notificar novamente esse medicamento para que o mesmo apareça válido no sistema e que possa ser reativada sua fabricação.

Medicamento: SALS PARA REIDRATAÇÃO ORAL

Nome Comercial: Hidraplex

Produção: Terceirizada

- 60.619.939/0001-60 - MALAVASI &amp; CIA. LTDA.

Data de Notificação: 11/03/2016

Vencimento da Notificação: 11/03/2021

Status: Cancelado por revalidação da empresa

## Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE ALUMÍNIO LAMINADO

(primário + secundário)

Volume: 27.900 g

Prazo de Validade: 24 meses

002469

Status: Cancelado por reavaliação da empresa

Medicamento

Medicamento: SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL

Nome Comercial: hidRAPLEX

Produção: Produção Própria

Data da Notificação: 22/03/2016

Vencimento da Notificação: 22/03/2021

Status: Ativo

Dados dos Acondicionamentos

Acondicionamento: ENVELOPE DE ALUMINIO LAMINADO

(primário + secundário)

Volume: 27.900 g

Prazo de Validade: 24 meses

Status: Ativo

30/06/2016 16:20:13

Nova Consulta

Imprimir

Fechar

Agência Nacional de Vigilância Sanitária - SIA, Trecho 5, Área Especial 57 - Brasília (DF) CEP 71.205-050 - Tel: (61) 448-1000 - Disque Saúde: 0 800 61 1997  
Copyright © 2003 ANVISA

80EF

Volvar

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<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

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA	
Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	Nome Comercial	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA
CNPJ	05.161.069/0001-10	Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS
Registro	155840067	Processo	Z5351.53-497/2011-89
Vencimento do Registro	09/2019	Validade	24 meses
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1558400670010
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA	Data de Publicação	12/12/2011
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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
25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1558400670029
Validade	24 meses	Data de Publicação	12/12/2011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA		

184

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA	
Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	Autorização	1.00.370-7
CNPJ	17.159.229/0001-76		
Nome Comercial	CARBAMAZEPINA		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	103700472		
Processo	0555706855/2005-75		
Vencimento do Registro	08/2020		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL.AL. PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	19/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1037004720010
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>		
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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Terça	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL.AL. PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	19/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1037004720029
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>		
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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Terça	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL.AL. PLAS INC X 100(EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	19/08/2005

Validade	24 meses	Registro	1037004720045
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[em dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [em 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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	19/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1037004720053
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[em dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [em 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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	19/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1037004720071
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[em dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [em 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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitalis	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	19/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1037004720088		
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitalis	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	19/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1037004720096		
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				

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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitalis	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	19/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1037004720101		
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitalis	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	19/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1037004720118		
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> 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 Receita de Controle Especial			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Hospitalar			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	19/08/2005	
Validade	24 meses	Registro	1037004720126	
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> 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 Receita de Controle Especial			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Hospitalar			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	

400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	19/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1037004720134
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> 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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar



202

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A		Autorização		1.00.497.7	
CNPJ	60.655.981/0001-18	haloperidol					
Nome Comercial	haloperidol						
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS						
Registro	10497/208						
Processo	25351.000899/02-38						
Vencimento do Registro	03/2022						
Apresentação	ATIVA	Fórmula Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação			
2 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML		SOLUÇÃO ORAL	1	04/03/2002			
Validade	24 meses	Registro	10497/2080013				
Princípio Ativo	HALOPERIDOL						
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEAADOR (FRASCO DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE BRANCO LEITOSO + BATOQUE GOTEAADOR DE POLIETILENO DE ALTA DENSIDADE BRANCO LEITOSO + TAMPA DE POLIPROPILENO BRANCA LEITOSA)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> 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)						
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita						
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	N						
Tarja	Vermelha sob restrição						
Medicamento referência	Não						
Apresentação Fracionada	Não						
							Voliar

# PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA

## CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS

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](mailto:licita01@promefarma.com.br)





ANEXO

Empresa: MDT Indústria Comercio Importação e Exportação de Implantes SA	CNPJ: 01.025.974/0001-92
Endereço: Av. Brasil 2983, Distrito Industrial.	
Município: Rio Claro	UF: SP
	CEP: 13503-600
Autorização de Funcionamento: 1.04.179-4	Expediente(s): 2023408/16-2
<b>Linha(s): Materiais</b>	
Motivo: Em atendimento ao artigo 6º da Resolução RDC nº 39/2013 e em desacordo com a Resolução RDC nº 16/2013, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.512, DE 16 DE SETEMBRO DE 2016**

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

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Bras Fix Médico Odontológico Ltda - ME	CNPJ: 04.929.171/000150
Endereço: O SAA/Norte Omdra 2, 2669 Parte Terceiro, SAAAN	
Município: Brasília	UF: DF
	CEP: 70632-240
Autorização de Funcionamento: 8.08.6834-6	Expediente(s): 1316042/16-7, 200598/16-1
<b>Linha(s): Materiais</b>	
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.513, DE 16 DE SETEMBRO DE 2016**

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

considerando o cumprimento dos requisitos 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 de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

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: Indústria de Artefatos de Borracha Inovativ Ltda	CNPJ: 14.469.133/0001-16
Endereço: Rua Guarani, 433, Chácara Reunidas	
Município: São José dos Campos	UF: SP
	CEP: 12238-460
Autorização de Funcionamento: 8.09.503-1	Expediente(s): 1305752/16-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:</b>	
Materiais de uso médico da classe III e IV, 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.	

Empresa: LM Farma Indústria e Comércio Ltda	CNPJ: 57.532.343/0001-14
Endereço: Rua Jaguará, 95, Chácara Reunidas	
Município: São José dos Campos	UF: SP
	CEP: 12238-410
Autorização de Funcionamento: 8.02.469-1	Expediente(s): 1385568/16-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:</b>	
Materiais de uso médico da classe III e IV, 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.	

Razão Social: Politec Importação e Comercio Limitada	CNPJ: 43.894.609/0005-98
Endereço: Alameda Araquá, 2806 Arnz 09, Alphaville Industrial	
Município: Barueri	UF: SP
	CEP: 06455-000
Autorização de Funcionamento: 8.10.156-3	Expediente(s): 0796820/15-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:</b>	
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 2.538, DE 16 DE SETEMBRO DE 2016**

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016091900042

ANEXO

Empresa Fabricante: 3M Health Care Limited	
Endereço: Derby Road, Loughborough, Leicestershire, LE11 5SF	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 1180620/16-6
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Líquidos não estéreis: soluções aerossóis.	

