

DOCUMENTOS TÉCNICOS

**DIMASTER COMERCIO DE
PRODUTOS HOSPITALARES
LTDA**

003455



DIMASTER COM. PROD. HOSP. LTDA
RODOVIA BR 480, Nº 180
Barão de Cotegipe - RS
02.520.829/0001-40

Certificado de Registros

MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO - PR
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 048/2017

ITEM 110

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: [REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]		
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1004977
[REDACTED]	[REDACTED]		
Classe Terapêutica	PROGESTAGENOS SIMPLES		
[REDACTED]	[REDACTED]		
Processo	25000.018970/98-89		
[REDACTED]	[REDACTED]		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	2	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890021
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT 25 FA VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO INJETAVEL	3	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890032
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML + SER + AGULHA	SUSPENSAO INJETAVEL	4	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890043
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT SER PREENCHIDA X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	5	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890054
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - SERINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	7	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890076
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---	--------------------	-----------	--------------------

150 MG/ML SUS INJ CT 25 AMP VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	8	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890087
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML + SER + AGULHA	SUSPENSAO INJETAVEL	9	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890097
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890010
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	6	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890065
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

ITEM 154

Consultas / Medicamentos / Detalhes			
Detalhe do Produto: [REDACTED]			
[REDACTED]	[REDACTED] A		
CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
[REDACTED]	[REDACTED]		
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS		
[REDACTED]	[REDACTED]		
Processo	25000.002791/96-59		
[REDACTED]	[REDACTED]		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750021
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750031
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750048
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	29/11/1996

Validade	24 meses	Registro	1071401750056
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750064
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750072
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750080
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750099
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	29/11/1996
Validade	24 meses	Registro	1071401750102
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	29/11/1996
Validade	36 meses	Registro	1071401750013
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE ▪ Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ▪ SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
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		

Voltar

ITEM 185

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: [REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1013430
[REDACTED]	[REDACTED]		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
[REDACTED]	[REDACTED]		
Processo	25351.695995/2008-90		
[REDACTED]	[REDACTED]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1134301670011
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> HIPOLABOR 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1134301670028
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1134301670036
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIU		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1134301670044
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIU		

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTESecundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	



DIMASTER COM. PROD. HOSP. LTDA
RODOVIA BR 480, Nº 180
Barão de Cotegipe - RS
02.520.829/0001-40

Certificado de Boas Práticas

MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO - PR
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 048/2017

ITEM 110

Diário Oficial da União - Suplemento



Empresa: Zydus Nikkho Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.254.971/0008-58
 Endereço: Rua Jaime Perdigão, 431/445, Monerê/ Ilha do Governador
 Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 21920-240
 Autorização de Funcionamento: 1.05.651-0 Expediente(s): 0534554/15-5 e 0534543/15-0
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.
 Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.

Empresa Fabricante: Purdue Pharmaceuticals L.P.
 Endereço: 4701 Purdue Drive - Wilson, NC 27893
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 15.127.898/0001-30
 Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1 Expediente(s): 0622193/15-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

ENDEREÇO: SCIA QUADRA 15 CONJUNTO 03 LOTE 05
 BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL GUARÁ CEP: 71250015 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 38.071.866/0001-66
 PROCESSO: 25351.821922/2016-09 AUTORIZ/MS: 1.15078.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: OM BOAT LOCAÇÃO DE EMBARCACOES LTDA
 ENDEREÇO: rua alvaro maia n 2166 sala 5
 BAIRRO: adrianoopolis CEP: 69057035 - MANAUS/AM
 CNPJ: 17.026.052/0001-30
 PROCESSO: 25351.813533/2016-10 AUTORIZ/MS: 1.15069.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

[REDACTED]

Empresa Fabricante: Strides Arcolab Limited
 Endereço: Nº. 36/7, Surajgajkanahalli, Indlaviadi Cross, Anekal Tahuk, Bangalore-562 166
 País: Índia
 Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
 Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 0704177/15-2 e 0870267/15-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas moles.

EMPRESA: TRANSPORTES BOSCAINI LTDA
 ENDEREÇO: BR 290, KM 421, S/Nº
 BAIRRO: SUBURBIO CEP: 97300000 - SÃO GABRIEL/RS
 CNPJ: 04.626.125/0001-82
 PROCESSO: 25351.817783/2016-27 AUTORIZ/MS: 1.15072.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CF LOG TRANSPORTES LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA DAS CARMELITAS, nº 2252
 BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 81650060 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 19.004.938/0001-08
 PROCESSO: 25351.822289/016-2 AUTORIZ/MS: 1.15077.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Ltd
 Endereço: Hahel Baroda Highway, Hahel - 389 350, Dist. Panchmahal, Gujarat State
 País: Índia
 Empresa solicitante: Sun Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 05.035.244/0001-23
 Autorização de Funcionamento: 1.04.682-0 Expediente(s): 0176316/15-4, 0176360/15-1, 0238192/13-3 e 0176314/15-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
 Líquidos não estéreis: soluções.
 Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
 Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
 Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
 Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

EMPRESA: NAVEGA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: BR 290, KM 421, S/Nº
 BAIRRO: SUBURBIO CEP: 97300000 - SÃO GABRIEL/RS
 CNPJ: 07.238.991/0011-07
 PROCESSO: 25351.811624/2016-37 AUTORIZ/MS: 1.15061.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Confiança Comercial Cirúrgica - Eireli - ME
 ENDEREÇO: Avenida Goioerê nº 180
 BAIRRO: Centro CEP: 87302070 - CAMPO MOURÃO/PR
 CNPJ: 17.813.674/0001-08
 PROCESSO: 25351.825133/2016-41 AUTORIZ/MS: 1.15086.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

Empresa Fabricante: AndersonBreon Inc.
 Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0001-69
 Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 0385906/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.

