

Item 121  
0031-2

# NITRATO DE MICONAZOL 80G + APLICADOR - CREME VAGINAL

Nº 31, segunda-feira, 14 de fevereiro de 2011

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33



COMERCIAL 1.6773.0286.008-1 24 Meses  
10 MG + 25 MG COM CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP)  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
GLIBENCLAMIDA  
ANTI-DIABÉTICOS  
Referência - DAONIL 25351.671209/2010-02 06/2014  
COMERCIAL 1.6773.0287.001-8 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0287.002-6 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0287.003-4 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0287.004-2 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + SULFATO DE PSEUDOEFEDRINA + GUIAFENESINA  
EXPECTORANTES BALSÂMICOS E MUCOLÍTICO  
Referência - POLARAMINE EXPECTORANTE  
25351.671230/2010-16 06/2014  
COMERCIAL 1.6773.0288.001-3 24 Meses  
0,4 MG/ML + 4 MG/ML + 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0288.002-1 24 Meses  
0,4 MG/ML + 4 MG/ML + 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0288.003-1 24 Meses  
0,4 MG/ML + 4 MG/ML + 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0288.004-5 24 Meses  
0,4 MG/ML + 4 MG/ML + 20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
DIMETICONA + METILBROMETO DE HOMATROPINA  
ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS  
Referência - FLAGASS BABY 25351.671293/2010-04 08/2010  
COMERCIAL 1.6773.0289.001-9 24 Meses  
80 MG/ML + 2,5 MG/ML EMU OR CT FR PLAS LEIT GOT X 15 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0289.002-7 24 Meses  
80 MG/ML + 2,5 MG/ML EMU OR CT FR PLAS LEIT GOT X 20 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
FINASTERIDA  
INIBIDOR DA ALFA-REDUTASE  
Referência - PROPECIA 25351.671656/2010-46 03/2011  
COMERCIAL 1.6773.0290.001-4 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS OFC X 30  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0290.002-2 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS OFC X 60  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + BETAMETASONA  
ANTI-HISTAMÍNICOS SISTEMICOS  
Referência - Celestamine 25351.673972/2010-08 02/2015  
COMERCIAL 1.6773.0291.001-1 24 Meses  
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0291.002-8 24 Meses  
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0291.003-6 24 Meses

2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0291.004-4 24 Meses  
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 40  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0291.005-2 24 Meses  
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
MALEATO DE TIMOLOLO  
ANTI GLAUCOMATOSOS  
Referência - TIMOPTOL 25351.677914/2010-48 08/2015  
COMERCIAL 1.6773.0292.001-5 24 Meses  
2,5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 2 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.002-3 24 Meses  
2,5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 2,5 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.003-1 24 Meses  
2,5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 3 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.004-1 24 Meses  
2,5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.005-8 24 Meses  
2,5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.006-6 24 Meses  
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 2 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.007-4 24 Meses  
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 2,5 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.008-2 24 Meses  
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 3 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.009-0 24 Meses  
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)  
COMERCIAL 1.6773.0292.010-4 24 Meses  
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML  
Não informado  
1960 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA)

**RESOLUÇÃO - RE Nº 604, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2011**

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 10 de outubro de 2008 do Presidente da República e a Portaria GM/MS nº 3.177, de 29 de dezembro de 2008, tendo em vista o disposto no inciso X, do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Definir renovação de registro de medicamento, retificação de publicação, inclusão no tamanho do lote superior a 10 vezes, inclusão de nova concentração já registrada no país, inclusão de nova apresentação comercial, cancelamento de registro da apresentação do medicamento, inclusão de nova forma farmacéutica já registrada no país e inclusão de local de fabricação do fármaco, conforme relação anexa.

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

**DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO**

### ANEXO

ARISTON INDS QUIMS FTCS LTDA 1.00270-1  
ÁGUA PARA INJEÇÃO  
DILUENTES E VEÍCULOS DE MEDICAMENTOS  
ÁGUA PARA INJEÇÃO 25001.011327/82 07/2014  
COMERCIAL 1.0270.0111.001-1 48 Meses  
SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML  
Não informado

1584 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL  
COMERCIAL 1.0270.0111.002-8 48 Meses  
SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML  
Não informado  
1584 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL  
COMERCIAL 1.0270.0111.003-6 48 Meses  
SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML  
Não informado  
1584 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL  
COMERCIAL 1.0270.0111.004-4 48 Meses  
SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML  
Não informado  
1584 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL  
BAXTER HOSPITALAR LTDA 1.00683-9  
OLEO DE SOJA + OLEO DE OLIVA + ALANINA + ARGININA + GLICINA + HISTIDINA + ISOLEUCINA + LEUCINA + LISINA + METIONINA + FENILALANINA + PROLINA + SERINA + TREONINA + TRIPTOFANA + TIROSINA + LEVOALANINA + CLORETO DE MAGNÉSIO HEXAIDRATADO + ACETATO DE SÓDIO TRIDRATADO + GLICEROFOSFATO DE SÓDIO + CLORETO DE POTÁSSIO + GLICOSE + cloreto de cálcio diidratado  
REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E ALIMENTAÇÃO PARENTERAL  
OLICLINOMEL 25351.081560/2004-30 06/2015  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0157.001-3 24 Meses  
N4-550E-5,5% SOL A.A. 20% SOL GLICOSE C/ CALCIO, 10% EMU LIP INJ BOLS PLAS TRIPLA X 1000 ML  
OLICLINOMEL  
1907 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0157.002-1 24 Meses  
N4-550E-5,5% SOL A.A. 20% SOL GLICOSE C/ CALCIO, 10% EMU LIP INJ BOLS PLAS TRIPLA X 2000 ML  
OLICLINOMEL  
1907 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0157.003-1 24 Meses  
N5-800E-8,5% SOL A.A. 25% SOL GLICOSE C/ CALCIO, 20% EMU LIP INJ BOLS PLAS TRIPLA X 2000 ML  
OLICLINOMEL  
1907 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0157.004-8 24 Meses  
N6-900E-8,5% SOL A.A. 30% SOL GLICOSE C/ CALCIO, 20% EMU LIP INJ BOLS PLAS TRIPLA X 1500 ML  
OLICLINOMEL  
1907 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0157.005-6 24 Meses  
N6-900E-8,5% SOL A.A. 30% SOL GLICOSE C/ CALCIO, 20% EMU LIP INJ BOLS PLAS TRIPLA X 2000 ML  
OLICLINOMEL  
1907 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0157.006-8 24 Meses  
N7-1000E-10% SOL A.A. 40% SOL GLICOSE C/ CALCIO, 20% EMU LIP INJ BOLS PLAS TRIPLA X 1000 ML  
OLICLINOMEL  
1907 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0157.007-7 24 Meses  
N7-1000E-10% SOL A.A. 40% SOL GLICOSE C/ CALCIO, 20% EMU LIP INJ BOLS PLAS TRIPLA X 2000 ML  
OLICLINOMEL  
1907 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0157.009-9 24 Meses  
N7-1000E-10% SOL A.A. 40% SOL GLICOSE C/ CALCIO, 20% EMU LIP INJ BOLS PLAS TRIPLA X 2500 ML  
OLICLINOMEL  
1907 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA  
BRÁINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA 1.05534-9  
DICLOFENACO SÓDICO  
ANTINFLAMATORIOS  
Referência - VOLTAREN 25351.034998/2003-48 07/2013  
COMERCIAL 1.5584.0003.001-1 24 Meses  
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado  
1963 GENERICO - INCLUSÃO NO TAMANHO DO LOTE SUPERIOR A 10 VEZES  
DICLOFENACO SÓDICO  
ANTINFLAMATORIOS  
Referência - VOLTAREN 25351.034998/2003-48 07/2013  
COMERCIAL 1.5584.0003.002-1 24 Meses  
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
Não informado  
1963 GENERICO - INCLUSÃO NO TAMANHO DO LOTE SUPERIOR A 10 VEZES  
BUNKER IND FTCA LTDA 1.00577-3  
SULFATO DE SALBUTAMOL  
BRONCODILATADORES  
Referência - Aerolin 25351.112343/2005-80 07/2015  
COMERCIAL 1.0577.0182.001-1 24 Meses  
0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Getúlio Vargas, 116 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53038-900 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (31) 3341-5491 - Fax: (31) 3341-5494

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento impresso e conferido neste ato. O referido é verdade, sou o responsável por isso.

Cod. Autenticação: 26593103171428300765-1 - Data: 31/03/2017 14:29

Selo Digital de Fiscalização: Tipo Normal C; AEW0686-669W  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valeriano Miranda Cavalcanti

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 2408/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 1.04381-0  
PARACETAMOL  
ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS  
CIMEGRUPE 25351.410822/2007-21 03/2013  
COMERCIAL 1.4381.0115.002-2 24 Dias  
32 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP DOSAD CRIANÇA  
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
COMERCIAL 1.4381.0115.003-0 24 Dias  
32 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + CP DOSAD CRIANÇA  
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.05423-2  
NISTATINA  
ANTIMICÓTICO  
Referência - MICOSTATIN 25351.025636/2006-17 05/2011  
COMERCIAL 1.5423.0662/2003-1 24 Meses  
25,000 011 G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 700 APLIC (EMB HOSP)  
Não informado  
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
GERMFD FARMACÉUTICA LTDA 1.00583-3  
MENTOL + CÂNFORA (2-BORNANONA) + EUCALIPTOL + TERPINEOL  
ANTITUSSIGENOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
BROMIL 25351.176446/2002-25 08/2010  
COMERCIAL 1.0583.0471.001-1 24 Meses  
0,040 G + 0,003 ML + 0,030 ML + 0,050 G POM DERM LT X 19 G  
Não informado  
1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0583.0471.002-2 24 Meses  
0,040 G + 0,003 ML + 0,030 ML + 0,050 G POM DERM LT X 15 G  
Não informado  
1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0583.0471.003-3 24 Meses  
0,040 G + 0,003 ML + 0,030 ML + 0,050 G POM DERM LT X 9 G  
Não informado  
1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
MENTOL + TERPINEOL - EUCALIPTOL  
ANTITUSSIGENOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
BROMIL 25351.176446/2002-25 08/2010  
COMERCIAL 1.0583.0471.015-2 24 Meses  
41,2 MG + 0,08 MG + 10,2 MG/ TABL CT 4  
Não informado  
1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
MENTOL + TERPINEOL - ÁCIDO BENZOÍCO  
ANTITUSSIGENOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
BROMIL 25351.176446/2002-25 08/2010  
COMERCIAL 1.0583.0471.016-3 24 Meses  
0,022 G + 0,022 ML + 0,033 ML/ML SOL INAL CT FR VD AMB X 45 ML  
Não informado  
1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
MENTOL + TERPINEOL + EUCALIPTOL + MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA ANIDRA + PARACETAMOL  
ANTITUSSIGENOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
BROMIL 25351.176446/2002-25 08/2010  
COMERCIAL 1.0583.0471.026-2 24 Meses  
COM CT 50 BL AL PLAS INC X 4  
Não informado  
1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
EUCALIPTOL + MENTOL + TERPINEOL + PARACETAMOL + MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA  
ANTITUSSIGENOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
BROMIL 25351.176446/2002-25 08/2010  
COMERCIAL 1.0583.0471.026-3 24 Meses  
SOL OR CT FR PLAS OPC X 10 ML  
Não informado  
1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
MENTOL + TERPINEOL + EUCALIPTOL + MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA ANIDRA + PARACETAMOL  
ANTITUSSIGENOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS  
BROMIL 25351.176446/2002-25 08/2010  
COMERCIAL 1.0583.0471.032-3 24 Meses  
COM CT 25 BL AL PLAS INC X 4  
Não informado  
1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA 1.01343-0  
BUTILBROMETO DE ESCOPIOLAMINA + DIPIRONA SÓDICA  
ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS ASSOC. MEDICAMENTOSAS

Referência - Buscopan Composto 25351.053562/2005-10 07/2015  
COMERCIAL 1.1343.0121.001-9 24 Meses  
4 MG/ML - 500 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD AMB X 5 ML  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1343.0121.002-7 24 Meses  
4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1343.0121.003-5 24 Meses  
4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1343.0125.003-7 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X IML  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1343.0125.003-7 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X IML  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1343.0125.003-7 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X IML  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)  
Referência - BUSCOPAN 25351.274487/2005-29 10/2015  
COMERCIAL 1.1343.0125.002-9 24 Meses  
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X IML (EMB HOSP)

COMERCIAL 1.6773.0019.005-2 24 Meses  
2 G COM EFEV CT 3 TB PLAS X 10 (SABOR LARANJA-SEM ACUCAR)  
Não informado  
1886 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
mebra farmacéutica lida. 1.07794-7  
LEVONORGESTREL  
ANTICONCEPCIONAIS  
POSTOV 25351.494133/2010-05 10/2012  
COMERCIAL 1.7794.0005.003-4 24 Meses  
0,75 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP)  
Não informado  
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA 1.00093-0  
ÁCIDO ASCÓRBICO  
MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K  
CRISTINA VITAMINA C 25351.485114/2005-81 08/2011  
COMERCIAL 1.0093.0247.013-0 24 Meses  
1G COM EFEV CT PT PLAS X 30  
Não informado  
1886 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
MARJOL INDUSTRIAL LTDA 1.06241-0  
CAPTOPRIL  
ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES  
Referência - Capoten 25351.241011/2007-73 09/2013  
COMERCIAL 1.6241.0005.010-8 24 Meses  
12,5 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACIONÁVEL  
COMERCIAL 1.6241.0005.011-6 24 Meses  
25,0 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACIONÁVEL  
COMERCIAL 1.6241.0005.012-4 24 Meses  
50,0 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACIONÁVEL  
COMERCIAL 1.6241.0005.013-2 24 Meses  
12,50 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACIONÁVEL  
COMERCIAL 1.6241.0005.014-0 24 Meses  
25,00 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACIONÁVEL  
COMERCIAL 1.6241.0005.015-9 24 Meses  
50,00 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600 (EMB FRAC)  
Não informado  
1837 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL FRACIONÁVEL  
COMERCIAL 1.6241.0005.016-7 24 Meses  
12,50 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600  
Não informado  
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.6241.0005.017-5 24 Meses  
25,00 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600  
Não informado  
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.6241.0005.018-3 24 Meses  
50,00 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600  
Não informado  
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.6241.0005.019-1 24 Meses  
50,00 MG COM DISP BL AL PLAS INC X 600  
Prati Donaduzzi & Cia Ltda 1.02568-5  
NITRATO DE MICONAZOL  
ANTIMICÓTICO  
Referência - GYNO-DAKTARIN 25351.163463/2002-01 08/2012  
COMERCIAL 1.2568.0053.004-0 24 Meses  
20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G C/ 14 APLIC VAG  
Não informado  
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2568.0053.005-9 24 Meses  
20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 80 G C/ 700 APLIC VAG (EMB HOSP)  
Não informado  
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
RANBAXY FARMACÉUTICA LTDA 1.02352-8  
LEVOFLOXACINO  
ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES  
Referência - TAVANIC 25351.027771/01-02 01/2012  
COMERCIAL 1.2568.0053.006-3 36 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado  
1413 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
TORRENT DO BRASIL LTDA 1.00525-3  
CLORIDRATO DE SERTRALINA

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS**  
1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Getúlio, 1143 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP: 53011-900 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 3244-5000 - Fax: (33) 3244-5004

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º, 7º inc. V, B, 41 e 52 da Lei Federal 8.939/1994 e Art. 6º Inc. XII do Decreto 22.072/2008 autenticado e presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 26593703171428300765-2 Data: 31/03/2017 14:29:43

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C. AEW90668-12MM  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br



Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

### PETIÇÃO


(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária). 25351.163463/2002-01
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 – GENÉRICO – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) — 133 —	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COPRE-COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO	

Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO NITRATO DE MICONAZOL  
20 MG/G CREME VAGINAL

UNIPI/ANVISA  
ENTRADA  
11.3.FEV.2012

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



ANVISA2012011119PA

CELSO AUGUSTINO PRATI  
CPF: 836.841.549-20

*Prati Augusto HA*

Toledo, 13/02/2012

Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	---

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 114 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 58038-400 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 334-5444 - Fax: (33) 3344-5444

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 4º e 5º da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII  
da Lei Estadual 8.724/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fiel-  
mente do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou-  
fé.

Cod. Autenticação: 26593103171428300765-3 - Data: 31/03/2017 14:29:43

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEW90684-CWEC  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valério de Miranda Cavalcanti

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)				
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos			
01 2 5 3 5 1 1 6 3 4 6 3 0 2 0 1		02	03			
C Dados de Empresa		Número de Autorização/Cadastro				
Detentora 04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 6 8 5				
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro				
06		07				
D Dados do Produto		Vencimento (Mês / Ano)				
Classe Terapêutica/categoria 08 0 7 0 4 0 0 8 ANTIMICÓTICO		09 0 8 1 2				
Nome do Produto						
10 N I T R A T O D E M I C O N A Z O L						
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)						
Empresa Detentora						
11 J A N S S E N - C I L A G F A R M A C E U T I C A						
L T D A						
Número de Registro		Nome do Produto				
12 1 1 2 3 6 0 0 1 7		13 GINO-DAKTARIN				
F Dados Relacionados à Fórmula						
14	15	16	17	18	19	20
Apres	F.Física/ Ftca	Componentes da Fórmula	Código da	Tipo	Concentração Quant./Volume	Unid. de Demonstração da



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B	Número do Processo Origem	Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01	2 5 3 5 1 1 6 3 4 6 3 0 2 0 1	02	21 de
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 3	GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	02
03			04
I Dados do Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
Fabricante		23	
22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		1 6 2 5 6 8 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 7 0 0
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indust./Profissional	
27 1 2 5 6 8 0 0 5 3 0 0 5 9		X 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade		1 Dias ou 2 4 Meses 3 Anos	
29 1 1		X 2	
Nome do Produto			
30 N I T R A T O D E M I C O N A Z O L			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 2 0 M G / G C R E M V A G C X 5 0 B G A L X			
8 0 G + 7 0 0 A P L I C ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34 3 0 4 0 3 4 CREME VAGINAL			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MEDICA		36 0 3 CONSERVAR, EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C), EM LUGAR SECO E PROTEGER DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
38		1 5 9 CAIXA DE PAPELÃO COM COLMÉIA	



REVALIDAÇÃO



COMERCIAL 1.0370.0307.017-9 24 Meses
50MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100ML + COP MED
Não informado
1414 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAIS

50MG/ML SOL OR CT FR PET AMB X 100ML + COP MED
Não informado
1414 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAIS
COMERCIAL 1.0370.0307.024-1 24 Meses

PRODS GINECOLOGICOS ANTINEFEC TOPICOS ASSOC MEDICAMENTOSAS
TAKIL 25000.023181/95-35 03/2016
COMERCIAL 1.0155.0194.001-8 24 Meses

RESOLUÇÃO - RE Nº 136, DE 11 DE JANEIRO DE 2013
O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011 e a Portaria GM/MS nº 537, de 29 de março de 2012, tendo em vista o disposto no inciso X do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976;

Table with 5 columns: EMPRESA, PROCESSO, PRODUTO, EXPEDIENTE, VTO REGISTRO. Lists various pharmaceutical companies and their products, such as Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, Accord Farmacêutica Ltda, and Alcon Laboratórios do Brasil Ltda.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 26593103171428300765-6; Data: 31/03/2017 14:29:43

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



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

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



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 31/03/2017 às 15:18:05 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b62bf128a683135b2ae120b259947a9e8ab2845baefb4b94dcc5e24c7e  
ac26058358aee4cc897452c00244351e4d91f69ef80600db854209c54edad777ff81b05

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PRATI, DONADUZZI & CIA 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.