Empresa Fabricante: Abbvie Inc	
Endereço: 1 N Waukegan Road, North Chicago, Illinois, 60064	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 1392020/16-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Líquidos não estéreis: soluções	

Empresa Fabricante: AIAC International Pharma, LLC	
Endereço: State Road #2 Km 60.3, Arecibo, Puerto Rico (PR) 00688	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1274707/16-6
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul). Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited, Unit - VII SEZ	
Endereço: TSIIIC, Plot. No.S1, Sy.No's. 411/P. 425/P. 434/P. 435/P. & 458/P, Green Industrial Park, Polepally Village, Jedcherla Mandal, Mahabubnagar District, Telangana	
País: Índia	
Empresa solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Lt.	CNPJ: 04.301.884/0001-75
Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9	Expediente(s): 1162334/16-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited, Unit - VII SEZ	
Endereço: TSIIIC, Plot. No.S1, Sy.No's. 411/P. 425/P. 434/P. 435/P. & 458/P, Green Industrial Park, Polepally Village, Jedcherla Mandal, Mahabubnagar District, Telangana	
País: Índia	
Empresa solicitante: Wynth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1992666/16-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Biologische Heilmittel Heel GmbH	
Endereço: Dr Reckweh Strasse 2-4, 76532, Baden <sup>Baden</sup>	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Heel do Brasil Biomédica Ltda	CNPJ: 05.994.539/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.06.198-2	Expediente(s): 2023552/16-6, 2023499/16-6, 2023507/16-6 e 2014059/16-2
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Sólidos não estéreis: comprimidos. Semissólidos não estéreis: pomadas. Líquidos não estéreis: soluções. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Eisai Inc.	
Endereço: 6611 Tributary Street, Baltimore, Maryland (MD) 21224	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07310-4	Expediente(s): 1355698/16-3
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b>	
Produtos estéreis citotóxicos: implantes (com esterilização terminal)	

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

002480

13  
107  
162  
159  
531



Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Insumos Farmacêuticos.  
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 472, DE 25 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 Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, 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

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 473, DE 25 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 Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, 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 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

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 474, DE 25 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 Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, 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 preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 278, de 29 de janeiro de 2015, no Diário Oficial da União nº 22, de 02 de fevereiro de 2015, Seção 1, pág. 82 e suplemento, pág. 81, conforme expediente 1280615/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 476, DE 25 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 Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III 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, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, CNPJ, Expediente(s), Autorização de Funcionamento, and Produtos farmacêuticos.



ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Sunneytown Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1314102/16-3; 1314175/16-5; 1314180/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavirus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; polissacarídeos pneumocócicos dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F e 33 F; vírus da varicela atenuado; antígeno da hepatite B recombinante; vírus da hepatite A inativado e purificado; vírus da varicela atenuado; vírus do herpes zoster atenuado; reacomplamento do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A[8]. Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigungs GmbH & Co. KG	
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085 Langenargen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Ociapharma Brasil Ltda	CNPJ: 02.552.927/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.03.971-2	Expediente(s): 1228147/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.383, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento 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: Genentech, Inc.	
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biocências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1018313/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumo farmacêutico ativo biológico: rambuzimabe.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.384, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento 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: Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Fundação Osvaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1882456/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa: Distribuidora Amaral Ltda.	
Endereço: Rua Luis Guilherme da Silva, 1001, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo	
Município: Divinópolis	
UF: MG	
CEP: 35502-284	
Autorização de Funcionamento: 1.03.647-4	Expediente(s): 1059701/15-8, 1059722/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos e pós. Semissólidos não estéreis: cremos, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)	
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana	
País: Índia	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016090500063

Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	
Endereço: Rua...	
País: Estados Unidos da América	
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 1730582/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health Inc.	
Endereço: 10401 Highway 6, Lincoln, Nebraska (NE) 68517	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biocências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1301463/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Stein AG	
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1256921/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Theodoro F Sobral & Cia Ltda.	
Endereço: Rua Bento Leão, 25, Centro	
Município: Florianópolis	
UF: SC	
CEP: 64800-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.963-6	Expediente(s): 1089970/15-7, 1089879/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos. Semissólidos não estéreis: cremos, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: xaropes, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.385, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Cangeri Ltda.	
Endereço: Rua Conselheiro Travassos, 318, São Geraldo	
Município: Porto Alegre	
UF: RS	
CEP: 90230-140	
Autorização de Funcionamento: 1.00.774-3	Expediente(s): 0462832/12-2
Linha(s): Líquidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.387, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento 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: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso	
Município: Pouso Alegre	
UF: MG	
CEP: 37550-000	
Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0	Expediente(s): 1362801/16-1 e 1362494/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Sólidos não estéreis: penicilínicos: cápsulas e pós.	

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 1.983, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0002-04
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO
CNPJ: 33.009.945/0002-04	CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Autorização Especial: 1.21.610-7
Expediente(s): 1204596/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	
Insussumos Farmacêuticos.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 1.984, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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

## ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0000-79
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista	
Município: Palhoça	UF: SC
CNPJ: 00.331.788/0000-79	CEP: 88132-717
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0057-73
Endereço: ST STRC, Trecho 2, Conjunto E, Lote 1 - Zona Industrial	
Município: Brasília	UF: DF
CNPJ: 00.331.788/0057-73	CEP: 71225-526
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127532/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa Fabricante: ASOFARMA S.A.I. y C.	
Endereço: Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0948089/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas.	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dupnitsa AD	
Endereço: 3 Samokovsko Shosse Str. Dupnitsa 2600	
País: Bulgária	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.09.492-9	Expediente(s): 1061664/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bipro GmbH	
Endereço: Robert-Gervue-Str. 4, 78234 Sengen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 10.742.412/0004-01
Autorização de Funcionamento: 1.08.037-9	Expediente(s): 1213189/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016072500044

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company	
Endereço: State Road nº 3, Km 77,5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1563092/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Emeure Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hiniwadi, Pune 411057, Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1209904/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Hospira, Inc.	
Endereço: Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 1172567/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC.	
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 1100303/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires Chimiebau - Vouvray	
Endereço: 93, Route de Monnaie, 37210, Vouvray	
País: França	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente(s): 1181363/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos não estéreis hormonais: cremes e géis.	

Empresa: Laboratório Globo 4 Ltda.	CNPJ: 17.115.437/0001-73
Endereço: Rodovia MG 424, Km 48, Fazenda Perobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG
CNPJ: 17.115.437/0001-73	CEP: 33350-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.535-8	Expediente(s): 1172675/16-3, 1172678/16-4 e 1172693/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited.	
Endereço: Kothur, Mahabubnagar District, Telangana	
País: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarma do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.157.293/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.08.261-1	Expediente(s): 1184391/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Pathcon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 3900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda.	CNPJ: 09.923.140/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.03.569-5	Expediente(s): 2029146/16-9

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

002483  
136



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnologie GmbH  
Endereço: Ervin Rentschler Strasse 21, 88471 - Laupheim  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Laboratórios Ferrini Ltda. CNPJ: 74.232.034/0001-48  
Autorização de Funcionamento: 1.02.876-2 Expediente(s): 1144418/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis hormonais (granul): pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie  
Endereço: 1, rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, 33565 Carbon Blanc  
País: França  
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1218205/16-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Schering-Plough S.A.  
Endereço: 2, rue Louis Pasteur, 14200 Hérouville Saint-Clair  
País: França  
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 1184717/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: UCB Farchim SA  
Endereço: Z.I. du Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle  
País: Suíça  
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1185084/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0030-70  
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco  
Município: Belo Horizonte UF: MG CEP: 32010-130  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0153726/15-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Gases medicinais: envase.