[REDACTED]

EMPRESA: PRAZI, Donaduzzi & Cia Ltda
 ENDEREÇO: RODOVIA WASHINGTON LUIZ, Nº 4370, GALPÃO G
 BAIRRO: VILA SÃO SEBASTIÃO CEP: 25055009 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
 CNPJ: 73.856.593/0006-70
 PROCESSO: 25351.811630/2016-42 AUTORIZ/MS: 1.15063.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

Empresa Fabricante: Merck S.A. de C.V.
 Endereço: Calle 5 Nº 7, Fraccionamiento Industrial Aloe Blanco, Naucalpan de Juarez, C.P. 53370
 País: México
 Empresa solicitante: Grinental do Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.555.143/0001-13
 Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7 Expediente(s): 0838141/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações, 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.

EMPRESA: X-LOG Express Transporte e Distribuição Ltda- Epp
 ENDEREÇO: Alameda Bom Pastor nº 1816, Bloco 1, Pavilhão 7 E 8
 BAIRRO: Ouro Fino CEP: 83015140 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR
 CNPJ: 07.950.059/0005-13
 PROCESSO: 25351.760055/2015-76 AUTORIZ/MS: 1.15089.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FABIO A. ALBINO - ME
 ENDEREÇO: RUA BAGÉ Nº 1.211
 BAIRRO: NITERÓI CEP: 92120190 - CANOAS/RS
 CNPJ: 10.216.742/0001-02
 PROCESSO: 25351.817603/2016-78 AUTORIZ/MS: 1.15081.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
 Endereço: Rua de Indústria, 2 - Quinta Grande, Amadora, 2610-088
 País: Portugal
 Empresa solicitante: Ansen Farmacêutica S.A. CNPJ: 46.070.868/0001-69
 Autorização de Funcionamento: 1.00.118-8 Expediente(s): 0672461/15-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas (granul).

EMPRESA: MATIAS MACHADO DA SILVA-ME
 ENDEREÇO: Rua Euripedes Machado, 222-A
 BAIRRO: Nova Brasília CEP: 44915000 - SÃO GABRIEL/BA
 CNPJ: 22.742.908/0001-03
 PROCESSO: 25351.817757/2016-88 AUTORIZ/MS: 1.15071.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: JC Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação LTDA-ME
 ENDEREÇO: Rua Uberlândia, sn quadra 60 lote 09
 BAIRRO: Jardim Luz CEP: 74915017 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 01.662.176/0002-52
 PROCESSO: 25351.817028/2016-90 AUTORIZ/MS: 1.15073.1
 ATIVIDADE/CLASSE

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L.
 Endereço: Via Nettunense, 90 - 04011 Nettuno (LT)
 País: Itália
 Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica LT. CNPJ: 61.072.393/0001-33
 Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 0975560/14-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AVERT LABORATÓRIOS LTDA.
 ENDEREÇO: Rodovia Fernão Dias, S/N, KM 933- Norte- Setor Avert
 BAIRRO: Dos Pesegueiros CEP: 37640000 - EXTREMA/MG
 CNPJ: 44.211.936/0011-09
 PROCESSO: 25351.817143/2016-09 AUTORIZ/MS: 1.15067.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CBA - COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Empresa Fabricante: Procos S.A.
 Endereço: Calle 80 Nro. 78 B - 201, Barranquilla, Departamento Atlántico
 País: Colômbia
 Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
 Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 0688065/15-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas moles.



NICIO MACHADO DE PAULA, 89 BAIRRO: CENTRO CEP: 29690000 - ITAGUAÇU/ES CNPJ: 05.631.011/0001-93 PROCESSO: 25351.473849/2013-72

AUTORIZ/MS: 1.40097-4 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS EMPRESA: D.R.N. DOS SANTOS & CIA LTDA - ME ENDEREÇO: CNM 02, BLOCO B, LOJA 06 BAIRRO: CENTRO CEP: 72155000 - CEILÂNDIA/DF CNPJ: 01.405.742/0002-40 PROCESSO: 25351.738929/2014-78

AUTORIZ/MS: 1.13106-2 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO ÁGUA DE ANJO EIRELI - ME ENDEREÇO: RUA TIRADENTES, Nº 804, SALA 03 BAIRRO: CENTRO CEP: 84010190 - PONTA GROSSA/PR CNPJ: 08.094.979/0001-16 PROCESSO: 25351.658099/2014-98

AUTORIZ/MS: 1.12723-7 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS EMPRESA: PRIMA VITA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME ENDEREÇO: RUA PROFESSOR JOÃO DE OLIVEIRA TORRES 25 BAIRRO: JARDIM ANAÍIA FRANCO CEP: 03337010 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 00.344.487/0001-20 PROCESSO: 25000.002901/99-06

AUTORIZ/MS: 1.34298-7 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS SITE DISPENSAÇÃO:

Total de Empresas : 5

RESOLUÇÃO - RE Nº 814, DE 1º DE ABRIL DE 2016

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

Art. 1º Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização Especial das Empresas, constante no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: ANA CRISTINA FONSECA ARAÚJO ME ENDEREÇO: RUA 01, Nº 2239 BAIRRO: CENTRO CEP: 13500142 - RIO CLARO/SP CNPJ: 02.122.839/0001-28 PROCESSO: 25351.781672/2014-66

AUTORIZ/MS: 1.13489-6 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 1

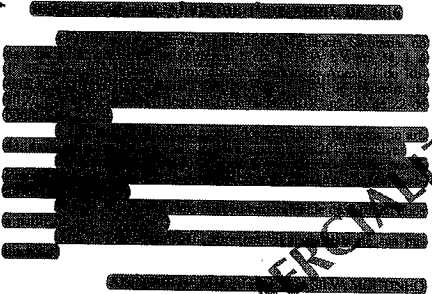


Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: cápsulas.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: cápsulas.