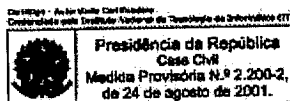
**Esta certidão tem a sua validade até: 31/03/2018 às 14:56:33 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 682656

**Código de Controle da Autenticação:**

**26593103171428300765-1 a 26593103171428300765-7**

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





# NEOMICINA + BACITRACINA 10G - POMADA DERMATOLÓGICA

Nº 129, segunda-feira, 8 de julho de 2013

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33



4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL  
COLBRÁS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 6.06095-7  
OLEO DE CARTAMO EM CAPSULAS COTIA/SP  
25004.260075/2009-31 5.0835.0043.001-2  
PLASTICA 36 Meses  
METALICA 36 Meses  
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 08/2015  
A&B CARTAMO / AGE / ANA HICKMANN ZURITA / BOTANICA  
CA / CL / CLINICAL / DAUF  
ENDUROX CARTAMO / FUTURE / GAS CARTHAMUS OIL / GOLD OIL CARTAMO  
ION CARTAMO / IVRIN / KRESS / LA  
LA MAX / LIPO CARTAM / MANIPULAB NUTRITION / MED-NUTRITION CARTHAMUS OIL  
MEXX CARTAMO / MORMAI / MUNDO VERDE / MUNDO VERDE SELEÇÃO  
NATURAL OILS / NATURALIS / NEWPHARMA / NUTRA  
NUTRILATINA / NUTRILATINA SUPERIOR / NUTRIFLEX / OH2 NUTRITION  
OIL DAY / OMEGA 6 / PAGUE MENOS / PERFECT CARTAMO  
PRIME CARTHAMUS / PRO LA CARTAMO / RENNOVEE / RENNOVEE PARIS  
RESULTS / SAFE / STONE / SUPPLY CARTAMO  
TECHLAB / VITACELL / X-LA / ZURITA  
BIOGEL / ECOFITUS / LAPON / HEALTH NOW  
456 Alteração de Rotulagem  
OLEO DE CARTAMO EM CAPSULAS - COLOMBIA COTIA/SP  
25004.260075/2009-31 5.0835.0043.002-0  
PLASTICA 36 Meses  
METALICA 36 Meses  
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 08/2015  
A&B CARTAMO / AGE / ANA HICKMANN ZURITA / BOTANICA  
CA / CL / CLINICAL / DAUF  
ENDUROX CARTAMO / FUTURE / GAS CARTHAMUS OIL / GOLD OIL CARTAMO  
ION CARTAMO / IVRIN / KRESS / LA  
LA MAX / LIPO CARTAM / MEDNUTRITION CARTHAMUS OIL / MEXX CARTAMO  
MORMAI / MUNDO VERDE / MUNDO VERDE SELEÇÃO / MANIPULAB NUTRITION  
NATURAL OILS / NATURALIS / NEWPHARMA / NUTRA  
NUTRILATINA / NUTRILATINA SUPERIOR / NUTRIFLEX / OH2 NUTRITION  
OIL DAY / OMEGA 6 / PAGUE MENOS / PERFECT CARTAMO  
PRIME CARTHAMUS / PRO LA CARTAMO / RENNOVEE / RENNOVEE PARIS  
RESULTS / SAFE / STONE / SUPPLY CARTAMO  
TECHLAB / VITACELL / X-LA / ZURITA  
BIOGEL / ECOFITUS / LAPON / HEALTH NOW  
456 Alteração de Rotulagem  
OLEO DE CARTAMO EM CAPSULAS - VENEZUELA COTIA/SP  
25004.260075/2009-31 5.0835.0043.003-9  
PLASTICA 36 Meses  
METALICA 36 Meses  
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 08/2015  
A&B CARTAMO / AGE / ANA HICKMANN ZURITA / BOTANICA  
CA / CL / CLINICAL / DAUF  
ENDUROX CARTAMO / FUTURE / GAS CARTHAMUS OIL / GOLD OIL CARTAMO  
ION CARTAMO / IVRIN / KRESS / LA  
LA MAX / LIPO CARTAM / MANIPULAB NUTRITION / MED-NUTRITION CARTHAMUS OIL  
MEXX CARTAMO / MORMAI / MUNDO VERDE / MUNDO VERDE SELEÇÃO  
NATURAL OILS / NATURALIS / NEWPHARMA / NUTRA  
NUTRILATINA / NUTRILATINA SUPERIOR / NUTRIFLEX / OH2 NUTRITION  
OIL DAY / OMEGA 6 / PAGUE MENOS / PERFECT CARTAMO  
PRIME CARTHAMUS / PRO LA CARTAMO / RENNOVEE / RENNOVEE PARIS  
RESULTS / SAFE / STONE / SUPPLY CARTAMO  
TECHLAB / VITACELL / X-LA / ZURITA  
BIOGEL / ECOFITUS / LAPON / HEALTH NOW  
456 Alteração de Rotulagem  
FOREVER LIVING PRODUCTS BRASIL LTDA 6.02172-7  
MISTURA DE VEGETAIS E MEL EM TABLETES ESTADOS UNIDOS  
25001.102283/00 6.2172.0002.001-3  
PLASTICO 04 Ano(s)  
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 02/2016  
FOREVER FIELDS OF GREENS / FOREVER VERDE DOS CAMPOS  
456 Alteração de Rotulagem  
NATU BELL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS ALIMENTICIOS LTDA 6.06569-5  
ÓLEO DE CENOURA EM CAPSULAS EXTREMA/MG  
25003.150049/12 6.6569.0046.001-2  
PLASTICA 24 Meses  
METALICA 24 Meses  
CELULOSICA 24 Meses  
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 05/2018  
AGENUTRY / BIO FOODS / KATIGUA / PRATIC FACIL

REGGENE / SHOPPING LINE / TRANSCEND  
MARCA NÃO APROVADA: BEAUTY CARE  
4034 Registro de Novos Alimentos e Novos Ingredientes - NACIONAL  
SANIBRAS BIONUTRIENTES LTDA. 6.02575-0  
OLEO DE ALHO E SOJA EM CAPSULAS PINHAIS/PR  
25023.021359/2007-68 6.2575.0047.001-3  
METALICA 24 Meses  
PLASTICO 24 Meses  
CELULOSICA 24 Meses  
NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 01/2018  
TERRA VERDE / NATURA-ZEN  
437 Revalidação de Registro  
STEM PHARMACEUTICAL SUPLEMENTOS ALIMENTARES LTDA 6.02469-4  
QUITOSANA EM COMPRIMIDOS PORTO ALEGRE/RS  
25025.038237/2002-86 6.2469.0009.001-8  
PLASTICO 24 Meses  
ALIMENTOS CALEGAÇOES DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAUDE 05/2013  
D 01 / STEM  
456 Alteração de Rotulagem  
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A 6.06325-1  
FIBRA ALIMENTAR COM PROBIOTICO EM PO BRASÍLIA/DF  
25060.060187/2012-51 6.6325.0005.001-4  
METALICA 18 Meses  
PLASTICA 18 Meses  
ALIMENTOS CALEGAÇOES DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAUDE 07/2018  
FIBRALEV FLORA  
4045 Registro de Alimentos com Alegações de Propriedade Funcional  
clou de Saúde - NACIONAL

### RESOLUÇÃO - RE Nº 2.352, DE 4 DE JULHO DE 2013

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 4 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 1º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

DIRCEU BRAGA APARECIDO BARBANO

### ANEXO

COORDENAÇÃO DE REGISTRO  
NOME DA EMPRESA/AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF  
PRINCÍPIO ATIVO  
CLASS/CAT DESCRICAO  
MARCA OU REFERENCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO  
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE  
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
NOME COMERCIAL  
ASSUNTO DESCRICAO  
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A. 1.00573-9  
DROPROPIZINA + DROPROPIZINA  
ANTITUSSIGENOS SIMPLES  
Referência - VIBRAL 25351.030509/2011-34 07/2018  
COMERCIAL 1.0573.0447.001-4 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0573.0447.002-2 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0573.0447.004-9 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0573.0447.005-7 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0573.0447.007-3 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0573.0447.008-1 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA  
OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOOSO  
Referência - EXELON 25351.038560/2011-08 07/2018

COMERCIAL 1.0573.0448.001-1 24 Meses  
2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML + SER DOS  
Não informado  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0573.0448.002-8 24 Meses  
2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + SER DOS  
Não informado  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
DROPROPIZINA + DROPROPIZINA  
ANTITUSSIGENOS SIMPLES  
Referência - VIBRAL 25351.125673/2012-39 07/2018  
COMERCIAL 1.0573.0449.001-5 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP  
NOTUUS TSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.0573.0449.002-3 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS  
NOTUUS TSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.0573.0449.003-1 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS  
NOTUUS TSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.0573.0449.004-1 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP  
NOTUUS TSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.0573.0449.005-8 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP  
NOTUUS TSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.0573.0449.006-6 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 COP  
NOTUUS TSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA 1.01213-1  
HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA  
OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOOSO  
Referência - EXELON 25351.009137/2011-29 07/2018  
COMERCIAL 1.1213.0453.001-2 24 Meses  
1,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 50 ML + SER DOS  
Não informado  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1213.0453.002-0 24 Meses  
2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + SER DOS  
Não informado  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
DROPROPIZINA + DROPROPIZINA  
ANTITUSSIGENOS SIMPLES  
Referência - VIBRAL 25351.802906/2010-10 07/2018  
COMERCIAL 1.1213.0451.001-1 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP  
ZIPTUSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.1213.0451.002-1 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS  
ZIPTUSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.1213.0451.003-8 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS  
ZIPTUSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.1213.0451.004-6 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP  
ZIPTUSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.1213.0451.005-4 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP  
ZIPTUSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
COMERCIAL 1.1213.0451.006-2 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP  
ZIPTUSS  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
DROPROPIZINA + DROPROPIZINA  
ANTITUSSIGENOS SIMPLES  
Referência - VIBRAL 25351.803867/2010-36 07/2018  
COMERCIAL 1.1213.0452.001-7 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1213.0452.002-5 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1213.0452.003-3 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1213.0452.004-1 24 Meses  
1,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1213.0452.005-1 24 Meses  
3 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP  
DROPROPIZINA  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1213.0452.006-8 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201307800033

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1166 - Bairro Dos Estudantes - João Pessoa/PB - CEP 54070-000 | www.zmcartorio.com.br.br - Tel: (51) 3244-6661 - Fax: (51) 3244-6660

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 26590202170907220515-1-Data: 02/02/2017 09:07:21

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-AEP98880-WTEFB  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti



25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 700 APLIC (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1560.0135.006-1 24 Meses  
 25.000 UI/G CREM VAG CX 100 BG AL X 60 G + 1400 APLIC (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1560.0135.007-1 24 Meses  
 25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 60 G + 14 APLIC 07  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.07817-7  
 MONONITRATO DE TIAMINA + RIBOFLAVINA-5-FOSFATO DE SÓDIO + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA + NICOTINAMIDA + DEXPANTENOL VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS BELEXA 25351.644757/2009-24 06/2015  
 COMERCIAL 1.7817.0058.001-4 12 Meses  
 1 MG + 0,133 MG + 0,33 MG + 3,33 MCG + 3,0 MG + 0,851 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML  
 BELEXA 10092 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA EUROFARMA LABORATORIOS S.A. 1.00043-8  
 CITRATO DE TAMOXIFENO ANTINEOPLASICO Referencia - NOLVADEX D 25351.480097/2006-77 04/2013  
 COMERCIAL 1.0043.0982.001-2 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30  
 Não informado  
 1411 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0982.002-0 24 Meses  
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 250 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 1411 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 AMPICILINA ANIDRA PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO AMPLACILINA 25992.001626/61 06/2013  
 COMERCIAL 1.0043.0687.008-6 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0687.009-4 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 140 ML  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0687.014-0 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 140 ML + SER X 10 ML  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0687.021-3 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 140 ML + CP MED  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0043.0687.022-1 24 Meses  
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED  
 AMPLACILINA 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
 GERMED FARMACEUTICA LTDA 1.00583-3  
 RISEDRONATO SÓDICO SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA OSTEOBLOCK 25351.155343/2009-41 01/2012  
 COMERCIAL 1.0583.0674.001-7 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.002-3 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.003-3 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.004-1 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.005-1 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12  
 Não informado

1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.006-8 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.0583.0674.007-6 24 Meses  
 35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 16  
 Não informado  
 1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
 HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.00311-3  
 REIDRATANTANIDRA GLICOSE HALEX ISTAR 25001.008212/78 03/2014  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.100-5 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.103-1 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.106-4 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.143-9 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.146-3 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.149-8 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.152-8 24 Meses  
 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.154-4 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.156-0 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.158-7 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.160-9 24 Meses  
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.196-1 24 Meses  
 100MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.198-6 24 Meses  
 100MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.200-1 24 Meses  
 100MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL

RESTRITO A HOSPITAIS 1.0311.0013.202-8 24 Meses  
 100MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML  
 Não informado  
 10220 ESPECIFICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL  
 PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-3  
 SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA ZÍNCICA ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTO-SAS Referencia - Nebacetin 25351.119479/2005-11 07/2015  
 COMERCIAL 1.2568.0128.001-3 24 Meses  
 5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 200 BG AL X 15 G (EMB HOSP)  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.002-1 24 Meses  
 5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 50 G  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.003-1 24 Meses  
 5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 15 G  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.004-8 24 Meses  
 5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 200 BG AL X 50 G (EMB HOSP)  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.005-6 24 Meses  
 5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10 G  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.2568.0128.006-4 24 Meses  
 5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 200 BG AL X 10 G (EMB HOSP)  
 Não informado  
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 PRODOTTI LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA. 1.00858-4  
 CLORIDRATO DE VERAPAMIL ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES Referencia - DILACORON 25000.001160/88 09/2008  
 COMERCIAL 1.0858.0113.001-0 36 Meses  
 40 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20  
 VERAPIL CLORIDRATO DE VERAPAMIL 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.00392-3  
 SECNDAZOL AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS SECNDAZOL 25000.016475/99-80 12/2015  
 COMERCIAL 1.0392.0107.020-1 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2  
 Não informado  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
 COMERCIAL 1.0392.0107.021-1 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4  
 Não informado  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
 COMERCIAL 1.0392.0107.022-8 24 Meses  
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
 COORDENAÇÃO DE MEDICAMENTOS FITOTERÁPICOS E DINAMIZADOS  
 NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF PRINCÍPIO ATIVO  
 CLASS/CAT DESCRIÇÃO MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO  
 DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
 NOME COMERCIAL ASSUNTO DESCRIÇÃO  
 ATIVUS FARMACEUTICA LTDA 1.01861-1  
 FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS FOSTEO D 25351.510385/2012-45 07/2018  
 COMERCIAL 1.1861.0274.001-0 24 Meses  
 600 MG + 400 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 30  
 Não informado  
 1577 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
 COMERCIAL 1.1861.0274.002-9 24 Meses  
 600 MG + 400 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 60  
 Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013070800035

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1143 - Bairro Des Estrelas - João Pessoa/PB - CEP 58014-440 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (51) 3344-5441 - Fax: (51) 3344-5441

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º, XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apreendido e conferido neste ato. O registro é livre e gratuito.  
 Cod. Autenticação: 26590202170907220515-2; Data: 02/02/2017 09:07:21

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C - AEP98879-0A05  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Sel. Validação: Mariana Cavalcanti



Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

### PETIÇÃO

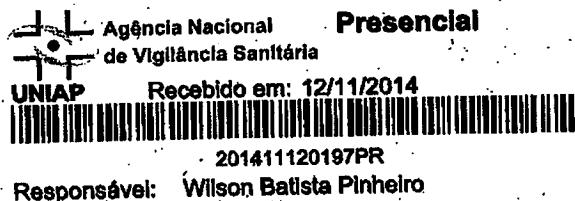
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.119479/2005-11
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
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: COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO – COPRE	

#### Observações:

PROCESSO DE RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA ZÍNCICA 5 MG/G + 250 UI/G POMADA DERMATOLÓGICA.

143 – GENÉRICO – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO



CELSO AGUSTINHO PRATI  
CPF: 336.841.549-20

07/11/2014  
Local e data

Nome do Responsável Legal  
Representante Legal



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos
01	2 5 3 5 1 1 1 9 4 7 9 0 5 1 1	02	03
C Dados de Empresa			
Detentora		Número de Autorização/Cadastro	
04	PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	05	1 0 2 5 6 8 5
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08	0 7 1 0 0 2 4 ANTI-INFECCIOSOS TÓPICOS - ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS	09	0 7 2 0
Nome do Produto			
10	S U L F A T O D E N E O M I C I N A +		
	B A C I T R A C I N A Z I N C I C A		
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora			
11	A L T A N A P H A R M A A G		
Número de Registro		Nome do Produto	
12	1 0 6 3 9 0 0 9 6	13	Nebacetin



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B	Número do Processo Origem	Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01	2 5 3 5 1 1 1 9 4 7 9 0 5 1 1	02	21 0 0 6 de 0 0 6
G	Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)		
H	Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)		
01	1 4 3	GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	02
03			04
I	Dados do Fabricante		
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22	PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	23	1 0 2 5 6 8 5
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24	TOLEDO	25	P R
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		Institucional	
27	1 2 5 6 8 0 1 2 8 0 0 6 4	2	
Tempo de validade		Comercial	
29	1	4	
Nome do Produto		3	
30	S U L F A T O D E N E O M I C I N A + B A C I T R A C I N A Z I N C I C A		
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32	
Apresentação do Produto		0 0 1	
33	5 M G / G + 2 5 0 U I / G P O M D E R M C X		
Forma Física / Farmacêutica		2 0 0 B G A L X 1 0 G ( E M B H O S P )	
34	4 1 4 0 7 7 POMADA DERMATOLÓGICA		
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35	0 5 SEM PRESCRIÇÃO MÉDICA		
36	0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30° C), EM LOCAL SECO, FRESCO E AO ABRIGO DA LUZ		
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37	0 0 8 6 BISNAGA DE ALUMÍNIO		
38	1 5		



## REVALIDAÇÃO

Nº 161, segunda-feira, 24 de agosto de 2015

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

83



WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 61.072.393/0001-33	25351.088469/2013-15	0125623/13-8	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 61.072.393/0001-33	25351.199923/2013-02	0284166/13-5	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 61.072.393/0001-33	25351.208950/2013-30	0296585/13-2	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 02.433.631/0001-20	25351.596216/2011-09	836506/11-7	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 02.433.631/0001-20	25351.139210/2010-07	185507/10-7	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ME 03.108.098/0001-93	25351.754671/2011-13	707623/11-1	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ME 03.108.098/0001-93	25351.099486/2012-07	0143045/12-9	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BLISFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - ME 03.108.098/0001-93	25351.031021/2012-78	0044352/12-2	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
NATIVITA IND. COM. LTDA. - 65.271.000/0001-19 TEVA FARMACÊUTICA LTDA. 05.333.542/0001-08	25351.073568/2009-32 25351.083635/2011-40	091771/09-1 115679/11-9	155 - GENERICO - Registro de Medicamento 150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
TEVA FARMACÊUTICA LTDA. 05.333.542/0001-08	25351.363452/2011-45	507201/11-8	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. 05.161.069/0001-10	25351.007080/2011-15	010329/11-2	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. 05.161.069/0001-10	25351.770323/2010-65	957398/10-4	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. 05.161.069/0001-10	25351.010091/2011-55	014603/11-0	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. 05.161.069/0001-10	25351.115681/2012-38	016629/112-1	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. 05.161.069/0001-10	25351.066587/2013-21	0094494/13-7	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A. 43.312.583/0001-05	25351.555241/2012-13	0795545/12-6	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 92.265.552/0001-40	25351.112679/2013-37	0161816/12-4	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA MELCON DO BRASIL S.A. 04.338.716/0001-54	25351.380397/2012-00	0543724/12-5	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA MELCON DO BRASIL S.A. 04.338.716/0001-54	25351.380422/2012-36	0543754/12-7	150 - SIMILAR - Registro de Medicamento Similar
NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 06.629.745/0001-09	25351.061314/2012-37	0087815/12-4	155 - GENERICO - Registro de Medicamento
LIBBS FARMACÊUTICA LTDA 61.230.314/0001-75	25351.740874/2013-41	1067192/13-7	155 - GENERICO - Registro de Medicamento

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.404, 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 26 de julho de 2013, da Presidenta da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 31 de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 59 e no inciso II do art. 51 do Regulamento 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, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicamento.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR PORTO

## ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	2535100819980	Candoral	0063034151	08/2020
ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	253000196789388	Femina	1006449144	07/2020
ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	25351659451200922	acelevir	1119500142	07/2020
ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A.	253000133958260	Parasin	0606199151	05/2020
ACTAVIS FARMACÊUTICA LTDA	25351551901200901	hemifumarato de quetiapina	1107642149	08/2020
ACTAVIS FARMACÊUTICA LTDA	25351005664200529	succinato de sumatriptana	1153185141	08/2020
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	25351690746200934	Ozurdex	0283953144	07/2020
ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351043464200574	Amicozol	0120953151	08/2020
ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	25351417122200942	Indocid	0120939156	08/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	25351024934200956	Inessa	1093488140	07/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	253000159789451	Meroneq	1150473141	07/2020
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	25351486284200826	Atacand Comb	1093473141	07/2020
AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	25351021052200583	cloridrato de metformina	1055304145	07/2020
BAYER S.A.	25351092218200899	Bonéfts	1154498148	07/2020
BELFAR LTDA	253000046619703	Belspan	0162822156	08/2020
BELFAR LTDA	253000067369005	Flagmax	0003916151	06/2020
BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	25351148996200505	Drenison	0003341153	07/2020
BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA	25351053064200577	ácido mefenâmico	007100155	08/2020

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015082400083

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/02/2001 que institui a





Table with columns for company name, CNPJ, drug name, and registration number. Includes companies like LEGRAND PHARMA, LIBBS FARMACÊUTICA, and MERCK SHARP & DOHME.