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.241.936/0001-37  
Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1.039, Penha  
Município: Bragança Paulista UF: SP CEP: 12929-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 09.370.720/0001-10  
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,5, Parque  
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010  
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181362/16-8, 1180817/16-9, 1180870/16-3 e 1180831/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xampus.  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Germed Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.992.062/0001-65  
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay  
Município: Hortolândia UF: SP CEP: 13186-901  
Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3 Expediente(s): 0814427/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.985, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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 de(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: Osmopharm SA  
Endereço: Via Ale Fomier, 6920, Bedano  
País: Suíça  
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72  
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 074898/15-5  
Linha(s): Sólidos não estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas "b" e "c" e "d" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 75 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 225 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 329, 379 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
Endereço: Schulzenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg  
País: Alemanha  
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1 Expediente(s): 0041567/14-7  
Linha(s): Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.986, DE 22 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0002-68  
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Indústrias  
Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-909  
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0967065/15-3, 0966921/15-3, 0967049/15-1 e 0966862/15-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.  
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.  
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões e xampus.  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Sun Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 05.035.244/0001-23  
Endereço: Rodovia GO 080, Km 02, Jardim Pompeia  
Município: Goiânia UF: GO CEP: 74690-170  
Autorização de Funcionamento: 1.04.682-0 Expediente(s): 0796066/15-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.





## 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  
25351.01888/2013-28  
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	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	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)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0	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 acetosais, suspensões e suspensões acetosais.	

Empresa Fabricante: Cipla Limited	
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	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, Kurkumbh, Tal.: Daund Pune 413802 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	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	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	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.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 2137331/16-1
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	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	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.	
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	CNPJ: 60.665.981/0005-41
Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão	
Município: Pouso Alegre	UF: MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	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: At- Panelav, Tal-Halol, City: Panelav, Dist. Panchmahal, Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	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	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 1950701/16-1 e 1950601/16-3
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	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	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.

002485  
63 84  
64 548  
78  
82



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

Empresa Fabricante: Aspen Bgd Oldesloe GmbH  
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843, Bgd Oldesloe  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 0124093/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.433.631/0001-20  
Endereço: Avenida Acesso Rodoviário S/Nº, Quadra 09, Módulo 01 - TIMS  
Município: Serra UF: ES CEP: 29161-376  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581170/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões.

Empresa Fabricante: BioMarin International Limited  
Endereço: Shanbally, Ringaskiddy, Co. Cork  
País: Irlanda  
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda CNPJ: 08.002.360/0001-34  
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4 Expediente(s): 1057381/15-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Asofarma S.A.I. v.C.  
Endereço: Conesa Nº. 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.  
País: Argentina  
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 61.286.647/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 2272755/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.I.C.  
Endereço: Avenida Márquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Trés de Febrero, Provincia de Buenos Aires.  
País: Argentina  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Far-macêutica e Farmacêutica Ltda CNPJ: 60.831.658/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 1886835/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica e Farmacêutica Ltda CNPJ: 60.831.658/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 2078569/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Farmoquímica S/A CNPJ: 33.349.473/0001-58  
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6 Expediente(s): 0027496/17-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Cipla Limited  
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State  
País: Índia  
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14  
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 0138404/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa: FBM Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.060.549/0001-05  
Endereço: Rua VP-3-D, Quadra 98, Módulos 09/21, DAIA  
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75132-085  
Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1 Expediente(s): 2396479/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc. Tosu Plant  
Endereço: 408, Tashirodaikan-machi, Tosu, Saga  
País: Japão  
Empresa solicitante: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda CNPJ: 49.383.250/0001-47  
Autorização de Funcionamento: 1.01.052-5 Expediente(s): 2210013/16-0 e 2210036/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: adesivos.  
Semissólidos não estéreis: emplastos.

Empresa: Linde Gases Ltda CNPJ: 60.619.202/0025-15  
Endereço: Rodovia Armando Salles de Oliveira, km 1, Distrito Industrial  
Município: Sertãozinho UF: SP CEP: 14175-300  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-5 Expediente(s): 0795407/14-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Gases medicinais: envase.

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH  
Endereço: Neurath Ring 1, 51063 Köln.  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 2154740/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Mediquímica Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 17.875.154/0003-91  
Endereço: Rua Fernando Lamare, 255, Distrito Industrial  
Município: Juiz de Fora UF: MG CEP: 36092-030  
Autorização de Funcionamento: 1.00.917-3 Expediente(s): 2243668/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)  
Endereço: 21, Tuas South Avenue 6, 637766  
País: Cingapura  
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 03.506.974/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 2059014/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos (granul).

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals Inc  
Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda CNPJ: 33.150.764/0001-12  
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 0134114/17-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

Empresa Fabricante: Oman Pharmaceutical Products Co. LLC  
Endereço: Raysut Industrial Estate, Salalah, P.O. Box: 2240, P.C. 211  
País: Sultanato de Oman  
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.433.631/0001-20  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581157/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production (API 1)  
Endereço: Avenue Du Béarn 64320, Idron  
País: França  
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda CNPJ: 49.351.786/0001-80  
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 2228892/16-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Médicament Production (API 2)  
Endereço: 50 Chemin de Mazerolles, 64320, Idron  
País: França  
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda CNPJ: 49.351.786/0001-80  
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 0828179/15-3

99  
100  
102  
112



UF: RJ  
CEP: 26410-050  
CNPJ: 00.443.776/0001-15  
PROCESSO: 25752.501795/2016-29 (Expediente: 2499091/16-4)  
AUTORIZ/MS: 9.07824-6  
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.

EMPRESA: RECICLAR TRANSPORTE E GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS LTDA - ME  
ENDEREÇO: RODOVIA SIMÃO MANSUR, S/Nº, BOM LUGAR BAIRRO: CENTRO  
MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DE ITABAPOANA  
UF: RJ  
CEP: 28230-000  
CNPJ: 18.679.699/0001-23  
PROCESSO: 25752.538607/2016-87 (Expediente: 2557133/16-8)  
AUTORIZ/MS: 9.07828-1  
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.

EMPRESA: INSET OMEGA DEDETIZAÇÃO LTDA - ME  
ENDEREÇO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA, S/Nº - LOTE 16 / QUADRA 03 / RODOVIA 2 DISTRITO BAIRRO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA  
MUNICÍPIO: CABO FRIO  
UF: RJ  
CEP: 28927-000  
CNPJ: 09.482.455/0001-65  
PROCESSO: 25752.551063/2016-10 (Expediente: 2575418/16-1)  
AUTORIZ/MS: 9.07829-4  
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: EMSEGE SERVIÇOS E ASSESSORIA EMPRESARIAL LTDA - EPP

ENDEREÇO: RUA JOÃO LOPES BRAGA, Nº 145  
BAIRRO: TAQUARA  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO  
UF: RJ  
CEP: 22770-610  
CNPJ: 05.125.316/0001-23  
PROCESSO: 25752.585973/2016-85 (Expediente: 2636060/16-8)  
AUTORIZ/MS: 9.07830-6  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: RM SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTE AEREO S/A  
ENDEREÇO: PRAÇA SANTOS DUMONT Nº 100  
BAIRRO: AEROPORTO  
MUNICÍPIO: BOA VISTA  
UF: RR  
CEP: 69.310-006  
CNPJ: 06.990.661/0004-30  
PROCESSO: 25766.599844/2016-93 (Expediente: 2672296/16-8)  
AUTORIZ/MS: 9.07834-1  
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: J. DE D. S. LIMA  
ENDEREÇO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS, Nº 90 - SALA 102  
BAIRRO: MONTE CASTELO  
MUNICÍPIO: SÃO LUIS  
UF: MA  
CEP: 65.030-005  
CNPJ: 07.646.538/0001-17  
PROCESSO: 25745.601300/2016-20 (Expediente: 2675868/16-7)  
AUTORIZ/MS: 907833-7  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.