RESOLUÇÃO - RE Nº 816, DE 1º DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Líquidos não estéreis: suspensões.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Líquidos não estéreis: soluções.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis penicilínicos: pós liofilizados, Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica), Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções (com preparação asséptica), Produtos estéreis carbapenêmicos: pós liofilizados.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis (granul): comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 817, DE 1º DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Linhas: Líquidos não estéreis e Produtos estéreis, Motivo: Em atendimento ao art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desconformidade com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 10 (§ 1º), 11, 13 (incisos III e VI do § 3º), 18, 25, 80 (inciso IX), 82 (inciso III, V), 103, 117, 123, 139, 164, 197 (§ 3º), 205 (§ 1º), 294, 295 (inciso III do § 3º), 312 (§ 3º), 318, 410, 420 (§ 2º), 522, e 524.



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

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

Empresa: Air Líquido Brasileira	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Hugo Fumagalli, 50, Cumbica	
Município: Guarulhos	UF: SP
CNPJ: 00.331.788/0019-48	CEP: 07220-080
Autorização de Funcionamento: 2.200/00-0	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhnad	
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: Farma	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orremont, 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 114510/03-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

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

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

Empresa Fabricante: 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).	

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.	

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

ANEXO (*)

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

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLOGICOS LTDA 1.02833-1
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE
FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADA
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD - CHINA
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO., LTD - VIETNÃ
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÃ
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA
DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADA
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA
Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell > Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC > Stride™ 500 mini canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 IIC > 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 IIC > 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.

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11
Endereço: Avenida Ceci, 820, Tamboré	
Município: Barueri	UF: SP
CNPJ: 72.593.791/0001-11	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: cefalosporínicos; 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 Ltda.	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.	



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.

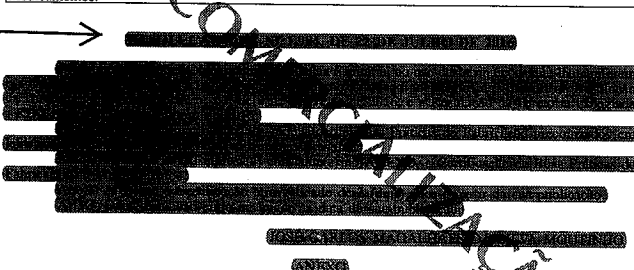
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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:	
Insufum Farmacêuticos.	
Medicamentos.	



Empresa: Air Liquide 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:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa: Air Liquide 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:	
Gases 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 Shesse Str, Dupnitsa 2600	
Pais: Bulgária	
Empresa solicitante: Aclavis 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: Bipso 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/anericidade.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 (granel).	

Empresa Fabricante: Emcare 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): 1100303/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires 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 40, 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 injeções.	

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited.	
Endereço: Kothur, Mahaboobnagar 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: 09.947.936/0001-37
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:
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 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 Fornaci, 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): 057492/15-5
Linha(s): Sólidos não estéreis.
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e de acordo 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, 55, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 212 (inciso V do § 2º), 244, 247, 253, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 306, 307, 308, 309 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 87 und 89, 101, 88212 Ravensburg.
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 00.553-1 Expediente(s): 0041567/14-7
Linha(s): Produtos estéreis.
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0002-68
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Indústrias
Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-909
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0967065/15-3, 0966921/15-3, 0957049/15-1 e 0966862/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.
Semi-sólidos 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.

DOCUMENTOS TÉCNICOS

**DIMACI PR MATERIAL
CIRURGICO LTDA**

QUALIFICAÇÃO TÉCNICA



PREFEITURA MUNICIPAL DE CURITIBA

ALVARÁ Nº: 1.109.342

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

DIMACI PR MATERIAL CIRURGICO LTDA
R. ANITA RIBAS - Nº 000410

INSC. IMOB.:35.3.0026.0368.01-7 0000 INSCRIÇÃO MUNICIPAL:00 00 0320479-6 CNPJ: : CNPJ: 00.656.468/0001-39

Taxação: COM

Tipo de Instalação: OUTROS

- Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laborató
- Comércio atacadista de cosméticos e produtos de perfumaria
- Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano
- Comércio atacadista de produtos de higiene pessoal
- Comércio atacadista de produtos odontológicos
- Comércio atacadista de produtos saneantes domissanitários
- Comércio atacadista especializado em outros produtos alimentícios não especificados anteriormente
- Depósito de produtos odonto-médico-hospitalares
- Depósitos de produtos farmacêuticos/medicamentos

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

VÁLIDO ENQUANTO SATISFIZER AS EXIGÊNCIAS DA LEGISLAÇÃO EM VIGOR.