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.338, DE 17 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I, § 1º, do art. 59 e no inciso III do art. 52, do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 61 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação da Autorização de Funcionamento de empresa prestadora de serviço de Armazenagem em Recipientes Afundados 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

MATRIZ EMPRESA: LATINOSUR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA AUTORIZ/MS: 9.07241-1 CNPJ: 12.991.198/0001-00 PROCESSO Nº: 25741.438563/2015-92 ENDEREÇO: RUA BARÃO DO RIO BRANCO, Nº 368 ANEXO SALA 5 A BAIRRO: CENTRO MUNICÍPIO: CRICIÚMA UF: SC CEP: 88.801-450 ÁREA: PAF ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA de cosméticos, produtos de higiene e perfumes. MATRIZ EMPRESA: AMAG IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI AUTORIZ/MS: 9.07247-3 CNPJ: 11.522.002/0001-67

ANEXO

PROCESSO Nº: 25741.466058/2015-39 ENDEREÇO: RUA DOUTOR HEITOR BLUM, Nº. 310 SALA 407 BAIRRO: ESTREITO MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS UF: SC CEP: 88.075-110 ÁREA: PAF ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA de medicamentos e matérias primas com emprego na indústria farmacêutica. MATRIZ EMPRESA: AMAG IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI AUTORIZ/MS: 9.07244-2 CNPJ: 11.522.002/0001-67 PROCESSO Nº: 25741.466046/2015-69 ENDEREÇO: RUA DOUTOR HEITOR BLUM, Nº. 310 SALA 407 BAIRRO: ESTREITO MUNICÍPIO: FLORIANÓPOLIS UF: SC CEP: 88.075-110

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102015082400085

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0. Autenticação Digital. Cod. Autenticação: 26590202170907220515-7-Data: 02/02/2017 09:07:23

**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 02/02/2017 às 13:59:37 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5426fd7bea5b0fc8036092fcea1a304d3b3fc3298c406a73374c496d6c  
e1106358aee4cc897452c00244351e4d91f69e878e651a88c91e0afeec059d4b89ceb

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PRATI, DONADUZZI & CIA 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.

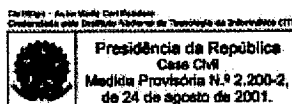
**Esta certidão tem a sua validade até: 02/02/2018 às 13:47:31 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 647574

**Código de Controle da Autenticação:**

**26590202170907220515-1 a 26590202170907220515-7**

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





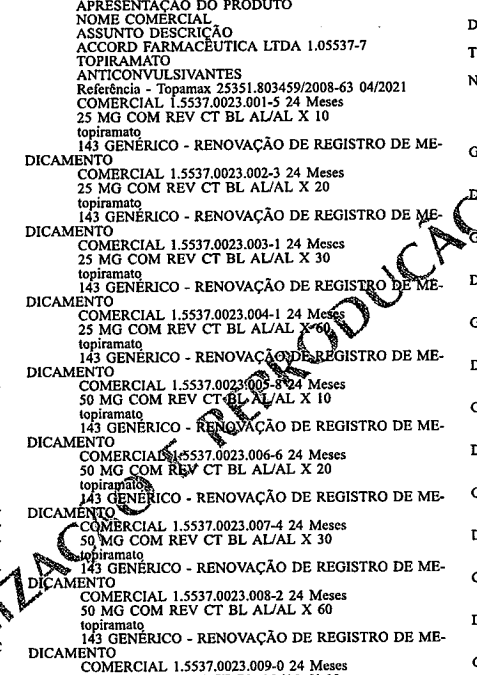
NISTATINA 30ML - SUSPENSÃO



1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS... 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS... 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS...

Table with columns: UF, NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO, VENCIMENTO, DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO, ASSUNTO DESCRICÃO, ACCORD FARMACÊUTICA LTDA 1.05537-7, TOPIRAMATO, ANTICONVULSIVANTES, etc.

SORINE 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO... BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA 1.01213-1... FUROSEMIDA...



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016011100101

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0... Autenticação Digital... Cod. Autenticação: 26590902174522310500-1 Data: 09/02/2016 15:22:32... Confirma os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br



DAKNAX  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.4107.0031.003-5 24 Meses  
20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G + APLIC 5 G  
GYNO-DAKNAX  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.4107.0031.004-3 24 Meses  
20 MG/G CREM VAG CT 50 BG AL X 80 G + 50 APLIC 5 G (EMB HOSP)  
GYNO-DAKNAX  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

**PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5**

ALBENDAZOL  
ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTROINTESTINAL  
Referência - ZENTEL 25351.008804/01-34 06/2021  
INSTITUCIONAL 1.2568.0029.001-5 24 Meses  
40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 10 ML  
ALBENDAZOL  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0029.002-3 24 Meses  
40 MG/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)  
ALBENDAZOL  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0029.003-1 24 Meses  
40 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 10 ML  
ALBENDAZOL  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0029.004-1 24 Meses  
40 MG/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)  
ALBENDAZOL  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
INSTITUCIONAL 1.2568.0029.005-8 24 Meses  
40 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)  
ALBENDAZOL  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0029.006-6 24 Meses  
40 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)  
ALBENDAZOL  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

NISTATINA  
ANTIMICOTICO  
Referência - MICOSTATIN 25351.009016/01-92 05/2021  
COMERCIAL 1.2568.0026.001-9 18 Meses  
100.000 U/ML SUS OR CT FR VD AMB C/CGT X 50 ML  
NISTATINA  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0026.002-7 18 Meses  
100.000 U/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (EMB HOSP)  
NISTATINA  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0026.003-5 18 Meses  
100.000 U/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (EMB HOSP)  
NISTATINA  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0026.004-3 18 Meses  
100.000 U/ML SUS OR CT FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML  
NISTATINA  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0026.005-1 18 Meses  
100.000 U/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML (EMB HOSP)  
NISTATINA  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0026.006-1 18 Meses  
100.000 U/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML (EMB HOSP)  
NISTATINA  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

SIMETICONA  
ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES  
Referência - LUFITAL 25351.327279/2005-30 05/2021  
COMERCIAL 1.2568.0134.001-6 24 Meses  
40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
simeticona  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
DIMETICONA  
ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES  
Referência - LUFITAL 25351.327279/2005-30 05/2021

COMERCIAL 1.2568.0134.002-4 24 Meses  
40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB MULT)  
simeticona  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0134.003-2 24 Meses  
40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)  
simeticona  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0134.004-0 24 Meses  
40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)  
simeticona  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0134.005-9 24 Meses  
40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)  
simeticona  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0134.006-7 24 Meses  
40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)  
simeticona  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0134.007-5 24 Meses  
40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)  
simeticona  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.00047-2  
losartana potássica + HIDROCLOROTIAZIDA  
ANTI-HIPERTENSIVOS  
LORSAR-HCT 25351.022588/00-40 04/2021  
COMERCIAL 1.0047.0302.011-9 24 Meses  
50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15  
LORSAR-HCT  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0302.012-7 24 Meses  
50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30  
LORSAR-HCT  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0302.013-5 24 Meses  
50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28  
LORSAR-HCT  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0302.014-3 24 Meses  
50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)  
LORSAR-HCT  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0302.015-1 24 Meses  
50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 150 (EMB HOSP)  
LORSAR-HCT  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0302.016-1 24 Meses  
50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)  
LORSAR-HCT  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0302.017-8 24 Meses  
50 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)  
LORSAR-HCT  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
ACIDO MEFENÂMICO  
ANTINFLAMATORIOS  
PONTIN 25351.022731/00-11 04/2021  
COMERCIAL 1.0047.0298.002-1 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 24  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.003-8 24 Meses  
500 MG COM DISP BL AL PLAS AMB X 40  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.004-6 24 Meses  
500 MG COM DISP BL AL PLAS AMB X 100  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.005-4 24 Meses  
500 MG COM DISP BL AL PLAS AMB X 120  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.006-2 24 Meses  
500 MG COM DISP BL AL PLAS AMB X 200  
PONTIN

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
ANTINFLAMATORIOS  
PONTIN 25351.022731/00-11 04/2021  
COMERCIAL 1.0047.0298.007-0 24 Meses  
500 MG COM DISP BL AL PLAS AMB X 400  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
ACIDO MEFENÂMICO  
ANTINFLAMATORIOS  
PONTIN 25351.022731/00-11 04/2021  
COMERCIAL 1.0047.0298.008-9 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.009-7 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.010-0 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.011-9 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 4  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.012-7 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 8  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.013-5 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 6  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.014-3 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 12  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.015-1 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 48  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0298.016-1 24 Meses  
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 480 (EMB HOSP)  
PONTIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
MELOXICAM  
ANTINFLAMATORIOS  
MOVACOX 25351.023582/00-07 04/2021  
COMERCIAL 1.0047.0293.001-4 24 Meses  
7,5 MG COM CT BL AL/AL X 10  
MOVACOX  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0047.0293.003-0 24 Meses  
15 MG COM CT BL AL/AL X 10  
MOVACOX  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
SUN FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA 1.04682-0  
ACIDO FÓLICO  
ANTIANEMICOS SIMPLES  
FOLANTINE 25351.009255/00-52 12/2020  
COMERCIAL 1.4682.0002.003-1 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30  
FOLANTINE  
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.4682.0002.004-8 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500  
FOLANTINE  
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.4682.0002.005-6 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 510  
FOLANTINE  
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.4682.0002.006-4 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 1005  
FOLANTINE  
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TORRENT DO BRASIL LTDA 1.00525-3  
CLORIDRATO DE PIOGLITAZONA  
ANTIDIABÉTICOS  
Referência - ACTOS 25351.115363/2009-15 06/2021  
COMERCIAL 1.0525.0051.001-4 24 Meses  
15 MG COM CT BL AL/AL X 15

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201601110011

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 1.326-2 de 20/01 e 24/02/2001 que institui a

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1143 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 51018-060 www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 334-5441 - Fax: (33) 334-5401

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade, sou o tabelião e confero este ato. Data: 09/02/2017 15:22:32

**Cod. Autenticação: 26599032171522310500-2 Data: 09/02/2017 15:22:32**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C - AER41513-VRWG  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

**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 13/02/2017 às 10:09:19 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b2a3abba0758a646c1d0e55c02943d3f6dbffa058e029796dcc0ead3815  
ecd1cd358aee4cc897452c00244351e4d91f69692fbf766eb9d157aaaf19ded879bf15

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

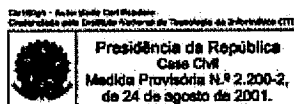
**Esta certidão tem a sua validade até: 10/02/2018 às 09:42:25 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 652929

**Código de Controle da Autenticação:**

**26590902171522310500-1 a 26590902171522310500-2**

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



00314151

# SULFATO DE SALBUTAMOL - XAROPE



12

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 54, segunda-feira, 21 de março de 2016

### ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME DO PRODUTO E MARCA  
COR E/OU TONALIDADE NUMERO DE PROCESSO NUMERO  
DE REGISTRO  
LOCAL DE FABRICAÇÃO VENCIMENTO  
DESTINAÇÃO PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO  
GRUPO DO PRODUTO  
EMBALAGEM PRIMARIA  
EMBALAGEM SECUNDARIA  
FORMA FISICA  
ASSUNTO DA PETIÇÃO  
RESTRICÇÃO DE USO  
CONSERVAÇÃO  
BELCORP TRADING DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO  
LTD A. 2.0559-1  
ESKA MINI CHICS LISA COOL SHAMPOO 2 EM 1  
25351.27579/2011-12 2.5559.0041.001-9  
JUNDIAIS/SP 06/2016  
COMERCIAL 24 Meses

2020350 XAMPU INFANTIL  
FRASCO DE PLASTICO  
CAIXA DE CARTOLINA  
LIQUIDO VISCOZO  
238 Revalidação de Registro de Produto Grau 2  
Em desacordo com a Legislação vigente  
NÃO APRESENTA RESTRICÇÃO DE USO  
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO  
LIMA & PERGHER INDÚSTRIA, COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA 2.03679-3  
ASSEPTGEL ESPUMA ANTisséptica COM CLOREXIDINA  
25351.601520/2015-09 000  
UBERLÂNDIA/MG /  
INSTITUCIONAL 24 Meses  
2020999 OUTROS PRODUTOS NÃO PREVISTOS - GRAU II  
BOMBONA PLÁSTICA  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LIQUIDO  
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional  
Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
ASSEPTGEL ESPUMA ANTisséptica COM CLOREXIDINA  
25351.601520/2015-09 000  
UBERLÂNDIA/MG /  
COMERCIAL 24 Meses  
2020999 OUTROS PRODUTOS NÃO PREVISTOS - GRAU II  
BOLSA PLÁSTICA  
CAIXA DE CARTOLINA  
LIQUIDO  
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional  
Em desacordo com a Legislação vigente  
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

### RESOLUÇÃO - RE Nº 716, DE 17 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 46 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 54 e no inciso II do art. 91 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 5 de fevereiro de 2016, resolve:

- Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos biológicos sob os nºs, de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
- Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
- Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.
- Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
- Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta Medicamento.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta Medicamento.asp)
- Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
- Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR PORTO

### ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
CHRON EPIGEN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - 04.415.365/0001-38	25351.173158/2004-81	ERITROPOIETINA	0148363/15-3	08/2020
CHRON EPIGEN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - 04.415.365/0001-38	25351.173181/2004-75	INTERFERON ALFA 2A HUMANO RECOMBINANTE	0183753/15-2	08/2020
SCHERING-PLUGH INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - 03.560.974/0001-18	25351.229748/2009-27	PEGINTRON	0685596/15-2	03/2021
ZODIAC PRODUTOS FARMACEUTICOS S/A - 55.980.684/0001-27	25000.020783/95-21	PROLEUKIN	0716858/15-6	03/2021
BAYER S.A. - 18.459.628/0001-15	25351.092959/2008-70	BETA FERON	0749596/15-0	03/2021
INFIN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A - 08.939.545/0001-03	25000.038392/99-88	GINOFLOXAX	0777910/15-1	03/2021
INSTITUTO BUTANTAN - 61.821.344/0001-56	25351.734123/2010-85	Vacina influenza trivalente (fragmentada e inativada)	0837330/15-2	03/2021
SANOBI-AVENTIS FARMACEUTICA LTDA - 02.685.377/0001-57	25351.096482/2009-89	ADACEL Polio	0846944/15-0	03/2021

### RESOLUÇÃO - RE Nº 717, DE 17 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 54 e no inciso II do art. 91 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, resolve:

- Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR PORTO

### ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)  
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO  
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE  
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE  
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)  
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO  
AIRELA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. 01858973000129  
DIPIRONA  
ABERLGINA 25351.029908/00-47 06/2021  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1003777/15-2  
1.4493.0010.001-2 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML  
1.4493.0010.002-0 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML  
1.4493.0010.003-9 24 Meses  
500 MG / ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)  
1.4493.0010.004-7 24 Meses  
500 MG / ML SOL OR CX 750 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)  
1.4493.0010.005-5 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)  
1.4493.0010.006-3 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)  
1.4493.0010.007-1 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)  
1.4493.0010.008-1 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CX 500 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)  
1.4493.0010.009-8 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CX 500 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)  
1.4493.0010.010-1 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)  
1.4493.0010.011-1 24 Meses  
500 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)  
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA 04301884000175  
MIRTAZAPINA 25351.016790/2008-51 08/2021  
143 GÉNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1062414/15-7  
1.5167.0038.001-2 24 Meses  
15 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 6  
1.5167.0038.002-0 24 Meses  
15 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 10  
1.5167.0038.003-9 24 Meses  
30 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 6  
1.5167.0038.004-7 24 Meses  
30 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 10  
1.5167.0038.005-5 24 Meses  
45 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 6  
1.5167.0038.006-3 24 Meses  
45 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 10  
1.5167.0038.007-1 24 Meses  
15 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 30  
1.5167.0038.008-1 24 Meses  
30 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 30  
1.5167.0038.009-8 24 Meses

45 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 30  
AMPICILINA SÓDICA + SULBACTAM SÓDICA  
AMPICILINA SÓDICA + SULBACTAM SÓDICA  
25351.070588/2006-11 08/2021  
143 GÉNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1062424/15-4  
1.5167.0022.001-5 24 Meses  
1G + 0,5G PO P/ SOL INJ CT 20 FA VD INC X 30 ML(EMB HOSP)  
1.5167.0022.002-3 24 Meses  
1G + 0,5G PO P/ SOL INJ CT 30 FA VD INC X 30 ML(EMB HOSP)  
1.5167.0022.003-1 24 Meses  
2G + 1G PO P/ SOL INJ CT 20 FA VD INC X 30 ML (EMB HOSP)  
1.5167.0022.004-1 24 Meses  
2G + 1G PO P/ SOL INJ CT 30 FA VD INC X 30 ML (EMB HOSP)  
BAYER S.A. 18459628000115  
PALMITATO DE RETINOL + CLORIDRATO DE TIAMINA + fosfato sódico de riboflavina + ACETATO DE RACEALFATOCFEROL + BIOTINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + DEXPAN-TENOL + ERGOCALCIFEROL + NICOTINAMIDA + ÁCIDO ASCÓRBICO  
PROTOVIT PLUS 25351.212585/2007-34 11/2015  
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0472413/15-5  
1.7056.0006.001-3 12 Meses  
SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML  
BEKER PRODUTOS FÁRMACO HOSPITALARES LTDA 47231121000108  
ÁGUA PARA INJEÇÃO  
ÁGUA ESTÉRIL PARA INJETÁVEIS BEKER 25351.003074/00-95 11/2020  
1584 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL 0411540/15-6  
1.0346.0007.010-7 24 Meses  
SOL INJ IV CX 90 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 125 ML  
1.0346.0007.011-5 24 Meses  
SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML  
1.0346.0007.012-3 24 Meses  
SOL INJ IV CX 24 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML  
1.0346.0007.013-1 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/publicacao.html>, pelo código 10102016032100012

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/04/2001, que institui a...