EMPRESA: J.R. ALMEIDA NETO & CIA. LTDA. - EPP  
ENDEREÇO: AVENIDA CORONEL COLARES MOREIRA, Nº 01 - OFFICE TOWER, COLUNA 16; SALA 616

BAIRRO: JARDIM RENASCENÇA  
MUNICÍPIO: SÃO LUIS  
UF: MA  
CEP: 65.075-441  
CNPJ: 13.319.493/0001-79  
PROCESSO: 25745.000915/2017-15 (Expediente: 0006382/17-7)  
AUTORIZ/MS: 907835-3  
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 fronteiras;

EMPRESA: ATK RENTAL SERVICE TRANSPORTES, LOGÍSTICA E COMERCIO EIRELI - EPP  
ENDEREÇO: AV. DR. EZEQUIEL CAMPOS DIAS, Nº 171.  
BAIRRO: JARDIM JUSSARA  
MUNICÍPIO: SÃO PAULO  
UF: SP  
CEP: 05.525-090  
CNPJ: 08.198.002/0001-49  
PROCESSO: 25759.494257/2016-11 (Expediente: 2487634/16-8)  
AUTORIZ/MS: 9.07832-3  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduo sólido resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: NATUREZA VIVA RECICLAGEM, EMPREENDIMENTOS E SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA SÃO MIGUEL, 1895 A  
BAIRRO: JIQUIÁ  
MUNICÍPIO: RECIFE  
UF: PE  
CEP: 50.850-270  
CNPJ: 05.871.028/0001-18  
PROCESSO: 25757.598481/2016-55 (Expediente: 2669528/16-6)  
AUTORIZ/MS: 9.07836-8

ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público, estações e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 40, DE 6 DE JANEIRO 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 dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0010-71
Endereço: Rodovia Vice Prefeito Hormenegildo Tonelli, km 02, Galpão 14 - Distrito Industrial	
Município: Jundiá	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 1864679/16-4
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 41, DE 6 DE JANEIRO 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 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017010900047

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda.	CNPJ: 55.643.555/0001-43
Endereço: Avenida Tarraf, 2590/2600 - Jardim Anice.	
Município: São José do Rio Preto	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.01.520-1	Expediente(s): 1841765/16-5, 1841773/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	
Semissólidos não estéreis: géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções e óleos.	

Empresa: Merck S/A	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Endereço: Estrada dos Bandeirantes, 1099 - Jacarepaná	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 2023480/16-5 e 2023531/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos (embalagem primária).	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	
Líquidos não estéreis: emulsões, suspensões, soluções e xaropes.	

Empresa: Tauens Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 04.246.660/0001-08
Endereço: Avenida Expedicionário José Pedro Coelho, 2413 - Revoredo	
Município: Tubarão	UF: SC
Autorização de Funcionamento: 1.05.275-1	Expediente(s): 2092215/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: óleos, soluções e xaropes.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 42, DE 6 DE JANEIRO 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:

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



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

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: M & M PHARMACEUTICALS LTDA  
 ENDEREÇO: R GETULIO VARGAS Nº 2414 SALA A  
 BAIRRO: SÃO CRISTÓVÃO CEP: 76804044 - PORTO VELHO/RO  
 CNPJ: 10.520.284/0001-09  
 PROCESSO: 25351.317229/2014-35 AUTORIZ/MS: 1.10641.1  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ:  
 EMPRESA: Porto Seco Centro Oeste S/A  
 AUTORIZAÇÃO/MS: K0729031955L (9,01846.4)  
 CNPJ: 02.680.379/0001-53  
 PROCESSO: 25756.390291/2007-90  
 ENDEREÇO: via vp 5E qd. 09 II. 07 - DAIA  
 BAIRRO: DAIA  
 MUNICIPIO: Anápolis  
 UF: GO  
 ÁREA: PAF  
 CEP: 75133600  
 ATIVIDADE: Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) que presta serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene, perfumes e matérias-primas que os integram em recintos alfândegados.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ:  
 EMPRESA: AURORA AMAZÔNIA TERMINAIS E SERVIÇOS LTDA.  
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07166-3  
 C.N.P.J. 04.694548/0001-30  
 PROCESSO: 25758.290546/2015-99  
 ENDEREÇO: RUA MINISTRO JOÃO GONÇALVES DE ARAUJO, 472 PARTE E  
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL  
 MUNICIPIO: MANAUS  
 UF: AM  
 CEP: 69088-240  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestar serviços de armazenagem de produtos sob vigilância sanitária (correlatos).

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Modicom Rio Farma Ltda CNPJ: 39.499.710-0001-43  
 Endereço: Avenida Conselheiro Július Alp, Fundos Galvão, 2º Pavimento  
 Nº: 414 Bairro: Olaria CEP: 28623-000  
 Município: Nova Friburgo UF: RJ  
 Autorização de Funcionamento nº: 1.04436-1  
 Autorização Especial nº: 1.20819-4  
 Expediente nº: 0455368/14-8  
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Eli Lilly do Brasil Ltda CNPJ: 43.940.619-0001-44  
 Endereço: Av. Moanumbi  
 Nº: 8264 Bairro: Itapueirinha CEP: 04703-002  
 Município: São Paulo UF: SP  
 Autorização de Funcionamento nº: 1.01260-3  
 Autorização Especial nº: 1.20030-7  
 Expediente nº: 1133598/14-7 e 1133606/14-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos revestidos  
 Produtos esteréis: citostáticos; embalagem secundária;  
 Produtos esteréis: embalagem secundária.  
 Produtos esteréis hormonais: embalagem secundária.

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Products Brasil Ltda CNPJ: 43.843.358-0001-50  
 Endereço: Rua João Cardoso dos Santos  
 Nº: 741 Bairro: Vila Industrial CEP: 06770-030  
 Município: Mogi das Cruzes UF: SP  
 Autorização de Funcionamento nº: 2.20001-2  
 Expediente nº: 1072071/13-5 e 1072055/13-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Gases medicinais  
 Líquidos criogênicos medicinais

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited Unit VI  
 Endereço: Survey 329/39 & 329/47, Chitkul Village, Patancheru Mandal, Medak District, Andhra Pradesh, Hyderabad  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.  
 CNPJ: 04.301.884-0001-75  
 Autorização de Funcionamento nº: 1.05167-9  
 Expediente nº: 1081514/14-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos esteréis colapsotônicos; pós (com preparação asséptica).



Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation of Puerto Rico	
Endereço: State Road 3 km. 142-5, Guayama, Puerto Rico	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento nº: 1.06683-9	
Expediente(s) nº: 0494438/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções acriosais.	