RENOVADO PELA PORTARIA Nº 017/2012-SMF

CURITIBA, 28 DE NOVEMBRO DE 2012
DIVISÃO DE ALVARÁ E ATENDIMENTOS

IMPORTANTE:

- A assinatura no alvará de licença expedido por meio eletrônico fica dispensada nos termos do Decreto nº 822/2010. A verificação de sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço www.curitiba.pr.gov.br link alvará comercial, em consulta dados alvará.
- É obrigatória a comunicação imediata em caso de encerramento, paralisação, alteração de endereço, de ramo ou qualquer outra alteração, evitando as penalidades previstas na legislação.

EVELIZE A. D. TARASIUK
MATRÍCULA: 75730

	<p>CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-0 R. Presidente Epitácio Pessoa, 1115 - Bairro Park Estrela - Jd. São Francisco CEP 81334-000 - Curitiba - PR - Fone: (41) 334-5441</p>
	<p>Autenticação Digital De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé</p> <p>Cód. Autenticação: 41212012161003260796-1; Data: 20/12/2016 10:03:32</p> <p>Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEK27182-SKBV. Valor Total do Ato: R\$ 3,78 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br</p> <p><i>[Assinatura]</i> Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular</p>

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 20/12/2016 às 10:13:30 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be2ef3ab3108c907ea500eb325ea2802a5a4451ac8f9f71ef5cc8e0cbbf2ae3b7c79ec57a8e72a87d8a69d2c6b8a2a8d4a950101590cb7d9b4b6c61d541a7a141

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para DIMACI - PR MATERIAL CIRURGICO 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.

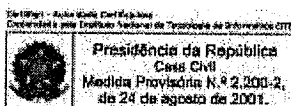
Esta certidão tem a sua validade até: 20/12/2017 às 10:03:49 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 624063

Código de Controle da Autenticação:

41212012161003260796-1

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



CVE - CERTIFICADO DE VISTORIA EM ESTABELECIMENTO
3.1.01.16.0000930759-84

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

Localização: R ANITA RIBAS, 410 BACACHERI CURITIBA - PR
--

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

Ramo Atividade Econômica (de acordo com CNAB)

4645/1-01 - COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS
--

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

Área Ocupada: 3.040,60 m ²	Capacidade de Público:
Projeto NIB: 930759/2016	Laudo NIB:
Ocupação: J-2 - TODO TIPO DE DEPÓSITO	
Uso de GLP liberado: CONFORME CENTRAL GLP PREVISTA EM PROJETO APROVADO	
Medidas de Segurança: SINALIZAÇÃO DE EMERGÊNCIA, SAIDAS DE EMERGÊNCIA, BRIGADA DE INCÊNDIO, ALARME DE INCÊNDIO, EXTINTORES E ILUMINAÇÃO DE EMERGÊNCIA.	
Nota:	

VALIDADE DO DOCUMENTO: 19 de Dezembro de 2017

7fbc8496.97ef6ecb.1a319055.37dd2653-1

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

CURITIBA, PR, 19 de Dezembro de 2016

A assinatura nos documentos expedidos por meio eletrônico, através do Sistema

SOLDADO LUIS ANTONIO DE ANDRADE E SILVA Serviço de Prevenção

	<p>CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0</p> <p>Autenticação Digital</p> <p>De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé</p> <p>Cód. Autenticação: 41212012160853270296-1; Data: 20/12/2016 08:53:33</p> <p>Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEK26982-DP1V; Valor Total do Ato: R\$ 3,78</p> <p>Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br</p> <p>Bal. Vélber de Miranda Cavalcanti Titular</p>
---	--

7fbc8496.97ef6ecb.1a319055.37dd2653-1

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 20/12/2016 às 10:15:24 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be2ef3ab3108c907ea500eb325ea2802a2120858b36b5bb44323fb1909
 9995e01c79ec57a8e72a87d8a69d2c6b8a2a8d4a22b18c6fd6458f87f3a523f2e44f33c

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para DIMACI - PR MATERIAL CIRURGICO 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.

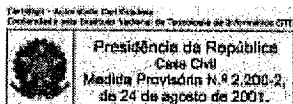
Esta certidão tem a sua validade até: 20/12/2017 às 08:54:15 (Dia/Mês/Ano)

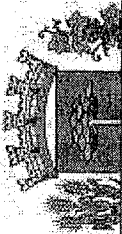
Código de Controle da Certidão: 623959

Código de Controle da Autenticação:

41212012160853270296-1

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





CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - ÓRGÃO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELAMENTO DE NOTAS - CARIÓTIPO DA CIDADANIA

Autenticação Digital

Cód. Autenticação: 41219507161595299843-1 - Data: 05/07/2016 15:05:52

Sexo: F, Data de Nascimento: 10/09/1970, RG: 30457-90655

Confirmação em diário de atos aut. (http://www.diaodigital.pr.gov.br)

Dr. Valdir de Moraes Cruz

Informações
Reclamações



ou 0800 6640 041

PREFEITURA MUNICIPAL DE CURITIBA
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAUDE
VIGILÂNCIA SANITÁRIA

Licença Sanitária

DISTRITO SANITARIO BOA VISTA

Nº 03.061/2016

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

Licença Sanitária a:

Razão Social DIMACI PR MATERIAL CIRURGICO LTDA

Nome Fantasia DIMACI PR

Endereço RUA ANITA RIBAS 410 LOJA BACACHERI

Processo nº 43045/16 Insc. Imob.