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dom Estácio - João Pessoa/PB - CEP 58300-000 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 3244-5444 - Fax: (33) 3244-5451

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º e 3º do Vº Art. 61 e 52 da Lei Federal nº. 8.935/1994 e Art. 6º, 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: 26591105161140260223-1. Data: 11/05/2016 11:39:52**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AD158486-ACV1  
Valor Total do Ato: R\$ 3,78  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti



**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 11/05/2016 às 12:41:04 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b160df157065512d9b319cb920e699dbef877f96d08d4d95035d7a8b75d6f3fab358aee4cc897452c00244351e4d91f69f37a7328467688ae9aa51211ba96ee47

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

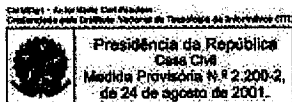
**Esta certidão tem a sua validade até: 11/05/2017 às 11:41:10 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 530162

**Código de Controle da Autenticação:**

**26591105161140260223-1 a 26591105161140260223-2**

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



Item 158

003144

# ESPECTROPRIMA - 40MG/ML + 8MG/ML - SUSPENSÃO 100 ML

Nº 237, segunda-feira, 13 de dezembro de 2010

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

69



VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES  
Referência 1.250077/2005-92 12/2015  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.1343.0126.001-6 24 Meses  
2 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4ML (EMB HOSP)  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.1343.0126.002-4 24 Meses  
2 MG/ ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4ML  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.1343.0126.003-2 24 Meses  
2 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4ML (EMB HOSP)  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA 1.00646-1  
CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA  
CEFALOSPORINAS  
GLICOCEF 25000.021514/95-55 01/2008  
COMERCIAL 1.0646.0124.001-6 24 Meses  
250 MG PO INJ IM CT FA VD AMB + DIL X 2 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.002-4 24 Meses  
250 MG PO INJ IM CT 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 2 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.003-2 24 Meses  
500 MG PO INJ IM CT FA VD AMB + AMP DIL X 2 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.004-0 24 Meses  
500 MG PO INJ IM CT 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 2 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.005-9 24 Meses  
1 G PO INJ IM CT FA VD AMB + AMP DIL X 3,5 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.006-7 24 Meses  
500 MG PO INJ IV CT FA VD AMB + AMP DIL X 5 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.007-5 24 Meses  
500 MG PO INJ IV CT 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 5 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.008-3 24 Meses  
1 G PO INJ IV CT FA VD AMB + AMP DIL X 10 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.009-1 24 Meses  
1 G PO INJ IV CT 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 10 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.010-5 24 Meses  
1 G PO INJ IM CX 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 3,5 ML  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.011-3 24 Meses  
500 MG PO INJ IV CX 50 FA VD AMB  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0646.0124.012-1 24 Meses  
1 G PO INJ IV CX 50 FA VD AMB  
GLICOCEF  
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00181-4  
NIFEDIPINO  
ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES  
DILAFLUX RETARD 25001.016507/85 06/2013  
COMERCIAL 1.0181.0213.003-3 24 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30  
Não informado  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0213.003-3 24 Meses  
20 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 20  
DILAFLUX RETARD  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

COMERCIAL 1.0181.0213.007-6 36 Meses  
10 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 60  
Não informado  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0213.008-4 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 400 (EMB HOSP)  
Não informado  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0213.009-2 24 Meses  
20 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 400 (EMB HOSP)  
DILAFLUX RETARD  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0213.010-6 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 300 (EMB HOSP)  
Não informado  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0213.012-2 24 Meses  
20 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB HOSP)  
DILAFLUX RETARD  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0213.013-0 24 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30  
DILAFLUX RETARD  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0213.014-9 24 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 300 (EMB HOSP)  
DILAFLUX RETARD  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0213.015-7 24 Meses  
10 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 400 (EMB HOSP)  
DILAFLUX RETARD  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
CEFADROXILA  
CEFALOSPORINAS  
Referência - CEFAMOX 25351.023450/2003-72 01/2014  
COMERCIAL 1.0181.0469.001-1 24 Meses  
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 8  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0469.002-8 24 Meses  
500 MG CAP GEL DURA CT 2 BL AL PLAS INC X 8  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0181.0469.003-6 24 Meses  
500 MG CAP GEL DURA CT 6 BL AL PLAS INC X 8  
Não informado  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
PHARAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. 1.04107-5  
CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO  
ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES  
CIPROFLOXACINO 25000.032742/99-75 07/2015  
COMERCIAL 1.4107.0020.003-5 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.4107.0020.004-3 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.4107.0020.005-1 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
CITRATO DE ORFENADRINA + DIPIRONA SÓDICA + CAFÉINA  
RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS  
FENAFLEX - ODC 25000.032756/99-80 07/2015  
COMERCIAL 1.4107.0009.001-9 24 Meses  
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 144 (EMB HOSP)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.4107.0009.003-5 24 Meses  
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
PHARMASCIENCE LABORATÓRIOS LTDA 1.01717-3  
CLORIDRATO DE LOPERAMIDA  
ANTI-DIARRÉICOS SIMPLES SEM AÇÃO ANTIMICROBIANA  
KAOSEC 25000.055172/99-28 07/2015  
COMERCIAL 1.1717.0026.001-4 24 Meses  
2,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12  
Não informado

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1717.0026.002-2 24 Meses  
2,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
PRODOTTI LABORATÓRIO FARMACÉUTICO LTDA. 1.00858-4  
OXACILINA  
PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES  
OXACILINA 25991.007120/78 10/2009  
COMERCIAL 1.0858.0070.001-1 24 Meses  
500 MG PO INJ CT FA + DIL X 5 ML  
Não informado  
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
COMERCIAL 1.0858.0070.002-8 24 Meses  
500 MG PO INJ CX 100 FA + DIL X 5 ML  
Não informado  
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA  
SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00047-2  
SINVASTATINA  
ANTILIPÉMICOS  
SINVASTACOR 25351.006244/00-20 10/2015  
COMERCIAL 1.0047.0270.001-9 36 Meses  
5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 01  
SINVASTACOR  
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.0047.0270.002-7 36 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
SINVASTACOR  
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.0047.0270.003-5 36 Meses  
10 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
SINVASTACOR  
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.0047.0270.004-3 36 Meses  
20 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
SINVASTACOR  
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA  
COMERCIAL 1.0047.0270.005-1 36 Meses  
40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
SINVASTACOR  
10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA  
THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA 1.00963-6  
SULFADIAZINA  
SULFAS  
SULFAZINA 25991.000281/81 02/2013  
COMERCIAL 1.0965.0033.002-2 36 Meses  
500 MG COM CX 25 ENV KRAFT X 10  
SOBRAL  
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO

## RESOLUÇÃO - RE Nº 5.790, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2010

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Deferir renovação de registro de medicamento, alteração menor de excipiente, inclusão de nova forma farmacéutica já registrada no país, cancelamento de registro da apresentação do medicamento, inclusão de nova apresentação comercial e inclusão de local de fabricação do fármaco conforme relação anexa;  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

EMS S/A 1.00235-1  
AMOXICILINA  
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO  
Referência - AMOXIL 25351.013737/00-15 08/2015  
COMERCIAL 1.0235.0465.001-1 24 Meses  
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR PLAS OPC X 80 ML + CP DOSAD  
Não informado  
10196 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO MENOR DE EXCIPIENTE  
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0235.0465.002-1 24 Meses  
50 MG/ML PÓ P/ SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + CP DOSAD  
Não informado  
10196 GÊNÉRICO - ALTERAÇÃO MENOR DE EXCIPIENTE

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 141 - Bairro dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 54014-000 - Tel: (33) 3344-3441 - Fax: (33) 3344-5444

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 3º, 6º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.952/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 26591002170932410765-1; Data: 10/02/2017 09:33:35

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C - AER53890-TJEK  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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







COMERCIAL 1.2568.0021.026-7 24 Meses  
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML  
Não informado  
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2568.0021.027-5 24 Meses  
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado  
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2568.0021.028-3 24 Meses  
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML  
Não informado  
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2568.0021.029-1 24 Meses  
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML (EMB HOSP)  
Não informado  
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.00047-2  
SIMETICONA  
ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES LUFISAN 25351.307188/2008-21 02/2014  
COMERCIAL 1.0047.0463.029-8 24 Meses  
125 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 4  
Não informado  
1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
COMERCIAL 1.0047.0463.030-1 24 Meses  
125 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 6  
Não informado  
1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
COMERCIAL 1.0047.0463.031-1 24 Meses  
125 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 8  
Não informado  
1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
COMERCIAL 1.0047.0463.032-8 24 Meses  
125 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado  
1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
COMERCIAL 1.0047.0463.033-6 24 Meses  
125 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 40  
Não informado  
1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
COMERCIAL 1.0047.0463.034-4 24 Meses  
125 MG CAP GEL MOLE CT BL AL PLAS INC X 80  
Não informado  
1998 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ REGISTRADA NO PAÍS.  
SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA 1.01300-3  
FENITOÍNA SÓDICA  
ANTICONSULSIVANTES  
Referência - Hidantol 25351.065324/2008-08 12/2013  
COMERCIAL 1.1300.1058.001-1 24 Meses  
50 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD INC X 5 ML  
Não informado  
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.1300.1058.002-1 24 Meses  
50 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP)  
Não informado  
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO  
UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7  
LORATADINA  
ANTI-HISTAMÍNICOS SISTEMICOS  
HISTADIN 25000.014743/99-56 07/2015  
COMERCIAL 1.0497.1185.001-1 24 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12  
HISTADIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0497.1185.002-8 24 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
HISTADIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0497.1185.003-6 24 Meses  
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML  
HISTADIN  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0497.1185.004-4 24 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0497.1185.005-2 24 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

COMERCIAL 1.0497.1185.006-0 24 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 240 (EMB FRAC)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0497.1185.007-9 24 Meses  
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 480 (EMB FRAC)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 5.793, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2010

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

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

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

EMPRESA: LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
ENDEREÇO: RODOVIA JORNALISTA FRANCISCO AGUIRRE PROENÇA, KM 08  
BAIRRO: CHIÁCARA ASSAY CEP: 13186901 - HORTOLÂNDIA/SP  
CNPJ: 05.044.984/0001-26  
PROCESSO: 25351.093532/2008-99 AUTORIZ/MS: 1.22030.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EMBALAR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EXPORTAR: MEDICAMENTO  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
PRODUZIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 5.794, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2010

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Tornar insubsistente a Alteração da Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, abaixo citadas, publicada pela Resolução 3.348 de 7 de agosto de 2009, no Diário Oficial da União nº 151 de 10 de agosto de 2009, Seção 1, página 48 e Suplemento pags. 101.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

EMPRESA: LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA  
ENDEREÇO: RODOVIA SP 101, KM 08  
BAIRRO: PARQUE ODIMAR CEP: 13186901 - HORTOLÂNDIA/SP  
CNPJ: 05.044.984/0001-26  
PROCESSO: 25351.093532/2008-99 AUTORIZ/MS: 1.22030.0  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EMBALAR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EXPORTAR: MEDICAMENTO  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
PRODUZIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 5.795, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2010

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

meação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Deferir renovação de registro de medicamento, registro de medicamento similar, alteração de excipiente e alteração de local de fabricação do medicamento de liberação convencional com prazo de análise, conforme relação anexa;

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

LIBBS FARMACÊUTICA LTDA 1.00033-3  
DOCETAXEL TRIDRATADO  
ANTINEOPLÁSICO  
COMERCIAL 1.0033.0121.002-0 24 Meses  
40MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 0,5ML + DIL FA VD INC X 1,5ML  
10247 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE  
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0033.0121.002-0 24 Meses  
40MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 2ML + DIL FA VD INC X 6ML  
10247 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE  
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL  
ANTICONCEPCIONAIS  
IUMI 25351.497403/2009-91 12/2015  
COMERCIAL 1.0033.0154.001-2 24 Meses  
3MG+0,02MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 24  
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR

RESOLUÇÃO - RE Nº 5.797, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2010

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação, de 4 de janeiro de 2008 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o art.229-C da Lei nº 9.279, de 1996, acrescentado pela Lei nº 10.196, de 2001;

Considerando a Resolução - RDC nº 45, de 20 de junho de 2008, publicada no DOU nº 119, de 24 de junho de 2008, seção 1, pág. 67, retificada no DOU nº 125, de 2 de julho de 2008, seção 1, pág. 56, que dispõe sobre o procedimento administrativo relativo à prévia anuência da ANVISA para a concessão de patentes para produtos e processos farmacêuticos;

Considerando o art. 41, inciso I, da Portaria nº 355, de 11 de agosto de 2006, publicada no Boletim de Serviço nº 34, de 21 de agosto de 2006, pág. 3, resolve:

Art. 1º Negar prévia anuência aos pedidos de patente de produtos e processos farmacêuticos, conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

Segue a relação conforme o art. 1º  
NÚMERO DO PEDIDO P19713489-9  
DEPOSITANTE Novartis AG (Novartis Inc.)  
PROCURADOR Dannemann, Siemsen, Bigler & Ipanema Moreira FUNDAMENTO Artigo 8º c/c 11, caput e § 2º, da Lei 9.279, de 14 de maio de 1996  
NÚMERO DO PEDIDO P10016223-0  
DEPOSITANTE Aventis Pharma Deutschland GmbH  
PROCURADOR Dannemann, Siemsen, Bigler & Ipanema Moreira FUNDAMENTO Artigos 8º c/c 13, 10, inciso IX, e 25 da Lei 9.279, de 14 de maio de 1996

RESOLUÇÃO - RE Nº 5.798, DE 10 DE DEZEMBRO DE 2010

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação, de 4 de janeiro de 2008 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria n.º 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n.º 354, de 2006, resolve:

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Getúlio Vargas, 1143 - Bairro Dos Educandos - João Pessoa/PB - CEP 58038-000 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 3244-5441 - Fax: (33) 3244-5444

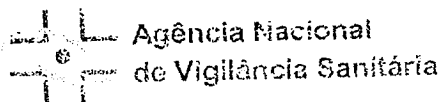
**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntica a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 26591002170932410765-3; Data: 10/02/2017 09:33:34

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AER53888-ACQC  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Sel. Valdeir de Miranda Cavalcanti



Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

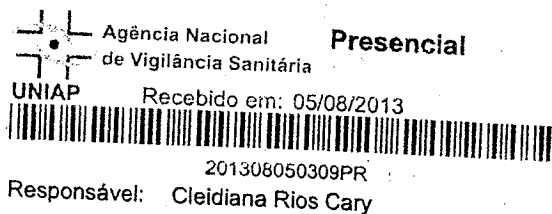
### PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25000.006650/95-98
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 142 – SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) <i>~ 354 folhas ~ Resюме</i>	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COPRE – COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO	

Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO SIMILAR ESPECTROPRIMA  
(SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA) 40 MG/ML + 8 MG/ML SUSPENSÃO ORAL

142 – SIMILAR – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO



Toledo, 28/07/2013

CELSO AGUSTINHO PRATI  
CPF: 336.841.549-20

Nome do Responsável Legal ou  
Representante Legal

Assinatura do Responsável Legal ou  
Representante Legal



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição – 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos
01 2 5 0 0 0 0 0 6 6 5 0 9 5 9 8		02	03
C Dados de Empresa			
Detentora		Número de Autorização/Cadastro	
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 6 8 5	
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08 0 7 0 6 0 2 7 TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS		09 0 5 1 9	
Nome do Produto			
10 S U L F A M E T O X A Z O L + T R I M E T O P R I M A			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora			
11 P R O D U T O S R O C H E Q U Í M I C O S E F A R M A C Ê U T I C O S S / A			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 1 0 1 0 0 0 0 8		13 BACTRIM®	
F Dados Relacionados à Fórmula			



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A Identificação do documento(Usado do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	
01 2 5 0 0 0 0 0 6 6 5 0 9 5 9 8		02	
		Número de apresentações Anexos	
		21 0 1 2 de 0 2 0	
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 2		SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
03			
6I Dados do Fabricante			
22 Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		23 1 0 2 5 6 8 5	
24 Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	
TOLEDO		P R	
		26 Código do Município	
		2 7 7 0 0	
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional	
27 1 2 5 6 8 0 0 2 1 0 2 9 1		2 Indust./Profissional	
		3 Comercial	
		4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade			
29 1 1 Dias ou		2 14 Meses	
		3 3 Anos	
Nome do Produto			
30 S U L F A M E T O X A Z O L + T R I M E T O P R I M A			
Complemento do Nome ou Marca			
31 E S P E C T R O P R I M A		No. Da Apres. na fórmula	
		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 4 0 M G / M L + 8 M G / M L S U S O R C X			
5 0 F R P L A S O P C X 1 0 0 M L ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34 2 0 3 0 1 0 SUSPENSÃO ORAL			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 3 SOB RETENÇÃO DE RECEITA		36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C), EM LUGAR SECO E AO ABRIGO DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 4 2 6 FRASCO PLÁSTICO OPACO		38 2 3 1 CAIXA DE PAPELÃO	



## REVALIDAÇÃO



10

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 137, segunda-feira, 21 de julho de 2014

300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8  
ZYLIUM  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.7817.0048.004-4 36 Meses  
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 32  
ZYLIUM  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01039-1  
FENITOINA  
ANTICONVULSIVANTES  
FURP - FENITOINA 25991.006367/81 05/2012  
INSTITUCIONAL 1.1039.0036.006-9 24 Meses  
100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB. HOSP)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA 1.01343-0  
AZITROMICINA DIIDRATADA  
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO  
Referência - Zitromax 25351.433911/2012-62  
COMERCIAL 0000000000 24 Meses  
600 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 0000000000 24 Meses  
600 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 0000000000 24 Meses  
900 MG PO SUS OR CT FR PLAST OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 0000000000 24 Meses  
900 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAST OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML  
Não informado  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7  
MESILATO DE DOXAZOSINA  
ANTI-HIPERTENSIVOS  
DOXAPROST 25000.026039/97-01 12/2017  
COMERCIAL 1.0497.1234.001-5 24 Meses  
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0497.1234.002-3 24 Meses  
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0497.1234.003-1 24 Meses  
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0497.1234.004-1 24 Meses  
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0497.1234.005-8 24 Meses  
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0497.1234.006-6 24 Meses  
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0497.1234.007-4 24 Meses  
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 1.0497.1234.008-2 24 Meses  
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)  
Não informado  
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TO  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
CETOCONAZOL  
ANTIMICOTICOS SISTEMICOS DE USO ORAL  
Referência - NIZORAL 25351.545458/2012-58  
COMERCIAL 0000000000 24 Meses  
200 MG COM CT BL INC X 10  
TIOZOL  
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 0000000000 24 Meses  
200 MG COM CT BL INC X 30  
TIOZOL  
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 0000000000 24 Meses  
200 MG COM CT BL INC X 100  
TIOZOL  
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
COMERCIAL 0000000000 24 Meses  
200 MG COM CT BL INC X 200  
TIOZOL  
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008  
01 - Em desacordo com a Legislação vigente

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.636, DE 18 DE JULHO DE 2014

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso IX do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no 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, considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: [http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta\\_Produto/consulta\\_medicao.asp](http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp)

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

## ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
SHIRE FARMACEUTICA BRASIL LTDA. - 07.898.671/0001-60	25351.040221/2008-27	REPLAGAL	0785404/13-8	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-28	25000.004660/98-13	BERININ P	0982770/13-6	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.006090/99-69	KYBERNIN P	0982744/13-7	07/2019
BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80	25351.492741/2008-11	ADVATE	0051859/14-0	07/2019

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351.840177/2008-83	cloridrato de epirubicina	0001289141	jul/19
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.	25351.445026/2008-90	cloridrato de ciclobenzaprina	0688904132	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA.	25351.204410/2006-72	Cronocor	0555531151	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA.	25351.047052/2003-41	cloridrato de ciprofloxacino	0660538139	abr/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA.	25351.024934/2006-81	carvedilol	0553006137	mar/19
AGILIA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351.329967/2011-89	Benzilpen	0569913134	jan/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.011120/2007-68	Proto-Itacan	0042895147	jul/19
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351.016252/2004-33	cefuroxima sódica	0005234145	jul/19
BALM LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351.342668/2006-76	captopril	0049428143	jul/19
IBEL FAR LTDA	25000.030013/98-01	Renopril	0005545140	jul/19
IBEL FAR LTDA	25000.001251/99	Dermotrizol	0005618146	jul/19
IBEL FAR LTDA	25351.058039/2008-22	metronidazol	0051075141	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.016710/2004-34	bromazepam	0080325134	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.701336/2008-08	amoxiciclina trihidratada	080346137	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.422900/2008-11	cloridrato de ciclobenzaprina	0688936131	mar/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.067018/2003-93	ramipril	0524539137	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.055647/2003-71	glimperidina	0525593137	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-33	dobramicina	0552704130	mar/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.283421/2008-72	topiramato	1080319130	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.053965/2003-05	finasterida	1080450131	jul/19
BLAU FARMACEUTICA S.A.	25351.212950/2008-91	Mesna	0501921134	dez/18

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

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 141 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 58011-000 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 3344-5444 - Fax: (33) 3344-5444

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 9º e 24º da Lei Federal 8.932/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 26591002170932410765-7; Data: 10/02/2017 09:33:35**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AER53864-6UGL  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Boa Vista de Miranda Cavalcanti



Table with 4 columns: Company Name, CNPJ, Drug Name, and Date. Lists various pharmaceutical companies and their associated drugs, such as GERMED FARMACEUTICA LTDA, HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA, and PRATI DONADUZZI & CIA LTDA.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0. Includes 'Autenticação Digital' and 'Selo Digital de Fiscalização' information.