Empresa Fabricante: Pathon Pharmaceuticals Inc.	
Endereço: 2110 East Galbraith Road, Cincinnati, Ohio 45327-1625	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1.01013-0	
Expediente(s) nº: 0392847/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

ANEXO

EMPRESA: MED MAIS SEGURANÇA E MEDICINA DO TRABALHO LTDA EPP  
 AUTORIZAÇÃO/MS: 9.07256-4  
 CNPJ: 09.537.452/0001-43  
 PROCESSO: 25351.497389/2015-69  
 ENDEREÇO: SPLM Quadra 03 lote 01 loja nº 01  
 BAIRRO: Núcleo Bandeirante  
 MUNICÍPIO: BRASILIA  
 UF: DF  
 CEP: 71.732-030  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.  
 EMPRESA: IN SOLO APOIO AÉREO LTDA.  
 AUTORIZ/MS: 9.07248-7  
 CNPJ: 02.772.466/0001-30  
 PROCESSO Nº: 25743.324228/2015-91  
 ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURÍCIO DE MEDEIROS, Nº 300  
 BAIRRO: AEROPORTO  
 MUNICÍPIO: LONDRINA  
 UF: PR  
 CEP: 86039-100  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço 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 fronteiras.  
 EMPRESA: IN SOLO APOIO AÉREO LTDA.  
 AUTORIZ/MS: 9.07249-1  
 CNPJ: 02.772.466/0001-30  
 PROCESSO Nº: 25743.324228/2015-92  
 ENDEREÇO: RUA TENENTE JOÃO MAURÍCIO DE MEDEIROS, Nº 300  
 BAIRRO: AEROPORTO  
 MUNICÍPIO: LONDRINA  
 UF: PR  
 CEP: 86039-100  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

Empresa Fabricante: Carlin Point Laboratories Limited	
Endereço: Unit IV, Survey No. 895/1D, 2B, 2C & 897/5A, Guruvanjikondal Village, Sirupuzhappal Post, Gummidipoondi Taluk, Thiruvallur District - 601 201	
País: Índia	
Empresa solicitante: Nanesfarma Distribuidora de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 75.014.167/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 1.01795-2	
Expediente(s) nº: 0166286/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica); e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Merck S.A. de C.V.	
Endereço: Calle 5 N° 7, Fraccionamiento Industrial Alco Blanco, C.P. 53370, Naucalpan de Juárez	
País: México	
Empresa solicitante: Merck S/A	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento nº: 1.00089-8	
Expediente(s) nº: 0044690/15-2 e 0044734/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos parentais: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica); Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (grânulos); Sólidos não estéreis: hormônios comprimidos.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Tanet Pharma Ltda. ME		CNPJ: 25.487.348/0001-08
Endereço: Rua Sargipe		
Nº: 121	Bairro: Polo Industrial	CEP: 37800-000
Município: Guaxupé		
UF: MG		
Autorização de Funcionamento nº: 1.02829-7		
Expediente(s) nº: 0712026-14-5 e 0712175-14-0		
Linha(s): Sólidos não estéreis: reovase do pós. Semisólidos não estéreis: pomadas.		
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação ao parágrafo único do artigo 4º, 112, 119 e seus parágrafos 129, 132 § 2º, 147, 227 inciso II, 231, 255, 418, 478, 482 e 551.		

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Empresa: Cazi Química Farmacêutica Indústria e Comércio Ltda.		CNPJ: 44.016.437/0001-81
Endereço: Rua Antonio Lopes		
Nº: 134	Bairro: Jardim Alvorada	CEP: 06612-090
Município: Jardim		
UF: SP		
Autorização de Funcionamento nº: 1.00715-1		
Autorização Especial: 1.20372-9		
Expediente(s) nº: 0709013/14-7, 0709125/14-7, 0709222/14-9		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semisólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.		

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

Empresa Fabricante: Haupt Pharma Amaroq GmbH	
Endereço: Donaustrasse 378, 93055 Regensburg	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Tova Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento nº: 1.05573-1	
Expediente(s) nº: 0061617/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: citoflicinas; cápsulas.	

Empresa: Marjol Industrial Ltda.		CNPJ: 04.656.253/0001-79
Endereço: Avenida Mario de Oliveira		
Nº: 605	Bairro: Distrito Industrial 2	CEP: 14781-160
Município: Barretos		
UF: SP		
Autorização de Funcionamento nº: 1.06241-0		
Expediente(s) nº: 0990152/13-3 e 0990442/13-5		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.		

SUPERINTENDÊNCIA DE TOXICOLOGIA

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

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

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

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

SÍLVIA DE OLIVEIRA SANTOS CAZENAVE



País: Alemanha	
Empresa Solitante: Maquet do Brasil Equipamentos Médicos Ltda	CNPJ: 06.028.137/0001-30
Autoregulação de Funcionamento: 8.02.591-1	
Expediente(s): 079707714-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais e 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.	

Empresa Fabricante: Shanghai Kohden Medical Electronic Instrument Corp	
Endereço: 367 Huancheng Bei Road, Fengxian, Shanghai, 201401	
País: China	
Empresa Solitante: Nihon Kohden Brasil Importação, Exportação e Comércio de Equipamentos Médicos Ltda	CNPJ: 14.365.637/0001-96
Autoregulação de Funcionamento: 8.09.146-9	
Expediente(s): 0403856/15-8	
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 29, DE 6 DE JANEIRO 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 Presidência 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. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações:

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Odontopon Equipamentos Médicos e Odontológicos Ltda. CNPJ: 00.730.538/0001-51	
Endereço: Rua Goiás, 393	
Bairro: Jardim dos Estados	CEP: 79.020-100
Município: Campo Grande	UF: MS
Autoregulação de Funcionamento: 8.00.916-1	
Expediente(s): 0946947/14-8	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Oshcon Comércio Importação e Exportação de Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 10.591.513/0001-78	
Endereço: Rua Valparaíso, 876	
Bairro: Jardim Botânico	CEP: 90.690-300
Município: Porto Alegre	UF: RS
Autoregulação de Funcionamento: 8.05.747-0	
Expediente(s): 0044831/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 30, DE 6 DE JANEIRO 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 Presidência 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. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas alterações:

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

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

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: Olíde CZ Ind Com Aparelhos Hospitalares Ltda. CNPJ: 55.983.274/0001-30	
Endereço: Avenida Patriarca, 2223	
Bairro: Vila Virginia	CEP: 14031-580
Município: Ribeirão Preto	UF: SP
Autoregulação de Funcionamento: 1.02.271-8	
Expediente(s): 02651715-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Equipamentos de uso médico da classe de risco 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 31, DE 6 DE JANEIRO 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 Presidência 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. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações:

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016011100127

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: DSM Sinochem Pharmaceuticals Spain S.A.	
Endereço: Pol. Ind. Urvasa, c/Ripollés, 2, Sta. Perpètua de Mogoda, Barcelona, E-08130	
País: Espanha	
Empresa Solitante: Laboratório Teuto Brasi- Iteco S/A	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autoregulação de Funcionamento nº: 1.00.370-7	
Expediente nº: 0843872/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporinicos): Cefalexina monohidratada (salts de síntese enzimática)	

Empresa Fabricante: Zhejiang Tiantai Pharmaceutical Co. Ltd.	
Endereço: Fengze Road Nº 588, Tiantai, Zhejiang Province - 317200	
País: China	
Empresa Solitante: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 06.629.745/0001-09
Autoregulação de Funcionamento : 1.01.402-4	
Expediente - 1124029/14-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: Isolato de clindamicina (salts de síntese química)	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 32, DE 6 DE JANEIRO 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 Presidência 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. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações:

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Razão Social: Hélio Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.506.487/0001-30	
Endereço: Avenida José Abbas Casseb, Nº 135	
Bairro: Dist. Ind. Ulisses Guimarães	CEP: 15.092-609
Município: São José do Rio Preto	UF: SP
Autoregulação de Funcionamento: 2.03.426-9	
Expediente s: 0660038/15-1 e 0660072/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes Líquidos e semissólidos.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 33, DE 6 DE JANEIRO 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 Presidência 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. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações:

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 de sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa fabricante: Acino AG	
Endereço: Am. Windfeld 55, 83714 Miesbach	
País: Alemanha	
Empresa Solitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autoregulação de Funcionamento: 1.07.056-8	
Expediente(s): 0962369/12-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos	

Empresa Fabricante: AstraZeneca AB	
Endereço: Gärtunavägen, Södertälje, S15183	
País: Suécia	
Empresa Solitante: Wveth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autoregulação de Funcionamento: 1.02.110-1	

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



Expediente(s): 0782165/15-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
 Sólidos não estéreis (granul): comprimidos revestidos.