Técnico VISA 38313 - 38308

Insc. Munic. 320479-6

Ramo(s) de Atividade Econômica:

COMERCIO ATACADISTA ESPECIALIZADO EM OUTROS PRODUTOS ALIMENTICIOS NAO ESPECIFICADOS ANTERIORMENTE / COMERCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO / COMERCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MEDICO CIRURGICO HOSPITALAR E DE LABORATORIOS / COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS / COMERCIO ATACADISTA DE COSMETICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA / COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL / COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS SANEANTES DOMISSANITARIOS / DEPOSITO DE PRODUTOS ODONTO-MEDICO-HOSPITALARES / DEPOSITO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS-MEDICAMENTOS

ESTABELECIMENTO AUTORIZADO A COMERCIALIZAR PRODUTOS DA PORTARIA 344/98 ANVISA.



Lucimara Baúista Flix
Matrícula FMT 40376
CRMV PR 4927
Diretor de Serviço VISA - D. Sanit.

CURITIBA, 04 de Julho de 2016

Validade: até 04/07/2017, e enquanto satisfizer as exigências da legislação em vigor. Manter em local visível ao público

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 06/07/2016 às 09:02:51 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b637250aa709f1804ec11cf58407c1488392cbdae8480ea94cba646beda
 b0533dc79ec57a8e72a87d8a69d2c6b8a2a8d4dea2698e67bb7fb070a6cdaff786d7b1

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

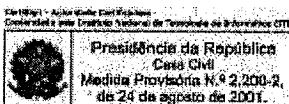
Esta certidão tem a sua validade até: 06/07/2017 às 02:56:39 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 557359

Código de Controle da Autenticação:

41210507161505290843-1

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





**SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA**



**CERTIDÃO DE REGULARIDADE
2017**



CADASTRO NO CRF SOB O 11177	VALIDADE 31/03/2018	CODIGO DE AUTENTICAÇÃO D8E8073E252D5554C6F69A0BA92E3
RAZAO/DENOMINAÇÃO SOCIAL DIMACI/PR - MATERIAL CIRURGICO LTDA		
NOME FANTASIA IMPORTADORA DIMACI/PR		
TIPO DE ESTABELECIMENTO DISTRIBUIDORAS DE MEDIC., INSUMOS E	NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT.	
ENDEREÇO R. ANITA RIBAS 410	CNPJ 00.656.468/0001-39	
LOCALIDADE HUGO LANGE	CIDADE - UF CURITIBA III-PR	
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO		
SEG. A SEX 08:00 AS 12:00 / 13:30 AS 18:15 H		

RESPONSÁVEIS TÉCNICOS							
TIPO	INSCRIÇÃO	NOME			FUNÇÃO		SITUAÇÃO
F	24984	GISELE MAYRA ADAMS			DIRETOR TÉCNICO		CONTRATADO
		Domingo	Segunda	Terça	Quarta	Quinta	Sábado
		*****	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	08:00 às 12:00	*****
		*****	13:30 às 18:15	13:30 às 18:15	13:30 às 18:15	13:30 às 18:15	*****

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 nos artigos 22, parágrafo único e 24, da lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Trata-se de sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos 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 atualizado.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.875-J
 Presidente Epifânio Torres - 1145 - Centro Cívico - Curitiba - PR - CEP 81212-000 - www.cervejudas.org.br - Tel: (41) 334-2141 - Fax: (41) 334-1542

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

Cod. Autenticação: 41212103171043480250-1; Data: 21/03/2017 10:45:17

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEV72860-TPOH - Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bol. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

OBSERVAÇÕES :

- 1 - Por infração a qualquer norma relativa a atividade profissional perderá este documento seu valor, podendo o respectivo CRF determinar o seu recolhimento.
- 2 - A baixa de Responsabilidade técnica (RT) deverá ser comunicada pelo profissional à Vigilância Sanitária correspondente.
- 3 - Na baixa da Responsabilidade Técnica (RT) será obrigatória a devolução deste documento ao respectivo CRF.

TERMO DE DEVOLUÇÃO:

Ao CRF- _____

Eu _____ inscrito (a) neste órgão sob o nº _____, comunico que a partir desta data de demissão _____ / _____ / _____ deixo de exercer a função de _____ pelo estabelecimento de razão social _____ recolhendo e devolvendo esta CRT para as providências cabíveis ao CRF- _____.

Local _____

Data da comunicação _____

Assinatura do Farmacêutico _____

Outrossim, declaro que deixo esta responsabilidade técnica pelo seguinte motivo:

CÓDIGO DE ÉTICA DA PROFISSÃO FARMACÊUTICA

Aprovado pela Resolução Nº 596/2014

Art. 13 - O farmacêutico deve comunicar previamente ao Conselho Regional de Farmácia, por escrito, o afastamento temporário das atividades profissionais pelas quais detém responsabilidade técnica, quando não houver outro farmacêutico que, legalmente, o substitua.

§1º - Na hipótese de afastamento por motivo de doença, acidente pessoal, óbito familiar ou por outro imprevisível, que requeira avaliação pelo Conselho Regional de Farmácia, a comunicação formal e documentada deverá ocorrer em 5 (cinco) dias úteis após o fato.

§2º - Quando o afastamento ocorrer por motivo de férias, congressos, cursos de aperfeiçoamento, atividades administrativas ou outras previamente agendadas, a comunicação ao Conselho Regional de Farmácia deverá ocorrer com antecedência mínima de 48 (quarenta e oito) horas.

Art. 14 - É proibido ao farmacêutico:

(...)

XXXIV - intitular-se responsável técnico por Conselho Regional de Farmácia, comprovada mediante a Certidão



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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 30/03/2017 às 10:29:19 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b60222e62b3a6aeaa7e1adad8bc8191ff849759a6e3595eb3df7c7cae0e
 a6f4d0c79ec57a8e72a87d8a69d2c6b8a2a8d4fcda1ca98083c9e84c6f132dc7769a45

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para DIMACI - PR MATERIAL CIRURGICO 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.