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

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 13/02/2017 às 10:14:01 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b2a3abba0758a646c1d0e55c02943d3f60b67577904046f9ef3abc834d5  
87b3d9358aee4cc897452c00244351e4d91f694e296042f432da9d595d83da17b4f034

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PRATI, DONADUZZI & CIA 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.

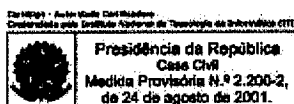
**Esta certidão tem a sua validade até: 10/02/2018 às 09:42:25 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 653343

**Código de Controle da Autenticação:**

**26591002170932410765-1 a 26591002170932410765-8**

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



# CLORIDRATO DE VERAPAMIL 80 MG - COMPRIMIDO

ISSN 1677-7042



## DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil



SEÇÃO 1

Suplemento ao Nº 98  
Brasília - DF, segunda-feira, 26 de maio de 2008

Sumário	PÁGINA
Ministério da Saúde	1
<b>Ministério da Saúde</b>	
<b>AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</b>	
<b>RESOLUÇÃO - RE Nº 1.565, DE 21 DE MAIO DE 2008</b>	

O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto 2006,

considerando o art. 12 e o art. 16 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Indeferir o Registro de Medicamento Específico, Registro de Medicamento Fitoterápico, Renovação de Registro de Medicamento - Dinamizado, Renovação de Registro de Medicamento - Fitoterápico; conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO  
ANEXO

FARMÁCIA E LABORATÓRIO HOMEOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA 1.00266-9  
ACTAEA RACEMOSA + VIBURNUM OPULUS + CAULOPHYLLUM + GELSEMIUM SEMPERVIRENS  
MEDICAMENTOS DINAMIZADOS COMPOSTOS COMPLEXO HOMEOPÁTICO ACTAEA ALMEIDA PRADO 25992.016576/67 08/2008  
COMERCIAL 1.0266.0005.001-0 24 MESES  
150 MG COM CT TB PLAS X 60 G  
159 DINAMIZADO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO  
01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
HENSA-FARMA S.A. - INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 1.01022-1  
GINKGO BILOBA  
FITOTERÁPICO SIMPLES  
OXIAN 25000.019792/97-86 10/2006  
COMERCIAL 1.1022.0001.001-0 24 MESES  
40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30  
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
COMERCIAL 1.1022.0001.002-4 24 MESES

Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 04 a 28	R\$ 0,30	R\$ 3,60
de 32 a 76	R\$ 0,50	R\$ 3,80
de 80 a 168	R\$ 1,10	R\$ 4,40
de 168 a 320	R\$ 2,00	R\$ 8,20

80 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30  
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.  
01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
LABORATÓRIO FARMACÉUTICO CARESSE LTDA ME 1.02758-1  
PAULLINIA CUPANA  
PSICOANALÉTICOS  
GUARANA CARESSE 25351.410314/2007-42  
COMERCIAL 0000000000 24 MESES  
300 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 100  
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
LABORATORIO PANIZZA LTDA-EPP 1.04058-6  
GLYCINE MAX  
OUTROS PRODS NAO ENQUADRADOS EM CLASSE TERAPEUTICA ESPECIF  
FITOTERÁPICO SIMPLES  
GYNOSOY 25351.154145/2007-55  
COMERCIAL 0000000000 12 MESES  
50 MG CAP GEL DURA FR PLAS TRANS X 60  
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE  
TOMMASI IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO E REPRESENTAÇÃO LTDA 1.02847-9  
FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO + ÁCIDO FOSFÓRICO LAXANTES  
FLEET ADULNEMA 25351.385199/2005-07  
COMERCIAL 0000000000 24 MESES  
60 MG/ML + 160 MG/ML CT FR PLAS INC X 133 ML  
1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
01 - EM DESACORDO COM A LEGISLAÇÃO VIGENTE

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.567, DE 21 DE MAIO DE 2008**

O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto 2006, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro de Medicamento Genérico, Registro de Publicação, Inclusão de Fabricante do Fármaco, Inclusão de Nova Apresentação Comercial, Suspensão Temporária de Fabricação e Revalidação de Medicamentos (Lei nº 6360/76, Art. 12 § 6º), conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO  
ANEXO

AB FARMO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.05167-9  
AMPICILINA SÓDICA  
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO  
Referência - AMPLACILINA® 25351.1922610/2005-94 09/2010  
COMERCIAL 1.5167.0016.008-1 24 Meses  
1 G PÓ P/ SOL INJ CT 50 FA VD INC (EMB HOSP)  
1413 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
ARROW FARMACÉUTICA LTDA 1.00492-9  
risperidona  
NEUROLEPTICOS  
Referência - Risperdal 25351.394577/2007-05 05/2013  
COMERCIAL 1.0492.0178.001-1 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.002-8 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
STRO DE MEDICAMENTO  
78.003-6 24 Meses  
L AL PLAS INC X 30  
STRO DE MEDICAMENTO

COMERCIAL 1.0492.0178.004-4 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.005-2 24 Meses  
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.006-0 24 Meses  
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.007-9 24 Meses  
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.008-7 24 Meses  
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.009-5 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.010-9 24 Meses  
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.011-7 24 Meses  
3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0492.0178.012-5 24 Meses  
3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA 1.05584-9  
LORATADINA  
ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS  
Referência - CLARITIN 25351.034969/2003-86 08/2008  
COMERCIAL 1.5584.0012.001-0 36 Meses  
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML  
1427 GENERICO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO.  
AMOXICILINA  
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO  
Referência - AMOXIL 25351.034988/2003-11 01/2009  
COMERCIAL 1.5584.0018.001-3 36 Meses  
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 6  
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
COMERCIAL 1.5584.0018.002-1 36 Meses  
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 21  
1412 GENERICO - INCLUSÃO DE FABRICANTE DO FÁRMACO  
DICLOFENACO DIETILAMÔNIO  
ANTINFLAMATORIOS  
Referência - CATAFLAM EMULGEL 25351.369450/2006-69 05/2013  
COMERCIAL 1.5584.0052.001-9 24 Meses  
11,6 MG/G GEL CT BG AL X 60 G  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
CELLOFARM LTDA 1.03764-8  
PIPERACILINA SÓDICA + TAZOBACTAM SÓDICO  
PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES  
Referência - Tazocin 25351.453139/2006-05 05/2013  
COMERCIAL 1.3764.0111.001-4 24 Meses  
2 G + 250 MG PO LIOF P/ SOL INJ IV CT FA VD INC X 30 ML  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.3764.0111.002-2 24 Meses  
2 G + 250 MG PO LIOF P/ SOL INJ IV CT 10 FA VD INC X 30 ML  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.3764.0111.003-0 24 Meses  
4 G + 500 MG PO LIOF P/ SOL INJ IV CT FA VD INC X 50 ML  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.3764.0111.004-9 24 Meses  
4 G + 500 MG PO LIOF P/ SOL INJ IV CT 10 FA VD INC X 50 ML  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA 1.01560-1  
DIMETICONA  
ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

Autenticação Digital

Cód. Autenticação: 26590202170845230921-1 Data: 02/02/2017-08:45:22

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-APP98808-0R7Z  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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





COMERCIAL 1.0583.0601.001-9 24 Meses  
3,5MG/ML + 1MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
BENZOLMETRONIDAZOL + NISTATINA + CLORETO DE BENZALCONICO  
PRODUTOS GINECOLOGICOS TOPICOS  
Referência - COLPSTATIN 25351.645009/2007-70 05/2013  
COMERCIAL 1.0583.0603.001-1 24 Meses  
62,5MG/G + 25,000U/G + 1,25MG/G CREM VAG CT BG AL X 40G + 10 APLIC  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A 1.00370-7  
VARFARINA SÓDICA  
ANTICOAGULANTES  
Referência - MAREVAN 25351.438812/2007-50 05/2013  
COMERCIAL 1.0370.0512.001-7 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PVDC OPC X 10  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0370.0512.002-5 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PVDC OPC X 30  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0370.0512.003-3 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PVDC OPC X 50 (EMB HOSP)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.0370.0512.004-1 24 Meses  
5 MG COM CT BL AL PVDC OPC X 100 (EMB FRAC)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.06773-8  
BENZOLMETRONIDAZOL + NISTATINA + CLORETO DE BENZALCONICO  
PRODUTOS GINECOLOGICOS TOPICOS  
Referência - Colpistatin 25351.642421/2007-38 05/2013  
COMERCIAL 1.6773.0024.001-7 24 Meses  
62,5MG/G + 25,000U/G + 1,25MG/G CREM VAG CT BG AL X 40G + 10 APLIC  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5  
AZITROMICINA  
ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES  
Referência - ZITROMAX 25351.235466/2007-50 05/2013  
COMERCIAL 1.2568.0185.001-4 24 Meses  
40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 12 ML + SER DOSAD  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0185.002-2 24 Meses  
40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 12 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0185.003-0 24 Meses  
40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 8 ML + SER DOSAD  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0185.004-9 24 Meses  
40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 8 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
TRIANCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE NEOMICINA + GRAMICIDINA + NISTATINA  
ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTO-SAS  
Referência - Omillon A-M 25351.437281/2005-16 10/2011  
COMERCIAL 1.2568.0139.001-3 24 Meses  
1 MG/G + 2,5 MG/G + 0,25 MG/G + 100,000 U/G CREM DERM CT BG AL X 30 G  
190 RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVISA  
COMERCIAL 1.2568.0139.002-1 24 Meses  
1 MG/G + 2,5 MG/G + 0,25 MG/G + 100,000 U/G CREM DERM CT 100 BG AL X 30 G  
190 RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVISA  
CLORIDRATO DE VERAPAMIL  
ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES  
Referência - Dilacorin 25351.438289/2007-61 05/2013  
COMERCIAL 1.2568.0193.001-8 24 Meses  
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0193.002-6 24 Meses  
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.2568.0193.003-4 24 Meses  
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 800 (EMB HOSP)  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
SANOFI-AVENTIS FARMACEUTICA LTDA 1.01500-3  
BENZOLMETRONIDAZOL  
AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS  
Referência - FLAGYL 25351.079085/2007-84 05/2013  
COMERCIAL 1.1300.1041.001-9 36 Meses  
40MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + CP MED  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1300.1041.002-7 36 Meses  
40MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
COMERCIAL 1.1300.1041.003-5 36 Meses  
40MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTO-SAS  
Referência - FLAGYL NISTATINA 25351.472391/2007-96 05/2013  
COMERCIAL 1.1300.1042.001-4 18 Meses  
100 MG/G + 20000 U/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
SIGMA PHARMA LTDA 1.03569-5  
CEFALEXINA  
CEFALOSPORINAS  
Referência - KEFLEX 25351.284310/2004-50 06/2010  
COMERCIAL 1.3569.0279.031-5 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL/AL X 10  
1425 GENERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVISA  
COMERCIAL 1.3569.0279.032-3 24 Meses  
500MG COM REV CT BL AL/AL X 10  
1425 GENERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVISA  
COMERCIAL 1.3569.0279.033-1 24 Meses  
500MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
1425 GENERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVISA  
COMERCIAL 1.3569.0279.034-1 24 Meses  
1 G COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
1425 GENERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVISA  
COMERCIAL 1.3569.0279.035-8 24 Meses  
500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 10  
1425 GENERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVISA  
COMERCIAL 1.3569.0279.036-6 24 Meses  
1G COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 10  
1425 GENERICO - RETIFICACAO DE PUBLICACAO - ANVISA  
BENZOLMETRONIDAZOL + NISTATINA + CLORETO DE BENZALCONICO  
PRODUTOS GINECOLOGICOS TOPICOS  
Referência - Colpistatin 25351.641622/2007-18 05/2013  
COMERCIAL 1.3569.0490.001-0 24 Meses  
62,5MG/G + 25,000 U/G + 1,25MG/G CREM VAG CT BG AL X 40G + 10 APLIC  
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO  
UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7  
HALOPERIDOL  
NEUROLEPTICOS  
Referência - HALDOL 25351.000899/02-38 03/2012  
COMERCIAL 1.0497.0208.001-3 24 Meses  
2 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML  
1903 REVALIDACAO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º

RESOLUCAO - RE Nº 1.573, DE 26 DE MAIO DE 2008

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o art. 12 e o art. 16 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder Registro de Medicamento - Específico, Registro de Medicamento - Fitoterápico, Registro de Medicamento - Solução Parenteral - Específico, Renovação de Registro de Medicamento - Fitoterápico, Renovação de Registro de Medicamento - Específico, Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral - Específico, Alteração do Nome Comercial do Medicamento - Específico, Alteração de Excipientes - Específico, Alteração do Processo Produtivo Para Adequação das Soluções Parenterais de Grande Volume ao Sistema Fechado - Específicos, Inclusão de Novo Acondicionamento - Específico, Inclusão de Novo Local de Fabrico do Medicamento - Específico, Inclusão de Nova Apresentação Comercial - Fitoterápico, Suspensão Temporária de Fabricação do Medicamento - Específico, Recurso Administrativo por Reconsideração de Indeferimento - Renovação de registro de Medicamento - Específico, Recurso Administrativo por Reconsideração de Indeferimento - Registro de Medicamento - Fitoterápico, Retificação de Publicação - Empresa - Nome Comercial - Fitoterápico; Publicar o Cancelamento de Registro da apresentação de Medicamento - Específico a Pedido, Cancelamento de Registro da apresentação de Medicamento - Específico ANVISA; e Declarar a Caducidade do Registro do Medicamento - Fitoterápico, conforme relação anexa.

Esta resolução entra em vigor na data de sua publicação.

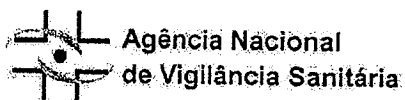
ANEXO

AB FARMO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.05167-9  
ÁGUA PARA INJEÇÃO  
DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS  
ÁGUA PARA INJEÇÃO 25351.129487/2008-18 05/2013  
COMERCIAL 1.5167.0031.001-4 24 MESES  
SOL INJ IM/IV CT AMP PLAS INC X 5 ML  
1583 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUCAO PARENTERAL  
COMERCIAL 1.5167.0031.002-2 24 MESES  
SOL INJ IM/IV CT AMP PLAS INC X 10 ML  
1583 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUCAO PARENTERAL  
BAXTER HOSPITALAR LTDA 1.00683-9  
GLICINA  
PRODUTOS PARA VIAS URINARIAS  
BAXTER GLICINA 25000.020137/94-56 06/2013  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0084.001-7 24 MESES  
15 MG/ML SOL IRRIG UROL CX BOLS PLAS INC X 1000 ML  
1373 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTACAO DO MEDICAMENTO A PEDIDO  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0084.002-5 24 MESES  
15 MG/ML SOL IRRIG UROL CX BOLS PLAS INC X 5000 ML  
BAXTER-GLICINA  
1373 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTACAO DO MEDICAMENTO A PEDIDO  
RESTRITO A HOSPITAIS 1.0683.0084.003-3 24 MESES  
15 MG/ML SOL IRRIG UROL CX BOLS PVC X 3000 ML  
1584 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUCAO PARENTERAL  
BIONATUS LABORATORIO BOTANICO LTDA 1.02009-4  
PEUMUS BOLDUS  
FITOTERAPICO SIMPLES  
COLAGOGOS E COLERETICOS  
BIOGESTIL BIONATUS 25000.011978/92-47 07/2011  
COMERCIAL 1.2009.0010.011-5 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.012-3 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 50  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.013-1 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 75  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.014-1 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA DISP 8 BL AL PLAS INC X 15  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.015-8 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA DISP 8 BL AL PLAS INC X 8  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.016-6 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA DISP 18 BL AL PLAS INC X 15  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.017-4 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA DISP 18 BL AL PLAS INC X 8  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.018-2 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA DISP 70 BL AL PLAS INC X 15  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.019-0 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA FR PLAS OPC X 15  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.020-4 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA FR PLAS OPC X 30  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.021-2 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA FR PLAS OPC X 60  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
COMERCIAL 1.2009.0010.022-0 30 MESES  
250 MG CAP GEL DURA FR PLAS OPC X 75  
1798 FITOTERAPICO - INCLUSAO DE NOVA APRESENTACAO COMERCIAL  
DM INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.02283-1  
ACETATO DE TOCOFEROL + ACIDO ASCORBICO + ACIDO FOLICO + CIANOCOBALAMINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + MONONITRATO DE TIAMINA + NICOTINAMIDA + OXIDO CUPRICO + FANTOTENATO DE CALCIO + RIBOFLAVINA + SULFATO DE ZINCO + FUMARATO FERROSO  
POLIVITAMINICOS COM MINERAIS  
VITASAV FERRO 25000.030550/96-91 06/2012  
COMERCIAL 1.2283.0064.001-1 36 MESES  
COM REV CT FR PLAS OPC X 20  
1893 ESPECIFICO - RECURSO ADMINISTRATIVO POR RECONSIDERACAO DE INDEFERIMENTO (RENOVACAO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO)  
COMERCIAL 1.2283.0064.002-1 36 MESES  
COM REV CT FR PLAS OPC X 30  
1893 ESPECIFICO - RECURSO ADMINISTRATIVO POR RE-

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0  
Rua Presidente Getúlio Vargas, 1165 - Bairro Dos Eucaliptos - Joo Pessoa/PB - CEP 58030-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (31) 3344-3041 - Fax: (31) 3344-3041

**Autenticação Digital**  
Cód. Autenticação: 26590202170845230921-2; Data: 02/02/2017 08:45:22  
Sel. Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP98807-46T0  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <http://selodigital.tribjpb.com.br>

DIRCEU RAPOSO DE MELLO



Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

### PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.438289/2007-61
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) 165 - Roxane	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO - COPRE	


Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO CLORIDRATO DE VERAPAMIL 80 MG COMPRIMIDO REVESTIDO

143 - GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.