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos - Bio-Manguinhos  
 Endereço: Avenida Brasil, 4365, Pavilhão Rockefeller  
 Bairro: Manguinhos  
 Município: Rio de Janeiro  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3  
 Expediente(s): 0727237/15-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: pós liofilizados (envase).

Empresa: Blau Farmacêutica S.A.  
 Endereço: Rodovia Raposo Tavares, Km 30,5, Prédio 200, Nº. 2833  
 Bairro: Barro Branco  
 Município: Cotia  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7  
 Autorização Especial: 1.21.465-7  
 Expediente(s): 0353130/15-9  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Ethypharm  
 Endereço: Zone Industrielle de Saint Amoult, 28170 Châtcaumont-en-Thymerais  
 País: França  
 Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3  
 Expediente(s): 0613146/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas (granul).

Empresa Fabricante: Glaxo Operations UK Limited  
 Endereço: Priory Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ  
 País: Reino Unido  
 Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1  
 Expediente(s): 0347900/15-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas (granul), comprimidos revestidos (granul) e pós.

Empresa Fabricante: Ipsen Pharma Biotech  
 Endereço: Parc D'activités du Plateau de Signes, Chemin Départemental nº 402, 83870 - Signes  
 País: França  
 Empresa solicitante: Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3  
 Expediente(s): 0658810/15-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis, hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC  
 Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington 99207  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8  
 Expediente(s): 0456378/15-6  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Laboratoires Panpharma  
 Endereço: 10 Rue du Chénol, Parc d'Activité du Chénol - 56380 Beignon  
 País: França  
 Empresa solicitante: Opem Representação Importadora Exportadora e Distribuidora Ltda.  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7  
 CNPJ: 38.909.503/0001-57

Expediente(s): 0481521/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
 Produtos Estéreis: pós com preparação asséptica

Empresa Fabricante: Merck KGaA  
 Endereço: Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Merck S/A  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8  
 Expediente(s): 0985815/14-0 e 0948796/14-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica);  
 Sólidos não estéreis (granul): comprimidos e comprimidos revestidos;  
 Sólidos não estéreis (granul): comprimidos.

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.  
 Endereço: Estrada dos Bandeirantes, nº 2020  
 Bairro: Taquara  
 Município: Rio de Janeiro  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4  
 Autorização Especial: 1.20.378-0  
 Expediente(s): 0535275/15-4, 0535285/15-1 e 0535421/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos;  
 Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas;  
 Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes;  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

RESOLUÇÃO - RE Nº 34, DE 6 DE JANEIRO 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 Presidência 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. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua 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: Gland Pharma Limited  
 Endereço: 10, Pally, Dundigal Post, Quthbullapur Mandal, R. R. District, Hyderabad-500 043, Andhra Pradesh.  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda  
 Autorização de Funcionamento: 1.05562-2  
 Expediente(s): 0649461/15-7 e 0649449/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 36, DE 6 DE JANEIRO 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 Presidência 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. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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 a(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: Mattos Oliveira Comércio de Medicamentos Ltda.  
 Endereço: Rua Guilherme Novais  
 Nº: 09, Bairro: Recreio  
 Município: Vitória da Conquista  
 Autorização de Funcionamento nº: 1.07425-2  
 Autorização Especial nº: 1.22553-7  
 Expediente nº: 388432/10-3  
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.



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

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

Empresa: Equiplax Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Thumbergia, Quadra K, Lote 01, Expansul	
Município: Aparecida de Goiânia	UF: GO
CEP: 74986-710	
Autorização de Funcionamento: 1.01.772-2	Expediente(s): 1070364/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Ifal Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 00.376.959/0001-26
Endereço: Avenida José Loureiro da Silva, 1211, Carvalho Bastos	
Município: Camaquã	UF: RS
CEP: 96180-000	
Autorização de Funcionamento: 1.03.531-2	Expediente(s): 1244969/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

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

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

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

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

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



002492  
 5 > 87  
 6 > 109  
 73 > 168  
 75 > 169  
 175



Empresa Fabricante: Mundipharma GmbH	
Endereço: Mundipharmastrasse 2 65549 Limburg (Lahn)	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 1149557/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: pomadas.	

Empresa: Natulab Laboratório S.A.		CNPJ: 02.436.955/0001-83
Endereço: Rua H. Nº. 02, Galpão III, Urbis II		
Município: Santo Antônio De Jesus UF: BA		
Autorização de Funcionamento: 1.03.841-3	Expediente(s): 1424857/16-3	1424909/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, soluções acrosol, suspensões e xaropes.		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, e pós.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH	
Endereço: Olinger Str. 44, 79664, Wehr.	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente (s) : 1189592/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: cremes.	

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie - Compiegne.	
Endereço: 56 Route de Choisy au Bac, Compiegne, 60205.	
País: França	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1399724/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Schering-Plough (Briwny) Company	
Endereço: Briwny, Inmishannon, Co. Cork	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1158624/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granel): pós liofilizados.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.		CNPJ: 35.820.448/0019-65
Endereço: Rodovia BR 262, KM 02 - Alto Laje.		
Município: Vitória UF: ES		
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1128635/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016**

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

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016**

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

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600039

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: Beaufour Insen Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 07.718.721/0004-23
Endereço: Rodovia Antônio Heil, S/N, Km 4, Parte 1 - Bairro Itaipava		
Município: Itaipava UF: SC		
Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3	Expediente(s): 1.13.314-1	
Expediente(s): 0785077/15-8		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos.		

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016**

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

Considerando o 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: Laboratórios Bagó do Brasil S/A		CNPJ: 04.748.181/0009-47
Endereço: Rodovia ES 357, S/N, Km 66, Baunilha.		
Município: Colatina UF: ES		
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 0943631/15-6	0943641/15-3
Linhas(s): Líquidos não estéreis, Sólidos não estéreis e Produtos estéreis.		
Motivo: Esclarecimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.		