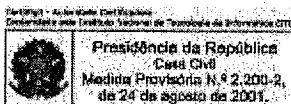
Esta certidão tem a sua validade até: 21/03/2018 às 10:44:41 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 675167

Código de Controle da Autenticação:

41212103171043480250-1 a 41212103171043480250-2

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



AUTORIZAÇÃO MEDICAMENTO COMUM



ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EXPORTAR; MEDICAMENTO
FABRICAR; MEDICAMENTO
IMPORTAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: AVERT LABORATORIOS LTDA
ENDEREÇO: AV. FRANCISCO SAMUEL LUCCHESE FILHO Nº 1039
BAIRRO: PENHA CEP: 12929000 - BRAÇANÇA PAULISTA/SP
CNPJ: 44.211.916/0001-37
PROCESSO: 25992.0/114077-AUTORIZAÇÃO: 1.00174.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMBALAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPORTAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
FABRICAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
REEMBALAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.430, DE 4 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais, conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º da Resolução Interministerial nº 2008-11, de 22 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

IRIBUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: OXIMIL OXIGENIO MINAS GERAIS LTDA
ENDEREÇO: avenida das indústrias 1010
BAIRRO: distrito industrial CEP: 32400000 - IBIRITÉ/MG
CNPJ: 66.358.979/0001-82
PROCESSO: 25351.040512/2013-89 AUTORIZAÇÃO: 2.26000.9
ATIVIDADE/CLASSE
ENVASAR; GÁSIS MEDICINAIS
EMPRESA: HEROPQUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA
ENDEREÇO: Av. João Antonio Moreira, 1601 Galpão 04 e 05
BAIRRO: Casa Branca CEP: 13211223 - JUNDIAÍ/SP
CNPJ: 11.136.050/0001-17
PROCESSO: 25351.368054/2010-00 AUTORIZAÇÃO: 1.08415.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR; INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR; INSUMOS FARMACÊUTICOS
FRACIONAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: HOSPNEW AERTEI DISTRIBUIDORA EIRELI - ME
ENDEREÇO: RUA JULIA ALVES DOS SANTOS, 02
BAIRRO: VALE DA SIMPATIA CEP: 25565240 - SÃO JOÃO DE MERITI/RJ
CNPJ: 05.517.576/0001-84
PROCESSO: 25351.106352/2009-00 AUTORIZAÇÃO: 1.07923.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: MARIEL LOGÍSTICA LTDA-EPP
ENDEREÇO: RUA JOAO PAULO DE ALÉS BERNARDO, Nº 107-A
BAIRRO: CHICO DE PAULA CEP: 11085400 - SANTOS/SP
CNPJ: 11.005.471/0001-09
PROCESSO: 25351.456817/2012-01 AUTORIZAÇÃO: 1.09315.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: mayalmel hospitalar ltda
ENDEREÇO: rua dos jarapagués nº 14 qd 19 lot 01
BAIRRO: jardim renascença CEP: 65076490 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 10.781.820/0001-11
PROCESSO: 25351.553192/2010-02 AUTORIZAÇÃO: 1.08515.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: Logística Soluções de Transportes e Logística Ltda
ENDEREÇO: RODOVIA PRESIDENTE DUTRA, 2550 BLOCO A, MAZEM 4 - PARTE
BAIRRO: BAVONA CEP: 21535900 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 14.413.543/0001-00
PROCESSO: 25351.059983/2012-02 AUTORIZAÇÃO: 1.09646.9
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR; MEDICAMENTO
EMPRESA: TRANSCENIO CAMPINAS TRANSPORTES LTDA - EPP