UNIAP/ANVISA  
26 NOV 2012

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

*Renato Rocha Cardoso da Silva*  
SIAPE 1680285



ANVISA2012103067PA

<p>CELSO AGUSTINHO PRATI CPF: 336.841.549-20</p> <p>Toledo, 24/11/2012</p>	<p><i>Renato Rocha Cardoso da Silva</i></p> <p>Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal</p>
--	---



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)				
Produto						
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários (Produto) e Anexos (Apres.)			
01 2 5 3 5 1 4 3 8 2 8 9 0 7 6 1		02	03			
C Dados de Empresa						
Detentora		Número de Autorização/Cadastro				
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1 0 2 5 6 8 5				
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro				
06		07				
D Dados do Produto						
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)				
08 0 3 0 2 0 0 7 ANTIANGINOSOS E VASODILADORES		09 0 5 1 8				
Nome do Produto						
10 CLORIDRATO DE VERAPAMIL						
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)						
Empresa Detentora						
11 A B B O T T L A B O R A T Ó R I O S D O B R A S I L L T D A						
Número de Registro		Nome do Produto				
12 1 0 5 5 3 0 2 6 7		DILACORON®				
F Dados Relacionados à Fórmula						
14	15	16	17	18	19	20
	F.Física/ Ftca	Componentes da Fórmula	Código da D.C.B.	Tipo	Concentração Quant./Volume	Unid. de Demonstração da Fórmula
Apres N						
04	COMPRIMIDO	CLORIDRATO DE				



0011

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01	2 5 3 5 1 4 3 8 2 8 9 0 7 6 1	02	21 de
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 3	GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	02
03			04
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22	PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA	23	1 0 2 5 6 8 5
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24	TOLEDO	25	P R 2 7 7 0 0
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indust./Profissional	
27	1 2 5 6 8 0 1 9 3 0 0 3 4	x 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade			
29	1	1 Dias ou	2 14
		x 2 Meses	1
			3 Anos
Nome do Produto			
30 C L O R I D R A T O D E V E R A P A M I L			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 8 0 M G C O M R E V C T B L A L P L A S			
O P C X 8 0 0 ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34	1 0 1 0 4 0	COMPRIMIDO REVESTIDO	
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35	1 2	36 0 3	
SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 e 30°C), EM LUGAR SECO, FRESCO E AO ABRIGO DA LUZ	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37		38 1 7 5	
		CARTUCHO DE CARTOLINA	







Table with columns: Company Name, CNPJ, Drug Name, INPI Number, Date. Includes entries for LEGRAND PHARMA, DEXADERMIL, DIAZEPAM, etc.

Table with columns: Company Name, CNPJ, Drug Name, INPI Number, Date. Includes entries for LEGRAND PHARMA, INFLALID, ANCORON, etc.

Table with columns: Company Name, CNPJ, Drug Name, INPI Number, Date. Includes entries for MEDLEY, PANTOPRAZOL, CLORIDRATO DE TETRACICLINA, etc.

Cartório Azevedo Bastos - Autenticação Digital. Includes text about digital authentication and contact information.

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



Table with multiple columns containing company names, registration numbers, addresses, and dates. Includes entries for companies like PRATI DONADUZZI & CIA, SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA, and various pharmaceutical and chemical firms.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0. Includes a digital authentication stamp with a QR code and text: 'Este documento foi autenticado digitalmente em 26/08/2013 às 10:45:22. O documento original encontra-se no Arquivo Digital do Tabelião nº 148. Para mais informações, acesse o endereço eletrônico: www.azevedobastos.br'.

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

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



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 02/02/2017 às 13:33:25 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5426fd7bea5b0fc8036092fcaee1a3041be789afa59635551403914a89  
 769c46358aee4cc897452c00244351e4d91f691b48219debb90699d10358a259bf0ac4

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PRATI, DONADUZZI & CIA 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.

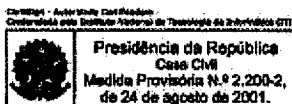
**Esta certidão tem a sua validade até: 02/02/2018 às 08:47:29 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 647547

Código de Controle da Autenticação:

**26590202170845230921-1 a 26590202170845230921-8**

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









3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUCIONAL 1.0407.0103.005-9 24 Meses
3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUCIONAL 1.0407.0103.006-7 24 Meses
3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 600 (EMB
HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUCIONAL 1.0407.0103.007-5 24 Meses
4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUCIONAL 1.0407.0103.008-3 24 Meses
4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUCIONAL 1.0407.0103.009-1 24 Meses
4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 600 (EMB
HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUCIONAL 1.0407.0103.010-5 24 Meses
6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUCIONAL 1.0407.0103.011-3 24 Meses
6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
INSTITUCIONAL 1.0407.0103.012-1 24 Meses
6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 600 (EMB
HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
1.06773-8
ORLISTATE
MODULADORES DO METABOLISMO E DA DIGESTAO
Referencia - XENICAL 25351.58468/2010-17 02/2017
COMERCIAL 1.6773.0363.001-0 24 Meses
120 MG CAP GEL DURA CT BL AL OPC X 21
XENILPI
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.6773.0363.002-9 24 Meses
120 MG CAP GEL DURA CT BL AL OPC X 30
XENILPI
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.6773.0363.003-7 24 Meses
120 MG CAP GEL DURA CT BL AL OPC X 42
XENILPI
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.6773.0363.004-5 24 Meses
120 MG CAP GEL DURA CT BL AL OPC X 60
XENILPI
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.6773.0363.005-3 24 Meses
120 MG CAP GEL DURA CT BL AL OPC X 84
XENILPI
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.6773.0363.006-1 24 Meses
120 MG CAP GEL DURA CT BL AL OPC X 90
XENILPI
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
MEDLEY INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.00181-4
DESORATADINA
ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
DESORATADINA 25351.448433/2009-94 02/2017
COMERCIAL 1.0181.0624.001-1 24 Meses
0,5MG/ML XPE CT FR VD AMB X 30ML + SER DOSAD
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0181.0624.002-1 24 Meses
0,5MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60ML + SER DOSAD
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0181.0624.003-9 24 Meses
0,5MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100ML + SER DOSAD
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
NOVA QUIMICA FARMACEUTICA LTDA 1.02675-4
DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL
ANTICONCEPCIONAIS
Referencia - YASMIN 25351.452778/2011-62 02/2017
COMERCIAL 1.2675.0151.001-9 24 Meses
3 MG + 0,03 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 63
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.2675.0151.002-7 24 Meses
3 MG + 0,03 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 21
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.02568-5
CLONAZEPAM
ANTICONVULSIVANTES
Referencia - RIVOTRIL 25351.059974/2011-45 02/2017

COMERCIAL 1.2568.0230.001-8 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.2568.0230.002-6 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB
HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.2568.0230.003-4 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB
HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.2568.0230.004-2 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB
HOSP)
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA
1.00047-2
HIDROGENOTARTARATO DE RIVASTIGMINA - Nome sinônimo
de hemitartrato de RIVASTIGMINA
OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NER-
VOSO
Referencia - EXELON 25351.166034/2009-12 02/2017
COMERCIAL 1.0047.0509.001-7 24 Meses
1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.002-5 24 Meses
1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.003-3 24 Meses
1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.004-1 24 Meses
3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.005-1 24 Meses
3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.006-8 24 Meses
3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.007-6 24 Meses
4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.008-4 24 Meses
4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.009-2 24 Meses
4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.010-6 24 Meses
6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.011-4 24 Meses
6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0047.0509.012-2 24 Meses
6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56
RIGMINA
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
SANOFI-AVENTIS FARMACEUTICA LTDA 1.01300-3
DESORATADINA
ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Referencia - DESALEX 25351.539063/2009-08 02/2017
COMERCIAL 1.1300.1125.001-5 24 Meses
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 30 ML + SER DOSAD
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1300.1125.002-3 24 Meses
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOSAD
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1300.1125.003-1 24 Meses
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOSAD
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
ZYDUS HEALTHCARE BRASIL LTDA 1.05651-0
OLANZAPINA
ANTIPISCOTICOS
Referencia - ZYPREXA 25351.574080/2009-11 02/2017
COMERCIAL 1.5651.0036.001-9 24 Meses
2,5 MG COM REV CT BL ALAL X 30
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

COMERCIAL 1.5651.0036.002-7 24 Meses
5 MG COM REV CT BL ALAL X 30
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.5651.0036.003-5 24 Meses
10 MG COM REV CT BL ALAL X 30
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 791, DE 24 DE FEVEREIRO DE 2012

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o art. 12,15 e o art. 33 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Indeferir a petição do produto saccente, conforme relação anexa.

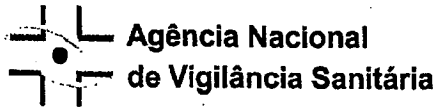
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU BRAS APARECIDO BARBANO

NOME DA EMPRESA - AUTORIZAÇÃO
NOME DO PRODUTOR/MARCA
VERSÃO - NÚMERO DE PROCESSO - NÚMERO DE REGISTRO
DESTINO DO FENCIMENTO
APRESENTAÇÃO - VALIDADE DO PRODUTO
GRUPO DO PRODUTO
ASSUNTO DA PETIÇÃO
ANTARES QUÍMICA LTDA 3.02471-5
LIMPA ALUMÍNIO - ANTARES
25351.658561/2011-03 000
DOMICILIAR
BOMBONA PLÁSTICA TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELAO 18 Meses
3222022 LIMPA ALUMÍNIO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Congêneres
Em desacordo com a Legislação vigente
LIMPA ALUMÍNIO - ANTARES
25351.658561/2011-03 000
DOMICILIAR
FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELAO 18 Meses
3222022 LIMPA ALUMÍNIO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Congêneres
Em desacordo com a Legislação vigente
BASF S/A 3.00404-1
CARIFENO
25351.586040/2011-84 000
INDUSTRIAL
SACO PLÁSTICO + CAIXA DE PAPELAO 2 Ano(s)
3206017 INSETICIDA DE VENDA LIVRE
3881 Registro de Produto de Risco 2 - Inseticida de Venda Livre
Em desacordo com a Legislação vigente
BIO CARB INDUSTRIA QUÍMICA LTDA 3.02608-4
ATAACK CUPIM PROUSO
25351.719885/2011-91 000
DOMICILIAR INDUSTRIAL INSTITUCIONAL
FRASCO DE PLÁSTICO OPACO + CAIXA DE PAPELAO 2 Ano(s)
3206017 INSETICIDA DE VENDA LIVRE
3881 Registro de Produto de Risco 2 - Inseticida de Venda Livre
Em desacordo com a Legislação vigente
GLIFOGARDEN
FRASCO DE PLÁSTICO OPACO + ESTOJO DE CARTOLINA 24 Meses
3222019 JARDINAGEM AMADORA
3873 Registro de Produto de Risco 2 - Jardinagem Amadora
Em desacordo com a Legislação vigente
MALTEX QUÍMICA DO BRASIL LTDA 3.04720-8
REDUTOR DE PH MALTEX
25351.700641/2011-49 000
ASSISTENCIA A SAUDE DOMICILIAR INDUSTRIAL INSTITUCIONAL
BOMBONA PLÁSTICA + CAIXA DE PAPELAO 24 Meses
3222041 LIMPADOR DE PISCINAS
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Congêneres

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/sistema/bsk.html, pelo código 1010201202270055

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Autenticação Digital
Cod:Autenticacao:26591302171321330953-2;Data:13/02/2012 13:21:29
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AER60440-224M
Valor Total do Ato: R\$ 10,00
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br



Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária

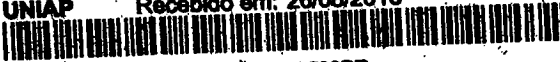
### PETIÇÃO

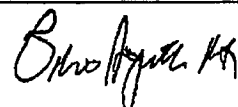
(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA.	
CNPJ: 73.856.593/0001-66	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.059974/2011-45
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 - GENÉRICO – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) 68	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS – GEPRE	

Observações:  
RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO GENÉRICO CLONAZEPAM 2,5 MG/ML SOLUÇÃO ORAL.

143 – GENÉRICO – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

Agência Nacional **Presencial**  
de Vigilância Sanitária  
UNIAP      Recebido em: 26/08/2016  
  
201608260229PR  
Responsável: Jose Marcelo Vieira Freitas Mari

22/08/2016 Local e data	CELSO AGUSTINHO PRATI CPF: 336.841.549-20 Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou
----------------------------	--	---



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Formulários Anexos (Produto) e (Apres.)
01 253510599741145		02	03
C Dados de Empresa			
Detentora		Número de Autorização/Cadastro	
04 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		05 1025685	
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)		Número de Autorização/Cadastro	
06		07	
D Dados do Produto			
Classe Terapêutica/categoria		Vencimento (Mês / Ano)	
08 0903019 ANTICONVULSIVANTES		09 0 2 2 2	
Nome do Produto			
10 CLONAZEPAM			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora			
11 PRODUTOS ROCHÉ QUÍMICOS FARMACÊUTICOS SA			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 101000072		13 RIVOTRIL	
F Dados Referenciados à Referência			



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01 2 5 3 5 1 0 5 9 9 7 4 1 1 4 5		02	21 0 0 3 de 0 0 4
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 3	GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	02
03			04
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 PRATI, DONADUZZI & CIA LTDA		23 1 0 2 5 6 8 5	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 TOLEDO		25 P R	26 2 7 7 0 0 0
J Dados de Apresentação			
Número de Registro		28 Destinação do Produto	
27 1 2 5 6 8 0 2 3 0 0 0 3 4		1 Institucional 2 Indust./Profissional X 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade			
29 1 1 Dias ou 2 1 4 X 2 Meses 3 Anos			
Nome do Produto			
30 C L O N A Z E P A M			
Complemento do Nome ou Marca			
31			
No. Da Apres. na fórmula			
32 0 0 1			
Apresentação do Produto			
33 2 5 M G / M L S O L O R C X I 0 0 F R G O T			
V D A M B X 2 0 M L ( E M B H O S P )			
Forma Física / Farmacêutica			
34 2 0 1 0 1 4 SOLUÇÃO ORAL			
Restrição de Uso / Venda			
35 0 3 COM NOTIFICAÇÃO DE RECEITA "B"			
Cuidados de Conservação			
36 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C), EM LUGAR SECO E AO ABRIGO DA LUZ			
Acondicionamento / Embalagem Primária			
37 0 4 8 5 FRASCO GOTEJADOR DE VIDRO AMBAR			
Embalagem Externa			
38 2 3 1 CAIXA DE PAPELÃO			



REVALIDAÇÃO AUTOMÁTICA



Table with 5 columns: Company Name, CNPJ, Registration Number, Product Name, and Status. Lists various pharmaceutical companies and their products.

RESOLUÇÃO - RE Nº 367, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, 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:

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

Table with 2 columns: RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ and other details. Includes RANBAXY FARMACEUTICA LTDA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 368, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, 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:

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

Table with 5 columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, and Vencimento do Registro. Lists various pharmaceutical products and their registration details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102017021300020

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0. Includes a digital signature stamp.



Table with columns for company name, CNPJ, drug name, strength, and date. Includes companies like BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA and BRAINFARMA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 369, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, 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 Deficir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES
ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA 56998701000116
COBAMAMIDA + CLORIDRATO DE CIPROPTADINA
COBAVITAL 25351.256554/2011-37 10/2019
1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 1105706/15-8
1.0553.0344.001-8 24 Meses
1 MG + 4 MG MICROCOM CT STR AL X 30
COBAMAMIDA + CLORIDRATO DE CIPROPTADINA
1.0553.0344.002-6 24 Meses
1 MG + 4 MG MICROCOM CT STR AL X 16
COBAMAMIDA + CLORIDRATO DE CIPROPTADINA
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
VALSARTANA
BRAVAN 25351.777873/2010-04 05/2022
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2418329/16-1
1.0573.0434.001-3 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL/AL X 10
VALSARTANA
1.0573.0434.002-1 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL/AL X 30
VALSARTANA
1.0573.0434.003-1 24 Meses
160 MG COM REV CT BL AL/AL X 10
VALSARTANA
1.0573.0434.004-8 24 Meses
160 MG COM REV CT BL AL/AL X 30
VALSARTANA
1.0573.0434.005-6 24 Meses
320 MG COM REV CT BL AL/AL X 10
VALSARTANA
1.0573.0434.006-4 24 Meses
320 MG COM REV CT BL AL/AL X 30
VALSARTANA

ATIVUS FARMACÉUTICA LTDA 64088172000141
BENZOLMETRONIDAZOL + NISTATINA + CLORETO DE BENZALCONIO
COLPIST MT 25992.025547/75 04/2020
1976 SIMILAR - ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO 0968816/14-1
1.1861.0022.002-8 24 Meses
62,5 MG/G + 25000 UI/G + 1,25 MG/G CREM VAG CT BG AL X 40 G + 10 APLIC
BENZOLMETRONIDAZOL + NISTATINA + CLORETO DE BENZALCONIO

BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA 53162095000106
OLANZAPINA 25351.141505/2011-04 05/2022
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2418349/16-1
1.1213.0443.001-8 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL/AL X 7
OLANZAPINA
1.1213.0443.002-6 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL/AL X 15
OLANZAPINA
1.1213.0443.003-4 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL/AL X 30
OLANZAPINA
1.1213.0443.004-2 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL/AL X 60
OLANZAPINA
1.1213.0443.005-0 24 Meses
2,5 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)
OLANZAPINA
1.1213.0443.006-9 24 Meses
5 MG COM CT BL AL/AL X 7
OLANZAPINA
1.1213.0443.007-7 24 Meses
5 MG COM CT BL AL/AL X 15
OLANZAPINA
1.1213.0443.008-5 24 Meses
5 MG COM CT BL AL/AL X 30
OLANZAPINA
1.1213.0443.009-3 24 Meses
5 MG COM CT BL AL/AL X 60
OLANZAPINA
1.1213.0443.010-7 24 Meses
5 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)
OLANZAPINA
1.1213.0443.011-5 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 7
1.1213.0443.012-3 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 15
1.1213.0443.013-1 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 30
1.1213.0443.014-1 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 60
1.1213.0443.015-8 24 Meses
10 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)
CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA
OMEPRAZOL
EUPEUT 25351.145166/2011-38 04/2022
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE TO 2418310/16-1

1.1560.0174.001-3 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 7 01
OMEPRAZOL
1.1560.0174.002-1 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 14
OMEPRAZOL
1.1560.0174.003-1 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 28
OMEPRAZOL
1.1560.0174.004-8 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 50
OMEPRAZOL
1.1560.0174.005-6 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 56
OMEPRAZOL
1.1560.0174.006-4 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 60
OMEPRAZOL
1.1560.0174.007-2 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 90
OMEPRAZOL
1.1560.0174.008-0 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 120
OMEPRAZOL
1.1560.0174.009-9 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 700 (EMB HOSP)
OMEPRAZOL
1.1560.0174.010-2 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT FR PLAS OPC X 1400 (EMB HOSP)
OMEPRAZOL
1.1560.0174.017-1 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 7
OMEPRAZOL
1.1560.0174.018-8 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 14
OMEPRAZOL
1.1560.0174.019-6 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 28
OMEPRAZOL
1.1560.0174.020-1 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 30
OMEPRAZOL
1.1560.0174.021-8 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 56
OMEPRAZOL
1.1560.0174.022-6 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 60
OMEPRAZOL
1.1560.0174.023-4 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 90
OMEPRAZOL
1.1560.0174.024-2 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 120
OMEPRAZOL
1.1560.0174.025-0 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 700 (EMB HOSP)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticacao.html, pelo código 10102017021300021

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.370-0/0001
Autenticação Digital
Cod: Autenticação: 26591302171321330953-7; Data: 13/02/2017 13:21:24
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AER60435-ER6C
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

**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 28/02/2017 às 08:46:39 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bf04f4deac6b7da14cdc3b51aa9251308e17f1aa2c57b6cb7608e8a49e1  
2124e6358aee4cc897452c00244351e4d91f693acc5e12ec3bc9f7890bda557d01b77f

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PRATI, DONADUZZI & CIA 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.