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016**

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

Considerando o cumprimento dos requisitos 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: Packaging Coordinators, INC.	
Endereço: 3001 Red Lion Road, Philadelphia, Pennsylvania (PA) 19114	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1427962/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	

ANEXO

EMPRESA: A. H. M. FRAIHA & CIA LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA MAGALHÃES BARATA, 1150 - ALA-MEDA ANÉSIA MEIRA Nº 79  
 BAIRRO: SÃO BRÁS CEP: 66060281 - BELÉM/PA  
 CNPJ: 07.160.786/0001-53  
 PROCESSO: 25351.348466/2016-17  
 AUTORIZ/MO: 2.08896-4  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
 ARMAZENAR: PERFUMES  
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
 DISTRIBUIR: PERFUMES  
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS  
 EXPEDIR: PERFUMES

EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EMPRESA: I.A. CAMPAÑA JUNIOR & CIA LTDA  
 ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE DELFIM MOREIRA, 478  
 BAIRRO: VILA DR JAIR GARCIA CEP: 79112400 - CAMPO GRANDE/MS  
 CNPJ: 06.298.377/0001-55  
 PROCESSO: 25351.352489/2016-18  
 AUTORIZ/MO: 2.08901-1  
 ATIVIDADE/CLASSE:  
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
 ARMAZENAR: PERFUMES  
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
 DISTRIBUIR: PERFUMES  
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
 EXPEDIR: COSMÉTICOS  
 EXPEDIR: PERFUMES  
 EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE

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





Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0823984/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A.	
Endereço: Villegas 1320/1510, San Justo, Provincia de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: United Medical Ltda.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1416965/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.407, DE 27 DE MAIO 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0019-48	
Endereço: Avenida Hugo Furnagali, 50, Cumbica		
Município: Guarulhos	UF: SP	CEP: 07220-080
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127613/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais		

Empresa Fabricante: Farmae	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgefont, 49000 Angers Cedex.	
País: França	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0701936/14-0 e 1149180/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp	
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1052194/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados (embalagem primária). Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	
Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1067650/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11	
Endereço: Avenida Ceci, 820, Tamboré		
Município: Banerji	UF: SP	CEP: 06460-120
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256643/15-8 e 0257671/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: colátiporínicos; suspensões. Líquidos não estéreis: embalagem secundária. Sólidos não estéreis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	
Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien	
País: França	
Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Lt	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9	Expediente(s): 0245785/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016053000064

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/000132	
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 441, Interlagos		
Município: São Paulo	UF: SP	CEP: 04802-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0732382/15-4, 0731641/15-1 e 0731929/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.		

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Solaqui, Dehradun, Uttarakhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2 e 1345097/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A.	
Endereço: Chemin du Forêt, B-1420 - Braine l'Alleud	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0267637/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Unique Pharmaceuticals Laboratories	
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat	
País: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Me- dicamentos Ltda.	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO- RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLOGICOS LTDA 1.02833-1  
 Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
 APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
 FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADA  
 DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA  
 DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD - CHINA  
 DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO., LTD - VIETNAM  
 DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
 DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNAM  
 DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
 DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADA  
 DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA  
 DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA  
 Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell > Stride™  
 Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC > Stride™  
 Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini canal > Stride™  
 canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600 half shell > Stride™  
 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™ 700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™  
 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™ 700 mini canal > Stride™ 700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™  
 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™ 700 mini canal > Stride™ 700 CIC > Stride™  
 800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal > Stride™  
 CLASSE - II 102833/10143  
 80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado

(\*) Republicado, em parte, por ter saído no DOU, Suplemento, nº 73, de 18-4-2016, pág. 61, com incorreção.

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





2002496

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 Regulamento 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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes AstraZeneca Pharmaceuticals LP and Bristol-Myers Squibb Farmacêutica LTDA.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Baxter Oncology GmbH and Junssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Bayer Weimar GmbH and Schering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II and Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - FARMANGUINHOS (IPA).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes IJT Biológica GmbH and Teva Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Ivers-Lee AG and Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Onofarma Indústria Farmacêutica Ltda. and Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Rottapharm Limited and Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: pós e pós efervescentes. Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós. Empresa Fabricante: Zhijiang Jinhai Pharmaceutical Co. Ltd.

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 Regulamento 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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes F. Hoffmann - La Roche Ltd and Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - FARMANGUINHOS (IPA) and Theraskin Farmacêutica Ltda.

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 Regulamento 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 a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO



Empresa Fabricante: Eli Lilly S.A.
Endereço: Dunderrow, Kinsale, Co. Cork
País: Irlanda
Empresa Solicitante: Eli Lilly do Brasil Ltda. CNPJ: 43.940.618-0001-44
Autorização de Funcionamento nº: 1.01260-3
Expediente nº: 0973057/13-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: dulaplutida.

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Endereço: Freseniusstrasse 1/Pfingstweide 53, Industriegebiet Sud (Industrial Park South) - Friedberg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda. CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.00041-0
Expediente nº: 0589373/13-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Lonza Biologics Porriño, S.L.
Endereço: Calle La Reiba, s/n, Porriño, 36400 Pontevedra
País: Espanha
Empresa Solicitante: Abvive Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7
Autorização Especial nº: 1.23570-1
Expediente nº: 0252626/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumabe.

Empresa Fabricante: Micro Labs Limited
Endereço: Plot nº. 113-116, Phase IV KIADB Industrial Area, Bommasandra, Bangalore - 560 099
País: Índia
Empresa Solicitante: BL Indústria Ótica Ltda. CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento nº: 1.01961-5
Expediente nº: 0247092/13-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V.
Endereço: Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem
País: Holanda
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0
Autorização Especial nº: 1.21930-2
Expedientes nºs: 0241702/14-2, 0245819/14-5, 0247562/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária) cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos;
Líquidos não estéreis (embalagem secundária);
Produtos estéreis (embalagem secundária) pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume e suspensões parenterais de pequeno volume.

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) LLC
Endereço: Road 183, Pridco Industrial Park, Las Piedras, Porto Rico
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0003-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0
Autorização Especial nº: 1.21930-2
Expediente nº: 0577067/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (granul): comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: 22 Rue du Bois-du-Lan, 1217 Meyrin
País: Suíça
Empresa Solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A. CNPJ: 61.082.426/0002-07

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015011200111

Autorização de Funcionamento nº: 1.07817-7
Expedientes nºs: 0495313/14-4, 0495354/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Lisado bacteriano.
Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.

Empresa Fabricante: Wyeth Biopharma Division of Wyeth Pharmaceuticals, Inc., a subsidiary of Pfizer Inc.
Endereço: One Burt Road, Andover, MA 01810
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento nº: 1.00216-6
Expediente nº: 0577737/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfanonacoguc.

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 50, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

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

Considerando o 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 desta Resolução.

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa Fabricante: C.O.C. Farmaceutici S.R.L.
Endereço: Via Modena 15-40019 Sant'Agata Bolognese (BO)
País: Itália
Empresa Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.00058-0
Expediente nº: 0389375/14-8
Motivo: Em desacordo com o artigo 11 da RDC nº 204/2005. Não foi apresentado o cumprimento total da exigência (Notificação nº 0726179/14-9).

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 51, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

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

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

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

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

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa Fabricante: Delpharm Huningue S.A.S
Endereço: 26 rue de La Chapelle, 68330 Huningue
País: França
Empresa Solicitante: Fundação Para o Remédio Popular - FURP CNPJ: 43.640.754/0001-19
Autorização de Funcionamento nº: 1.01039-1
Autorização Especial nº: 1.20176-2
Expediente nº: 0577485/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Frosst Iberica S.A.
Endereço: Via Complutense 140, 28805 Alcalá de Henares, Madrid
País: Espanha
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0
Autorização Especial nº: 1.21930-2
Expediente nº: 0390185/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: Comprimidos e comprimido revestidos.