ENDEREÇO: RUA MANOEL FRANCISCO MENDES Nº 611
BAIRRO: JARDIM DO TREVO CEP: 13030110 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 08.235.110/0001-62
PROCESSO: 25351.262275/2010-05 AUTORIZAÇÃO: 1.08328.4
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR; INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: XLOG EXPRESS TRANSPORTES E DISTRIBUIÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA JOSÉ CARLOTTO, 104
BAIRRO: ATUBA CEP: 8326270 - PINHAIS/PR
CNPJ: 07.550.059/0001-50
PROCESSO: 25023.024865/2009-10 AUTORIZAÇÃO: 1.07843.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR; MEDICAMENTO
EMPRESA: N DO NASCIMENTO EIRELI - EPP
ENDEREÇO: AV BARÃO DO RIO BRANCO N. 1206
BAIRRO: NOVA OLINDA CEP: 6872000 - CASTANHAL/PA
CNPJ: 07.657.779/0001-61
PROCESSO: 25351.713846/2008-10 AUTORIZAÇÃO: 1.07900.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: HELIANTO FARMACÊUTICA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA JOSÉ ABRAS CASSID, Nº 135
BAIRRO: DIST. IND. ULISSÉS GUIMARÃES CEP: 15092609 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
CNPJ: 04.306.487/0001-30
PROCESSO: 25351.607743/2008-11 AUTORIZAÇÃO: 1.07860.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: VITAL COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS PRODUTOS HOSPITALARES E ODONTOLÓGICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA TAMBURQUI, 415, QUADRA 186, LOTE 15
BAIRRO: PARQUE ARIZONIA CEP: 74835530 - GOIANIÁGIO/GO
CNPJ: 17.252.670/0001-06
PROCESSO: 25351.421901/2013-14 AUTORIZAÇÃO: 1.09704.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: transportadora prali-donaduzzi ltda
ENDEREÇO: avenida egypto gerynyne minareto, s/n, sala 12, km 3
BAIRRO: césar park CEP: 89151775 - TOLEDO/PR
CNPJ: 07.606.029/0001-66
PROCESSO: 25351.358243/2012-14 AUTORIZAÇÃO: 1.09273.0
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR; MEDICAMENTO
EMPRESA: ELITE DISTRIBUIDORA FARMACÊUTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA AMARAL GURGEL Nº 55
BAIRRO: PRÍNCIPE DE GAILOS CEP: 09060660 - SANTO ANDRÉ/SP
CNPJ: 61.073.302/0001-60
PROCESSO: 25351.036397/2007-16 AUTORIZAÇÃO: 1.05355.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: TRIA DE FARMACÊUTICA LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA ARNALDO VOSGRAU, 523 B
BAIRRO: QUÍSSISSANA CEP: 83050657 - SÃO JOSÉ DOS PI-
NHAIS/PR
CNPJ: 10.914.130/0001-29
PROCESSO: 25023.026335/2009-16 AUTORIZAÇÃO: 1.08132.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: POLYANA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP
ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE VARGAS, Nº 2980, SALA A
BAIRRO: CENTRO CEP: 68740005 - CASTANHAL/PA
CNPJ: 63.848.345/0001-10
PROCESSO: 25351.226442/2007-18 AUTORIZAÇÃO: 1.07149.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: Fama I Comercial Farmacêutica EIRELI - ME
ENDEREÇO: Rua Castelo Branco nº 301 casa A
BAIRRO: Santa Teresinha CEP: 31365170 - HELD HORIZON-
TE/MG
CNPJ: 97.533.031/0001-40
PROCESSO: 25351.180406/2013-18 AUTORIZAÇÃO: 1.09617.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: HOSPILABOR LTDA
ENDEREÇO: RUA QUINTILIANO COSTA, Nº 620
BAIRRO: SAO PAULO CEP: 35030520 - GOVERNADOR VA-
LADARES/MG
CNPJ: 01.285.054/0001-50
PROCESSO: 25351.327490/2013-20 AUTORIZAÇÃO: 1.09648.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO

DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: UNI HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA ALAGOAS, Nº 253
BAIRRO: IPSEP CEP: 51350560 - RECIFE/PE
CNPJ: 07.484.373/0001-24
PROCESSO: 25019.003409/2005-22 AUTORIZAÇÃO: 1.06298.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
TRANSPORTAR; MEDICAMENTO
EMPRESA: CENTRAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA GOVERNADOR LEOPOLDO NEVES, Nº 67-A
BAIRRO: VARZEA CEP: 50980370 - RECIFE/PE
CNPJ: 08.719.794/0001-50
PROCESSO: 25019.007932/2007-23 AUTORIZAÇÃO: 1.07169.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: RD DISTRIBUIDORA E COMÉRCIO DE CONSUMO, MEDICAMENTOS E MERCADORIAS EM GERAL LTDA
ENDEREÇO: VIA CHICO MENDES, Nº 1145 - PREDIO
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: AGRONIA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS ERELI
ENDEREÇO: Rua dos Cisnes, nº 557
BAIRRO: Cid Universitária Pedro Hmona CEP: 88137300 - PA-
LHOÇA/SC
CNPJ: 05.851.580/0001-44
PROCESSO: 25351.106662/2004-25 AUTORIZAÇÃO: 1.05886.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: DF MED PALMAS LTDA - ME
ENDEREÇO: qd 140 norte av JK II 05
BAIRRO: Pãlmo Diretor norte CEP: 77006130 - PALMÁS TO-
CANTINS/MA
PROCESSO: 25351.281168/2013-27 AUTORIZAÇÃO: 1.09623.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: TRANSPORTADORA CONSOLI LTDA
ENDEREÇO: Rua Fernandes Braga, nº 31
BAIRRO: São José CEP: 94430030 - VIAMÃO/RS
CNPJ: 03.067.397/0001-27
PROCESSO: 25351.397578/2013-28 AUTORIZAÇÃO: 1.09680.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR; MEDICAMENTO
EMPRESA: EIROQUÍMICA LTDA
ENDEREÇO: RUA JOAQUIM SILVA, Nº 56, SOBRELOJA, SALA 201
BAIRRO: CENTRO CEP: 20241110 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 05.109.265/0001-25
PROCESSO: 25351.050567/2001-29 AUTORIZAÇÃO: 1.06142.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
IMPORTAR; MEDICAMENTO
EMPRESA: CIENTIFICA MEDICA HOSPITALAR LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA B, 293, QUADRA 25, LOTE 04
BAIRRO: JARDIM SANTO ANTONIO CEP: 74833030 - GOI-
ÂNIA/GO
CNPJ: 07.847.837/0001-10
PROCESSO: 25351.342949/2006-29 AUTORIZAÇÃO: 1.06743.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS BRASIL MIRACEMA LTDA
ENDEREÇO: RUA MARCELLO DE POLY, S/N - GALPÕES 1 E 2, PARQUE DE EXPOSIÇÕES JAMIL CARDOSO
BAIRRO: CENTRO CEP: 28460000 - MIRACEMA/RJ
CNPJ: 05.946.428/0001-10
PROCESSO: 25351.170788/2002-31 AUTORIZAÇÃO: 1.05344.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR; MEDICAMENTO
DISTRIBUIR; MEDICAMENTO
EXPEDIR; MEDICAMENTO
TRANSPORTAR; MEDICAMENTO
EMPRESA: ACL CARO TRANSPORTES LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA JOÃO PESSOA, Nº 06, PAVIMENTO 1
BAIRRO: CENTRO CEP: 11013002 - SANTOS/SP
CNPJ: 06.695.952/0001-53
PROCESSO: 25004.097878/2007-36 AUTORIZAÇÃO: 1.07374.6
ATIVIDADE/CLASSE