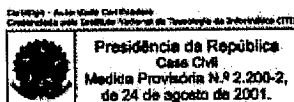
**Esta certidão tem a sua validade até: 14/02/2018 às 11:13:33 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 654023

**Código de Controle da Autenticação:**

**26591302171321330953-1 a 26591302171321330953-7**

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





003170

DOCUMENTOS TÉCNICOS

*BASCEL*  
~~ANGEOMED~~ COMERCIO DE  
PRODUTOS MEDICO  
HOSPITALAR EIRELI -  
EPP



003171

**MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO**

ESTADO DO PARANÁ

77.816.510/0001-66

RUA OCTAVIANO TEIXEIRA DOS SANTOS, 1000 - CENTRO

**ALVARÁ nº 304326**

O Município de Francisco Beltrão, conforme protocolo nº 630/2017 de 26/01/2017 concede alvará de licença para localização a:

**Razão social**

BASCEL SOLUÇÕES LTDA - EPP

**Nome fantasia**

BASCEL SOLUÇÕES

CNPJ/CPF: 21.515.353/0001-02

**Localização**

ROD PR 180 KM 02, 450 - G01FB L 13L - AGUA BRANCA

Área utilizada: 60,00

**Atividades**

COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO

**Horário de funcionamento: Comercial**

Segunda à Sábado das 06:00 às 22:00

**Emitido em**

01/02/2017

**Válido até**

INDETERMINADO

**MANTER O PRESENTE ALVARÁ EM LUGAR VISÍVEL, CONFORME PARÁGRAFO III, ART. 56 DA LEI 3361/07****Observações**

- 1 - Será exigida renovação da licença sempre que ocorrer mudanças de ramo de atividade, modificações nas características do estabelecimento ou transferência de local.
- 2 - Nos casos de alterações tais como: encerramento, mudanças de Endereço, razão social, ramo de atividade, etc o contribuinte será obrigado a comunicar a Prefeitura dentro do prazo máximo de 30 (trinta) dias.

**IMPORTANTE**

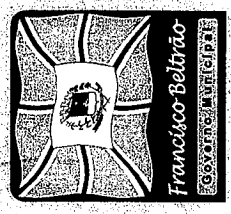
- Evite multas, auditorias, fiscalização especial e outros aborrecimentos mantendo em dia sua situação perante o fisco. Futuramente voce precisará de Certidões para fins de aposentadoria, auxílios, pensão, etc. Zele pelo seu futuro.

DÉBORA KRISTINIUK  
Fiscal Tributário  
Sec. Municipal de Finanças  
Decreto nº 515/2011

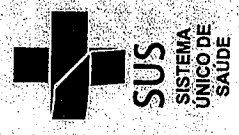
Dir. Depto. de Fiscalização

Secretário Municipal de Finanças

ELÓIS FELICIO RODRIGUES  
SECRETÁRIO MUNICIPAL  
DE FINANÇAS



# SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DE FRANCISCO BELTRÃO - PR



O Departamento de Vigilância em Saúde de Francisco Beltrão, de acordo com a Lei 13.331 de 23/11/2001 e Decreto 5.711 de 23/05/2002, concede a presente

## Licença Sanitária

Nº. 78 / 2017

<b>RAZÃO SOCIAL</b>	BASCEL SOLUÇÕES LTDA - EPP
<b>NOME/FANTASIA</b>	BASCEL SOLUÇÕES
<b>CNPJ/CPF</b>	21.515.353/0001-02
<b>ENDEREÇO</b>	RODOVIA RODOVIA PR 180 450 KM 02
<b>BAIRRO</b>	AGUA BRANCA
<b>RAMO/ATIVIDADE</b>	DISTRIBUIDORA MEDIC E PROD P/ SAÚDE
<b>DATA DA VISTORIA</b>	25/01/2017
<b>RESPONSÁVEL TÉCNICO</b>	ANA CLAUDIA A. LOPES
<b>OBSERVAÇÕES</b>	ESTABELECIMENTO AUTORIZADO A COM. MEDIC. ANTIMICROBIANOS E CONTEUDO AS SUBST. DO ANEXO I DA PORT. 344/98 - MS LISTAS A1, A2, A3, B1, B2, C1, C2, C4, C5 E D1.

1º Tabelionato de Notas  
Autenticação de Documentos

Lei 13.228 de 18/07/2001  
Esta cópia que está conforme ao documento original apresentado Doule Francisco Beltrão - PR

22 MAR. 2017

SELO  
FUJNAPPEN  
Tabelionato de Notas  
Exclusivo para  
Autenticação de Cópia  
FKWD7273  
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DE FRANCISCO BELTRÃO - PR

25/01/2018

VALIDADE

CRF 27460 PR

ALINE M.J. BIEZUS  
Secretaria Municipal de Saúde  
SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

ANDREA M.Z. DE ALMEIDA  
Diretora Dpto. de Vigilância em Saúde  
SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

ANILDA I. FAUST ZEN  
Secretaria Municipal de Saúde  
SMS - FRANCISCO BELTRÃO - PR

ESTE DOCUMENTO DEVE SER AFIXADO EM LOCAL VISÍVEL AO PÚBLICO.



**SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL**  
**CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA**

003173



**CERTIDÃO DE REGULARIDADE**  
**2017**



CADASTRO NO CRF SOB O 24181	VALIDADE 31/03/2018	CÓDIGO DE AUTENTICAÇÃO 92B91C78E60F1B236F46A33E48334
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL <b>BASCEL SOLUCOES LTDA - EPP</b>		
NOME FANTASIA <b>BASCEL SOLUCOES</b>		
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORAS DE MEDIC., INSUMOS E	NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT.	
ENDEREÇO RODOVIA PR 180 KM 2 Nº 450		CNPJ 21.515.353/0001-02
LOCALIDADE AGUA BRANCA	CIDADE - UF FRANCISCO BELTRAO-PR	
<b>HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO</b>		
SEG A SEX DAS 14:00 AS 18:00		

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS							
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME			FUNÇÃO	SITUAÇÃO	
F	27460	ANA CLAUDIA APARECIDA LOPES			DIRETOR TÉCNICO	CONTRATADO	
	Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sexta	Sábado
	.....	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	14:00 às 18:00	.....

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

Curitiba, 6 de Março de 2017

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



**ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO**

- Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõe os artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogaria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos 1º e 2º e 23, alínea "c" da Lei nº 5.991/73 e artigos 2º e 3º Caput 5º e 6º Inciso I, todos da Lei 13.021/14.

- Por ocasião de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico



ANEXO

EMPRESA: PISCINA FACIL LTDA
ENDERECO: RUA LAURO LINHARES, 438 SALA 7
BAIRRO: TRINDADE CEP: 88036000 - FLORIANOPOLIS/SC
CNPJ: 10.879.917/0001-61
PROCESSO: 25351.588849/2016-01
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: ONCO PROD DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E ONCOLOGICOS Ltda
ENDERECO: Rua tancredo neves 337
BAIRRO: são diogo I CEP: 29163267 - SERRA/ES
CNPJ: 04.307.650/0012-98
PROCESSO: 25351.588777/2016-02
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: DENTAL REALCE LTDA ME
ENDERECO: AE 20/21 SALA 17 ED. ALTERNATIVO CENTER
BAIRRO: CENTRAL CEP: 72405210 - GAMA/DF
CNPJ: 07.554.300/0001-61
PROCESSO: 25351.241851/2016-14
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2137789/16-8, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4 e 5 da RDC 204/2005.

EMPRESA: MD Farmaceutica Eireli me
ENDERECO: AVENIDA PRISIDENTE TANCREDO NEVES Nº 3313
BAIRRO: CASTELO CEP: 31330430 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 18.848.764/0002-88
PROCESSO: 25351.250336/2016-50
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2139031/16-2, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. A empresa não realizou o pedido de Autorização de Funcionamento para correlatos na matriz.

Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 139, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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 Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: ONCO PROD DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E ONCOLOGICOS Ltda
ENDERECO: Rua tancredo neves 337
BAIRRO: são diogo I CEP: 29163267 - SERRA/ES
CNPJ: 04.307.650/0012-98
PROCESSO: 25351.586201/2016-01 AUTORIZ/MS: 1.16177.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VETECIA LABORATÓRIOS PRODUTOS VETERINÁRIOS LTDA EPP
ENDERECO: RUA ALFREDO RAMOS, 236
BAIRRO: CENTRO CEP: 12308420 - JACAREÍ/SP
CNPJ: 07.685.131/0001-07
PROCESSO: 25351.579687/2016-02 AUTORIZ/MS: 1.16178.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: BASCEL SOLUÇÕES LTDA EPP
ENDERECO: RODOVIA PR 180, KM 02, Nº 450
BAIRRO: AGUA BRANCA CEP: 85601970 - FRANCISCO BELTRÃO/PR
CNPJ: 19.501.429/0002-71
PROCESSO: 25351.337713/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.15834.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO

CNPJ: 21.515.353/0001-02
PROCESSO: 25351.588054/2016-03 AUTORIZ/MS: 1.16173.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MIX COMERCIO LTDA ME
ENDERECO: AV. BELA VISTA, QD.67, LT.02, SALA 01
BAIRRO: VILA SANTO ANTONIO CEP: 74905116 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 02.921.711/0001-24
PROCESSO: 25351.586177/2016-04 AUTORIZ/MS: 1.16179.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: ROYAL MED HOSPITALAR LTDA - ME
ENDERECO: QUADRA 104 SUL, RUA SE 05, LOTE 20, CONJUNTO 03, SALA 09, Nº 19
BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77020018 - PALMAS/TO
CNPJ: 25.106.470/0001-65
PROCESSO: 25351.590893/2016-07 AUTORIZ/MS: 1.16176.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

Total de Empresas : 5

RESOLUÇÃO - RE Nº 140, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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. Aterrar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MASTERS SPECIALTY PHARMA
ENDERECO: RUA NOSSA SENHORA DE FATIMA, 385
BAIRRO: SANTA PAULA CEP: 09540100 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
CNPJ: 14.821.008/0001-23
PROCESSO: 25351.100375/2015-03 AUTORIZ/MS: 1.13706.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EXPORTAR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: BRASIL HOSP PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA EPP
ENDERECO: AVENIDA ANA JANSEN Nº 1.040
BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 65076730 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 15.377.501/0001-69
PROCESSO: 25351.026566/2013-04 AUTORIZ/MS: 1.23304.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: COMERCIAL CIRURGICA RIOCLARENSE LTDA
ENDERECO: PC EMILIO MARCONATO N 1000 GALPAO G22
BAIRRO: JAGUARIUNA PARK INDUSTRIAL CEP: 13820000 - JAGUARIUNA/SP
CNPJ: 67.729.178/0004-91
PROCESSO: 25351.478975/2009-32 AUTORIZ/MS: 1.22375.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Mawdsleys Pharmaceuticals do Brasil Ltda
ENDERECO: Rua Cesar Augusto Dalcoquio nº 4.255, Sala 47, Galpão A
BAIRRO: Salseiros CEP: 88311500 - ITAJAÍ/SC
CNPJ: 19.501.429/0002-71
PROCESSO: 25351.337713/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.15834.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: OURO FINO SAUDE ANIMAL LTDA.
ENDERECO: RODOVIA ANHANGUERA, SSP 330, S/N, KM 298
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 14080470 - CRAVINHOS/SP
CNPJ: 57.624.462/0001-05
PROCESSO: 25351.194988/2002-80 AUTORIZ/MS: 1.21206.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO
EMBALAR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO
EXPEDIR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO
FABRICAR: MEDICAMENTO VETERINÁRIO

EMPRESA: IMCD BRASIL FARMACÊUTICOS IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E REPRESENTAÇÕES LTDA
ENDERECO: RUA PROFESSOR APRÍGIO GONZAGA, Nº 675
BAIRRO: VILA SÃO PEDRO CEP: 04303001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 62.651.955/0001-66
PROCESSO: 25351.013490/01-37 AUTORIZ/MS: 1.20987.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 6

RESOLUÇÃO - RE Nº 141, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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. Indefinir o Pedido de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: LARA FARMA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
ENDERECO: RUA IPIRANGA, 628
BAIRRO: RENATO GONÇALVES CEP: 47806091 - BARREIRAS/BA
CNPJ: 11.304.902/0001-38
PROCESSO: 25351.588618/2016-08
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação do relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 142, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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. Indefinir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DISTRIBUIDORA FARMACÊUTICA PARAÍBA LTDA
ENDERECO: RUA CASTRO ALVES Nº 106, LOTE 25, QUADRA D
BAIRRO: LOTEAMENTO RECANTO DO POÇO CEP: 58310000 - CABEDELO/PB
CNPJ: 07.238.005/0001-04
PROCESSO: 25351.152045/2006-11
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A autorização objeto do petição encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

Total de Empresas : 1





DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS	BAIRRO: Itaipava CEP: 88316003 - ITAJAÍ/SC CNPJ: 00.317.372/0006-50 PROCESSO: 25351.590896/2016-01	AUTORIZ/MS:	PROCESSO: 25351.588052/2016-06 K94Y41MLBML7 (8.14608.1) ATIVIDADE/CLASSE ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS IMPORTAR: CORRELATOS	AUTORIZ/MS:	
EMPRESA: STAR MEDICAL DO BRASIL COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS LTDA EPP ENDEREÇO: rua cardoso de almeida, 1106 BAIRRO: perdizes CEP: 05013001 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 10.691.222/0003-13 PROCESSO: 25351.566259/2016-01	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: w m silva dos santos ENDEREÇO: av djalma dutra nº 200 BAIRRO: heliopolis CEP: 55296290 - GARANHUNS/PE CNPJ: 23.693.644/0001-08 PROCESSO: 25351.590681/2016-02	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: FAM MEDIC IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA ENDEREÇO: AVENIDA CONDE FRANCISCO MATARAZZO, 85 -SL 142 BAIRRO: FUNDAÇÃO CEP: 09520100 - SÃO CAETANO DO SUL/SP CNPJ: 24.798.321/0001-41 PROCESSO: 25351.579959/2016-06	AUTORIZ/MS:
EMPRESA: NORDESTE MEDICAL REPRESENTAÇÃO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA EPP ENDEREÇO: av vinte de janeiro 155 BAIRRO: boa viagem CEP: 51030160 - RECIFE/PE CNPJ: 20.782.880/0001-02 PROCESSO: 25351.588888/2016-01	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: Anion do Brasil Importação e Exportação Ltda ENDEREÇO: Rua Dona Francisca nº 8.300 - Bloco E - Parte 2 BAIRRO: Zona Industrial Norte CEP: 89219600 - JOINVILLE/SC CNPJ: 21.659.802/0001-88 PROCESSO: 25351.582582/2016-02	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: dental m&a comercio de produtos odontologicos ltda - me ENDEREÇO: cmr 2 bloco b s/n sala 206/207 BAIRRO: ceilandia centro CEP: 72210502 - CEILÂNDIA/DF CNPJ: 15.335.646/0001-05 PROCESSO: 25351.483047/2016-07	AUTORIZ/MS:
EMPRESA: RSA Comércio de Produtos Médicos Eireli - ME ENDEREÇO: Rua João Azevedo Marques nº 215 - sala 36 BAIRRO: Jardim do Mar CEP: 09750030 - SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP CNPJ: 22.142.815/0001-48 PROCESSO: 25351.590702/2016-01	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: PROHIGI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA MARIA GRACIANO Nº 51, GALPÃO A BAIRRO: TABOÃO CEP: 12380000 - SANTA BRANCA/SP CNPJ: 24.794.284/0001-01 PROCESSO: 25351.570759/2016-05	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: motion logistica ltda - epp ENDEREÇO: rua jose semiao rodrigues agostinho, n 1370, bloco 500, sala 03 BAIRRO: agua espraçada CEP: 06833370 - EMBU DAS ARTES/SP CNPJ: 18.978.484/0001-03 PROCESSO: 25351.582309/2016-08	AUTORIZ/MS:
EMPRESA: FABIANO DE FARIAS CARREGOSA & CIA LTDA ENDEREÇO: RUA QUINZE DE NOVEMBRO, Nº 38 BAIRRO: CAMPO DO AMERICA CEP: 45203570 - JEQUIÉ/BA CNPJ: 07.396.451/0001-39 PROCESSO: 25351.588869/2016-01	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: epm comercio de produtos medicos eireli epp ENDEREÇO: Avenida Presidente Itamar Franco nº 3.840, Salas 603 e 604 BAIRRO: Cascatinha CEP: 36033318 - JUIZ DE FORA/MG CNPJ: 25.008.320/0001-19 PROCESSO: 25351.509365/2016-05	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA ENDEREÇO: AVENIDA ACESSO RODOVIÁRIO S/N, QUADRA 09, MÓDULO 01 BAIRRO: TIMS CEP: 29161376 - SERRA/ES CNPJ: 02.433.631/0001-20 PROCESSO: 25351.550817/2016-08	AUTORIZ/MS:
EMPRESA: GALDERMA BRASIL LTDA ENDEREÇO: Rodovia Antonio Heil, nº 4999, SC 486, KM 4, Parte A BAIRRO: Itaipava CEP: 88316003 - ITAJAÍ/SC CNPJ: 00.317.372/0006-50 PROCESSO: 25351.590896/2016-01	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: PROHIGI INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL EIRELI - EPP ENDEREÇO: RUA MARIA GRACIANO Nº 51, GALPÃO A BAIRRO: TABOÃO CEP: 12380000 - SANTA BRANCA/SP CNPJ: 24.794.284/0001-01 PROCESSO: 25351.570759/2016-05	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: DENTAL SUDESTE LTDA ME ENDEREÇO: RUA 11 NR 294 BAIRRO: PARQUE BANDEIRANTE CEP: 75905820 - RIO VERDE/GO CNPJ: 17.211.088/0001-93 PROCESSO: 25351.486181/2016-09	AUTORIZ/MS:
EMPRESA: mvc neves ENDEREÇO: av luis eduardo magalhaes, 9 BAIRRO: candeias CEP: 45028440 - VITÓRIA DA CONQUISTA/BA CNPJ: 20.081.852/0001-68 PROCESSO: 25351.588070/2016-01	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: WELT MEDICAL EIRELI ENDEREÇO: SHCN CL 315, BLOCO B, Nº 54, SALAS 209 E 210 - PAVIMENTO SUPERIOR BAIRRO: ASA NORTE CEP: 70774520 - BRASÍLIA/DF CNPJ: 23.639.42/0001-30 PROCESSO: 25351.590991/2016-09	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: ROYAL MED HOSPITALAR LTDA - ME ENDEREÇO: QUADRA 104 SUL, RUA SE 05, LOTE 20, CONJUNTO 03, SALA 09, Nº 19 BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77020018 - PALMAS/TO CNPJ: 25.106.470/0001-65 PROCESSO: 25351.590900/2016-09	AUTORIZ/MS:
EMPRESA: BASCEL SOLUÇÕES LTDA - EPP ENDEREÇO: RODOVIA PR-180, KM 02, Nº 450 BAIRRO: AGUA BRANCA CEP: 85601970 - FRANCISCO BELTRÃO/PR CNPJ: 21.515.353/0001-02 PROCESSO: 25351.588057/2016-01	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: FAM MEDIC IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA ENDEREÇO: AVENIDA CONDE FRANCISCO MATARAZZO, 85 -SL 142 BAIRRO: FUNDAÇÃO CEP: 09520100 - SÃO CAETANO DO SUL/SP CNPJ: 24.798.321/0001-41 PROCESSO: 25351.579959/2016-06	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: C. G. LIMA DISTRIBUIDORA DE EQUIPAMENTOS - ME ENDEREÇO: RUA EVARISTO BOUCINHA, NÚMERO 95, SL J BAIRRO: CENTRO CEP: 28860000 - CASIMIRO DE ABREU/RJ CNPJ: 21.777.287/0001-30 PROCESSO: 25351.593590/2016-09	AUTORIZ/MS:
EMPRESA: STAR MEDICAL DO BRASIL COMÉRCIO DE MATERIAIS MÉDICOS LTDA EPP ENDEREÇO: rua cardoso de almeida, 1106 BAIRRO: perdizes CEP: 05013001 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 10.691.222/0003-13 PROCESSO: 25351.566259/2016-01	AUTORIZ/MS:	EMPRESA: Duracromic Serviços de Manutenção de Aparelhos Médicos Ltda Epp ENDEREÇO: Rua Doutor João Colin, nº 1.911 - sala 4 BAIRRO: América CEP: 89204003 - JOINVILLE/SC CNPJ: 14.610.658/0001-20			



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.	
Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, Califórnia (CA) 91320	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Lt- CNPJ: 18.774.815/0001-93	
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 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: Corden Pharma Latina S.p.A.	
Endereço: Via Del Murillo Km 2800, 04013, Sermoneta (LT)	
Pais: Itália	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. CNPJ: 55.980.684/0001-27	
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0601131/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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

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

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

Empresa: Equipe Industrial Farmacêutica Ltda	CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Humberto Quadra K. Lote 01, Expansão	
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 Comercio 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	
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Lt- CNPJ: 10.555.143/0001-13	
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 1355674/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: adesivos.	