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

190x



Empresa Fabricante: Omrix Biopharmaceuticals Ltd.	
Endereço: Plasma Fractionation Institute (PFI), Magen David Adom Blood Services Center, Sheba Hospital, Tel Hashomer, Ramat Gan 52621	
País: Israel	
Empresa Solitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda.	CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento nº: 1.01325-9	
Expedientes nºs.: 0597063/14-6, 0597102/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: fibrinogênio e trombina.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Tauens Farmacêutica Ltda		CNPJ: 04.246.660/0001-08
Endereço: Av. Expedicionário José Pedro Coelho		
N.º: 2413	Bairro: Revoredo	CEP: 88704-330
Município: Tubarão	UF: SC	
Autorização de Funcionamento nº: 1.05275-1		
Expe diante nº: 0587863/14-2		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: óleos, soluções e xaropes.		

Empresa: Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda		CNPJ: 55.643.555/0001-43
Endereço: Av. Tamará		
N.º: 2590/2600	Bairro: Jardim Anice	CEP: 15057-441
Município: São José do Rio Preto	UF: SP	
Autorização de Funcionamento nº: 1.01520-1		
Expedientes nº s.: 0404188/14-7, 0407048/14-8, 0407066/14-6		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: pós.		
Semi-sólidos não estéreis: géis, pastas e pomadas.		
Líquidos não estéreis: soluções e óleos.		

Empresa: Laboratório Farmacêutico Vianmed Ltda		CNPJ: 29.346.301/0001-53
Endereço: Rua Flavio Francisco Bellini		
N.º: 459	Bairro: Santos Dumont	CEP: 95098-170
Município: Caxias do Sul	UF: RS	

Autorização de Funcionamento nº: 1.01695-7	
Expe diante nº: 0583111/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, grânulos efervescentes.	

Empresa: Merck S/A		CNPJ: 33.069.212/0001-84
Endereço: Estrada dos Bandeirantes		
N.º: 1099	Bairro: Jacarepaguá	CEP: 22710-571
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ	
Autorização de Funcionamento nº: 1.00089-8		Autorização Especial nº: 1.20175-9
Expedientes nºs.: 0584139/14-9, 0593700/14-1		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pos.		
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos (embalagem primária).		
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.		
Líquidos não estéreis: emulsões, suspensões, soluções e xaropes.		

Empresa: Baxter Hospitalar Ltda		CNPJ: 49.351.786/0010-71
Endereço: Rodovia Vice Prefeito Hermenegildo Tonolli, Km 02, Galpão 14		
N.º: ---	Bairro: Distrito Industrial	CEP: 13213-086
Município: Jundiaí	UF: SP	
Autorização de Funcionamento nº: 1.00683-9		
Expedientes nºs.: 0593281/14-5		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 52, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: Norge Pharma Comércio de Medicamentos e Materiais e Soluções em Saúde Ltda.		CNPJ: 08.139.622/0001-07
ENDEREÇO: Rua Valparaíso		
N.º: 84	Bairro: Jardim das Americas	CEP: 78060-602
Município: Curitiba	UF: Mato Grosso	
Autorização de Funcionamento nº: 1.06786-3		Autorização Especial nº: 1.11298-3
Expediente nº: 0277335/12-0		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos		

SUPERINTENDÊNCIA DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 26, DE 7 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o inciso III da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, publicada no DOU, de 13 de outubro de 2014, aliada ao inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda amparado pela Resolução RDC nº 61, de 19 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresas em conformidade com o disposto no anexo.

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

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

MATRIZ  
EMPRESA: VENDEMMIA COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.06966-1  
CNPJ: 13.631.538/0001-46  
PROCESSO: 25748.003698/2015-05  
AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 SALA 1108 BT  
BAIRRO: SANTA LUCIA  
MUNICÍPIO: VITÓRIA  
UF: ES  
CEP: 29056-905  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço importação de cosméticos, produtos de higiene e perfumes por conta e ordem de terceiro ou por encomenda.  
MATRIZ  
EMPRESA: VENDEMMIA COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.06965-7  
CNPJ: 13.631.538/0001-46

PROCESSO: 25748.003685/2015-06  
AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 SALA 1108 BT  
BAIRRO: SANTA LUCIA  
MUNICÍPIO: VITÓRIA  
UF: ES  
CEP: 29056-905  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação de produtos para saúde e para diagnóstico "in vitro", por conta e ordem de terceiro ou por encomenda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 57, DE 9 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o inciso III, art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, publicada no DOU, de 13 de outubro de 2014, aliada ao inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda amparado pela Resolução RDC 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.

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

EMPRESA: MATOS SERVIÇOS LTDA - ME  
AUTORIZAÇÃO/MS: 906920-1  
CNPJ: 11.073.260/0001-03  
PROCESSO: 25768.731527/2014-29  
ENDERECO: RUA E. CONJUNTO DUQUE DE CAXIAS, Nº 25  
BAIRRO: INDUSTRIAL  
MUNICÍPIO: ARACAJU  
UF: SE  
CEP: 49066-380

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsensitização 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: SISAM SISTEMAS AMBIENTAIS LTDA  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06923-1  
CNPJ: 03.344.236/0001-33  
PROCESSO: 25763.705122/2014-33  
ENDERECO: AVENIDA DOM LUSTOSA, Nº 142  
BAIRRO: PARQUE ALBANO  
MUNICÍPIO: CAUCAIA  
UF: CE  
CEP: 61.645-000

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.  
EMPRESA: VIAMAR NAVEGAÇÃO E TURISMO LTDA  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06924-5  
CNPJ: 09.106.633/0001-53  
PROCESSO: 25763.728584/2014-42  
ENDERECO: AV. ABOLIÇÃO, Nº 4521 - SALA 3  
BAIRRO: MUCURIBE  
MUNICÍPIO: FORTALEZA  
UF: CE  
CEP: 60.165-082

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: W&E SERVIÇOS TÉCNICOS LTDA.  
AUTORIZ/MS: 906945-8  
CNPJ: 05.283.260/0001-35  
PROCESSO: 25351.743076/2014-67 (1092817/14-1)  
ENDERECO: SHCES QUADRA 205 Bloco C Lojas 09  
BAIRRO: Cruzeiro Novo  
MUNICÍPIO: Brasília  
UF: DF  
CEP: 70650-253

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1161 - Bairro: Das Palmeiras - João Pessoa/PB - CEP: 55035-020 - www.cartorioazvedobastos.pb.gov.br - Tel.: 333 2344-5444 - Fax: 333 2344-6884

**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. 6 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: 58420601171253520796-1; Data: 06/01/2017 12:54:23**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEM61615-7XSF  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valberdo Miranda Cavalcanti  
 Titular

**PETIÇÃO**  
 (Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	
CNPJ: 29.346.301/0001-53	
Identifique a Modalidade de Petição: <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber): 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto)	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GGIMP - Gerência Geral de Inspeções e Controle de Insumos, Medicamentos e Produtos	

Observações:



Caxias do Sul, RS 11/07/2016 Local e data	BENANI AUGUSTO CASSINA Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	--	--



**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](mailto: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 03/04/2017 às 16:41:50 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bf1eaa6bb94e41daa6e3fda2a8ae546ff3c839a29791cebbcb12d49adeb  
32e571fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d96ea39910f0401579e01719a203b27f2

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: 06/01/2018 às 13:07:03 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 631352

**Código de Controle da Autenticação:**

**58420601171253520796-1**

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