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

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





## 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
	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:	
Insunsumos Farmacêuticos e Medicamentos	

## 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: 00.331.788/0060-79
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista	
Município: Palhoça	UF: SC
	CEP: 88132-717
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Casos medicinais: envase	

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

Empresa Fabricante: ASOFARMA S.A.I. y C.	
Endereço: Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: 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	
Pais: Bulgária	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	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-Gerwig-Str. 4, 78224 Singen	
Pais: 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	
Pais: 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 (granul)	

Empresa Fabricante: Emcure Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune 411057, Maharashtra State	
Pais: 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	
Pais: 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	
Pais: 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): 1181363/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Laboratoires Chemineau - Vouvray	
Endereço: 93, Route de Monnaie, 37210, Vouvray	
Pais: 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:	
Semissólidos não estéreis hormonais: cremes e géis.	

Empresa: Laboratório Globo Ltda	CNPJ: 17.115.437/0001-73
Endereço: Rodovia MG 424, Km 8,8, Fazenda Perobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG
	CEP: 33350-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.535-8	Expediente(s): 1172673/16-3, 1172678/16-4 e 1172693/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited.	
Endereço: Kothur, Mahaboonnagar District, Telangana.	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarm 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: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda.	CNPJ: 00.923.140/0001-31
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.



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

Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnologie GmbH
Endereço: Erwin Rentschler Strasse 21, 88471 - Laupheim
País: Alemanha
Empresa solicitante: Laboratórios Ferring 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 (granel): 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 Herouville 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 (granel).

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: 44.211.936/0001-37
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: 19.570.720/0001-10
Endereço: Rodovia BR-262, Km 72,3, Borges
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.345-0 Expediente(s): 1181362/16-8, 1180817/16-9, 1180870/16-5 e 1180851/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes. 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 Assav
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.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016072500045

## 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 da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Osmopharm SA
Endereço: Via Ale Fomaci, 6930, Bedano
País: Suíça
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5
Linhas: 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" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 223 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 262, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 375 e 379 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 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
Linhas: 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.

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

Pharlab

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

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

45



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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0018-67
Endereço: Avenida Roberto Moreira, 3715 - Recanto dos Pássaros	
Município: Paulínia	UF: SP
CEP: 13148-000	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0535772/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos orais e injeções medicamentosas.	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0041-06
Endereço: Rua Pioquinha Gertrude Hleck Fritzen, 249 - Jardim Borlengo	
Município: Maringá	UF: PR
CEP: 87055-406	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127327/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais; envase.	

Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd.	
Endereço: Monksland, Athlone, Co. Westmeath	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1434700/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

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

Empresa Fabricante: Amra Bad Olschew GmbH	
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Olschew	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1623631/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: IPR Pharmaceuticals, Inc.	
Endereço: State Road nº 188, lot 17, San Isidro Industrial Park, Canavanas, Puerto Rico (PR) 00729	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.443-8	Expediente(s): 1339982/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Lebon Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 87.375.952/0001-78
Endereço: Avenida Ricardo Leônidas Ribas, 439, Distrito Industrial Restinga	
Município: Porto Alegre	UF: RS
CEP: 91790-005	
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-0	Expediente(s): 0239423/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções.	

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

Empresa: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Endereço: Rua São Francisco, 1300, Américo Silva	
Município: Lagoa da Praia	UF: MG
CEP: 35590-000	
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 1213151/16-2, 1213272/16-1 e 1213263/16-2

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

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de Colombia S.A.	
Endereço: Carrera 9, Nº. 30-2945, Valle del Cauca, Cali	
País: Colômbia	
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 0838387/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Synthron Chile Ltda.	
Endereço: El Establo nº 145, Lampa, Santiago	
País: Chile	
Empresa solicitante: Laboratórios Itagô do Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 0631087/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0094-35
Endereço: Rodovia Amando Sales Oliveira km 5,5, São João	
Município: Sorocabinho	UF: SP
CEP: 14160-000	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1125932/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais; envase.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0137-00
Endereço: Rua Benedito Gonçalves, 2320-2, Centro Industrial	
Município: Divinópolis	UF: MG
CEP: 35802-287	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0053479/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais; envase.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: FADA Pharma S.A.	
Endereço: Tabaré 1641/69 Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Instituto Bioplástico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 00735507-5
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH	
Endereço: Frankfurter Strasse 6-8 66606, St. Wendel	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Fresenius Medical Care Ltda.	CNPJ: 01.440.500/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.03.223-9	Expediente(s): 1423093/16-3
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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



Samuel

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.	

**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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Hugo Fumagalli, 50, Cubicba	
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'Orgemont, 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 e 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: Barueri	UF: SP
CEP: 06460-120	
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256843/15-8 e 0257671/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: cetosporinicos: 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.	

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.	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 44, 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 0731829/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semi-sólidos 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, Selajui, 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 Foriest, B-1320 - 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 Medicamentos 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 NUMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLÓGICOS LTDA 1.02833-1  
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADÁ  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADÁ  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO. LTD. - VIETNÁ  
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÁ  
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADÁ  
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA  
Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell >  
Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC >  
Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini  
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™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™  
800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >  
CLASSE : II 10283310143  
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.

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

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

Item 56

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Local de Fabricação	
Nome da Empresa	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA	Fabricantes Nacionais • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA - JAGOA DA PRATA - BRASIL	
CNPJ	02.501.297/0001-02	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Nome Comercial	Cloridrato de doxiciclina	Via de Administração	ORAL
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES	IFA único	Sim
Registro	141070098	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Processo	25351.4434/2015-93	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Vencimento do Registro	10/2020	Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 3	Destinação	Comercial
Validade	24 meses	Restrito a hospitais	N
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA	Tarja	Vermelha sob restrição
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Medicamento referência	Não
Embalagem	• Primária - BISMAGA DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Apresentação fracionada	Não
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA - JAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 30
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses
IFA único	Sim	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial	Via de Administração	ORAL
Restrito a hospitais	N	IFA único	Sim
Tarja	Vermelha sob restrição	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Medicamento referência	Não	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Apresentação fracionada	Não	Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 15	Destinação	Comercial
Validade	24 meses	Restrito a hospitais	N
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA	Tarja	Vermelha sob restrição
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Medicamento referência	Não
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Apresentação fracionada	Não

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Local de Fabricação	
Nome da Empresa	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA	Fabricantes Nacionais • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA - JAGOA DA PRATA - BRASIL	
CNPJ	02.501.297/0001-02	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Nome Comercial	Cloridrato de doxiciclina	Via de Administração	ORAL
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES	IFA único	Sim
Registro	141070098	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Processo	25351.4434/2015-93	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Vencimento do Registro	10/2020	Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 30	Destinação	Comercial
Validade	24 meses	Restrito a hospitais	N
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA	Tarja	Vermelha sob restrição
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Medicamento referência	Não
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Apresentação fracionada	Não
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA - JAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 30 (EMB HDSP)
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses
IFA único	Sim	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial	Via de Administração	ORAL
Restrito a hospitais	N	IFA único	Sim
Tarja	Vermelha sob restrição	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Medicamento referência	Não	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Apresentação fracionada	Não	Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica 100 MG COM REV CT BL AL PLUS INC X 30 (EMB HDSP)	Destinação	Comercial
Validade	24 meses	Restrito a hospitais	N
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA	Tarja	Vermelha sob restrição
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Medicamento referência	Não
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Apresentação fracionada	Não

Validade	24 meses	Registro	1410700980049
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA		
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 <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]			
100 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)		Nº Apres.	5
Validade	24 meses	Registro	1410700980057
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA		
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 <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]			
100 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)		Nº Apres.	6
Validade	24 meses	Registro	1410700980065
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOXICICLINA		
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 <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Stem 131

01/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		HYPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		Detalhe do Produto: OMEPRAZOL	
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343.0		
Nome Comercial	OMEPRAZOL				
Classificação Terapêutica	ANTILULCEROSOS				
Registro	113430173				
Processo	25351.827/882/2008-42				
Vencimento do Registro	10/2019				
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	11	Data de Publicação	19/10/2009
20 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLUS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	Registro	1134301730111		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	OMEPRAZOL				
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>HYPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sem IFA Cadastrado				
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1	Data de Publicação	19/10/2009
40MG CAP GEL DURA CT FR PLUS OPC X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	Registro	1134301730012		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	OMEPRAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<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>				

01/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  

- HYPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sem IFA Cadastrado

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

*(sem dados cadastrados)*

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

*(sem dados cadastrados)*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação  ATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

20 MG CAP GEL DURA CT FR PLUS OPC X 7

CAPSULA GELATINOSA DURA

2

19/10/2009

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OMEPRAZOL

Registro

1134301730020

Complemento Diferencial da Apresentação

*(sem dados cadastrados)*

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  

- HYPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sem IFA Cadastrado

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

*(sem dados cadastrados)*

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

*(sem dados cadastrados)*

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação  ATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

20 MG CAP GEL DURA CT FR PLUS OPC X 14

CAPSULA GELATINOSA DURA

3

19/10/2009

Validade

24 meses

Princípio Ativo

OMEPRAZOL

Complemento Diferencial da Apresentação

*(sem dados cadastrados)*

Embalagem

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

003184

Validade	24 meses	Registro	1134301730039
Princípio Ativo	OMEPRAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<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>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
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 <b>Ativa</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 28	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	19/10/2009
Validade	24 meses	Registro	1134301730047
Princípio Ativo	OMEPRAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<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>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
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 <b>Ativa</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CX FR PLAS OPC X 840 (EMB HO5P)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	19/10/2009
Validade	24 meses	Registro	1134301730055
Princípio Ativo	OMEPRAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<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>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
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 <b>Ativa</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLUS INC X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	19/10/2009
Validade	24 meses	Registro	1134301730063
Princípio Ativo	OMEPRAZOL		
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	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		



01/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

01/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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 <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	7		19/10/2009	
Validade	24 meses	Registro		1134301730071	
Princípio Ativo	OMEPRAZOL				
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>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sem IFA Cadastrado				
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 <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28	CAPSULA GELATINOSA DURA	8		19/10/2009	
Validade	24 meses	Registro		1134301730081	
Princípio Ativo	OMEPRAZOL				
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>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sem IFA Cadastrado				
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 <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56	CAPSULA GELATINOSA DURA	9		19/10/2009	
Validade	24 meses	Registro		1134301730098	
Princípio Ativo	OMEPRAZOL				
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>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sem IFA Cadastrado				
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 <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	10		19/10/2009	

Validade	24 meses	Registro	1134301730101
Princípio Ativo	OMEPRAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILETER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• HIFOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	OMAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

## Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: BACTRISAN			
Nome da Empresa	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA		
CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Nome Comercial	BACTRISAN		
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS		
Registro	107140057		
Processo	25001.004921/82		
Vencimento do Registro	09/2018		
Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML	Nº Apres.	2
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Registro	1071400570021
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML	Nº Apres.	5
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Registro	1071400570007
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML	Nº Apres.	6
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Registro	1071400570081
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML	Nº Apres.	6
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Registro	1071400570081
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)	7	06/10/2000
Validade	Registro	1071400570070
Princípio Ativo	SUSPENSÃO ORAL	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sem IFA Cadastrado	
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação [Ativa]	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PET AMB X 50 ML	8	06/10/2000
Validade	Registro	1071400570050
Princípio Ativo	SUSPENSÃO ORAL	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sem IFA Cadastrado	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	

Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação [Ativa]	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PET AMB X 50 ML (EMB HOSP)	9	06/10/2000
Validade	Registro	1071400570097
Princípio Ativo	SUSPENSÃO ORAL	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sem IFA Cadastrado	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação [Ativa]	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PET AMB X 100 ML	10	06/10/2000
Validade	Registro	1071400570100
Princípio Ativo	SUSPENSÃO ORAL	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

01/02/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SAWAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação (Intiva)	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 48	3	06/10/2000
Validade	24 meses	Registro	1071400570038
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SAWAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		

01/02/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
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 (Intiva)	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PET AMB X 100 ML (EMB HOSP)	11	06/10/2000
Validade	24 meses	Registro	1071400570119
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial de Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PET AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SAWAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
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 (Intiva)	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	1	06/10/2000
Validade	24 meses	Registro	1071400570011
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		

Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> MATIVA 400 MG + 80 MG COM CX BLAL PIAS INC X 500	Nº Apros. 4 Data de Publicação 06/10/2000
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Registro 1071400570046
Validade 24 meses	
Princípio Ativo TRIMETOPRIMA SULFAMETOXAZOL	
Complemento diferencial da Apresentação (sem dados cadastrados)	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)</p>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarifa	(sem dados cadastrados)
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Stem 224

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: ADENOSINA	
Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	Autorização	1.01.345-0
CNPJ	19.570.720/0001-10		
Nome Comercial	ADENOSINA		
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUCCAO		
Registro	113430182		
Processo	23351.6694372009-43		
Vencimento do Registro	01/2021		
Apresentação <input type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	17/01/2011
Validade	24 meses	Registro	1134301820011
Princípio Ativo	ADENOSINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	17/01/2011
Validade	24 meses	Registro	1134301820021
Princípio Ativo	ADENOSINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		

## Local de fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

INTRAVENOSA

Sim

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

Venda sob Prescrição Médica

[sem dados cadastrados]

Comercial

Não Informado

[sem dados cadastrados]

Não

Não

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETAVEL

3

17/01/2011

24 meses

ADENOSINA

[sem dados cadastrados]

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

## Local de fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

INTRAVENOSA

Sim

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

Venda sob Prescrição Médica

[sem dados cadastrados]

Comercial

Não Informado

[sem dados cadastrados]

Não

Não

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO INJETAVEL

2

17/01/2011

24 meses

ADENOSINA

[sem dados cadastrados]

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA





## Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		Equiplex Indústria Farmacêutica Ltda	
CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772.2
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEÍCULOS DE MEDICAMENTOS		
Registro	117720024		
Processo	25351.281920/2004-00		
Vencimento do Registro	02/2020		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	25
SOL INI CX 90 FR POLIET X 125 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	Registro	1177200240250
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</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>		
	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	26
SOL INI CX 48 FR POLIET X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	Registro	1177200240269
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</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	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	27
SOL INI CX 24 FR POLIET X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	Registro	1177200240277
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	28
SOL INI CX 12 FR POLIET X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	Registro	1177200240285
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
IFA Único	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA) Sem IFA Cadastrado				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarifa	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
SOL INJ CX 100 BOL PVC X 50 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	34	31/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1177200240941		
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
IFA Único	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA) Sem IFA Cadastrado				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarifa	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		

SOL INJ CX 90 BOL PVC X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	35	31/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1177200240958		
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
IFA Único	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA) Sem IFA Cadastrado				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarifa	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
SOL INJ CX 48 BOL PVC X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	36	31/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1177200240366		
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
IFA Único	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA) Sem IFA Cadastrado				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarifa	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				

Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 24 BOL PVC X 500 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	37	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240374	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</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	PARENTERAL (INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA)			
IFA Único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 12 BOL PVC X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	38	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240382	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</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	PARENTERAL (INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA)			
IFA Único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			

Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240013	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
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>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul>			
	Fabricantes Internacionais			
	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	PARENTERAL (INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA)			
IFA Único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240021	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Fabricantes Internacionais			
	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	PARENTERAL (INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA)			
IFA Único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			

01/02/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA-AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrição de uso			
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INI CX 100 AMP POLLET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240056
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrição de uso			
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INI CX 150 AMP POLLET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240064
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		

01/02/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INI CX 300 AMP POLLET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240031
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA-AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrição de uso			
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INI CX 300 AMP POLLET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240048
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA Único	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA) Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	Comercial Não Informado
Destinação	Restrito a hospitais
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 03 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA Único	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA) Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	Comercial Não Informado
Destinação	Restrito a hospitais
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 03 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA Único	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA) Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	Comercial Não Informado
Destinação	Restrito a hospitais
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA Único	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA) Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	Comercial Não Informado
Destinação	Restrito a hospitais
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>

01/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 03 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240110
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 03 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	31/01/2005

<http://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/26361281920200400?obj=01784792000103>

11/26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4

01/02/2017

Validade	24 meses	Registro	1177200240129
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 04 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240137
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

<http://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351281920200400?obj=01784792000103>

12/26

003199

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Não	
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 04 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	16	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240161
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarifa	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Não	
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 04 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	15	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240153
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarifa	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 05 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	18	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240188	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	[sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	[sem dados cadastrados]			
	Fabricantes Internacionais			
	[sem dados cadastrados]			
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA)			
IFA Único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 05 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	19	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240196	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	[sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	[sem dados cadastrados]			
	Fabricantes Internacionais			
	[sem dados cadastrados]			
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA)			
IFA Único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			

Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	21	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240218	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	[sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	[sem dados cadastrados]			
	Fabricantes Internacionais			
	[sem dados cadastrados]			
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA)			
IFA Único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 20 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	23	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240234	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	[sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	[sem dados cadastrados]			
	Fabricantes Internacionais			
	[sem dados cadastrados]			
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA)			
IFA Único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			



Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	24	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240242	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Fabricantes Internacionais			
	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)			
IFA único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 100 BOL PLAS TRANS FLEX X 50 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	29	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240299	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Fabricantes Internacionais			
	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)			

IFA único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 90 BOL PLUS TRANS FLEX X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	30	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240307	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO INCOLOR FLEXIVEL</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	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)			
IFA único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
SOL INJ CX 48 BOL PLUS TRANS FLEX X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	31	31/01/2005	
Validade	24 meses	Registro	1177200240315	
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO INCOLOR FLEXIVEL</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>			