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/cvic/ctx/ck.html>, pela cédula 10110214090800079

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 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.676-0
R. Presidente Epifânio Pessoa, 116 - Bairro Vila Militar - CEP 24060-000 - Rio de Janeiro - RJ - Tel: 21-242444 - Fax: 21-242444

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do art. 1º, § 1º da Lei nº 8.951/1994 e Art. 6º, Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticado e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 41210807161529300375-11; Data: 08/07/2016 15:29:32

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: ADP68546-0CE1
Título do Ato: FISCALIZAÇÃO DE NOTAS TABELIONATARIAS
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valério de Miranda Cavalcanti
Titular



BAIRRO: LAÇOÁ SECA CEP: 59030350 - NATAL/RN
 CNPJ: 08.076.127/0001-04
 PROCESSO: 25351.084045/2006-73 AUTORIZAÇÃO: 1.06525.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TIVA FARMACÉUTICA LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Glória Cabó, 1935, Prédio B, 1ª Andar
 BAIRRO: Santo Amaro CEP: 05021140 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 05.333.542/0001-08
 PROCESSO: 25351.013522/2003-73 AUTORIZAÇÃO: 1.05573.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: AEROCARGAS TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA ME
 ENDEREÇO: Sítio Área Especial para Indústrias, Nº 11 - Lote 2, 1 e 6
 BAIRRO: SOBRADINHO CEP: 73050610 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 08.874.665/0001-36
 PROCESSO: 25351.027277/2009-73 AUTORIZAÇÃO: 1.07673.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: DE MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS DO DISTRITO FEDERAL LTDA
 ENDEREÇO: SIA TRICHO 3 LOTES 625/695 BLOCO B LOJA 302
 BAIRRO: SIA SUL CEP: 71200030 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 06.535.701/0001-73
 PROCESSO: 25351.517570/2013-76 AUTORIZAÇÃO: 1.09757.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: GLOBAL FARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. JOVÉ SOARES Nº 1342
 BAIRRO: GRACIAS CEP: 35603946 - ITAÚNA/MG
 CNPJ: 16.813.834/0001-50
 PROCESSO: 25351.321239/2009-76 AUTORIZAÇÃO: 1.07824.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ARMAZENAR, DISTRIBUIDORA E LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA DIONÍSIO CHINELLATO, 100
 BAIRRO: EL DORADO CEP: 12238578 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
 CNPJ: 09.303.268/0001-77
 PROCESSO: 25351.373374/2009-77 AUTORIZAÇÃO: 1.07886.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: NOVA MED TEC LTDA
 ENDEREÇO: RUA BOFUCATU, 615 - 621
 BAIRRO: VILA CLEMENTINO CEP: 04023062 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 10.682.859/0001-01
 PROCESSO: 25351.660775/2010-78 AUTORIZAÇÃO: 1.08560.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSPORTES E LOGÍSTICA PARADA DOS AMIGOS LTDA
 ENDEREÇO: Benjamin Dagnoni nº 10 Galpão
 BAIRRO: Itaipava CEP: 88316100 - ITAIAÍ/SC
 CNPJ: 11.291.682/0001-55
 PROCESSO: 25351.304408/2011-78 AUTORIZAÇÃO: 1.08570.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: JAMARI COMERCIO E EMPREENDIMENTOS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AVENIDA JAMARI, 2349
 BAIRRO: SETOR 01 CEP: 76670103 - ARIQUEMES/GO
 CNPJ: 13.287.659/0001-54
 PROCESSO: 25351.571946/2011-79 AUTORIZAÇÃO: 1.09012.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DIF - DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. ALMIRANTE ALEXANDRINO DE ALENCAR, 862
 BAIRRO: LAÇOÁ SECA CEP: 59022350 - NATAL/RN
 CNPJ: 10.889.112/0001-07
 PROCESSO: 25351.670841/2011-79 AUTORIZAÇÃO: 1.09196.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Distribuidora de Produtos Odontológicos e Materiais Ltda.
 ENDEREÇO: Rua Polycarpo Ribeiro da Cunha, 10, Loja

BAIRRO: Novo Horizonte CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
 CNPJ: 16.366.888/0001-10
 PROCESSO: 25351.114289/2013-83 AUTORIZAÇÃO: 1.09537.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DMAX - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAL HOSPITALAR LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA DR. FENES DE LUCENA, Nº 327
 BAIRRO: ENCRUZILHADA CEP: 52041090 - RECIFE/PE
 CNPJ: 09.390.408/0001-91
 PROCESSO: 25351.313751/2011-90 AUTORIZAÇÃO: 1.08857.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ECO FARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA BERNARDO MASCARENHAS, Nº 829, DEPOSITO 06
 BAIRRO: FABRICA CEP: 36080000 - JUIZ DE FORA/MG
 CNPJ: 05.767.719/0001-76
 PROCESSO: 25351.34912/2005-96 AUTORIZAÇÃO: 1.06442.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CISCRE IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA AMADOR BÜENO, Nº 115
 BAIRRO: VILA INDUSTRIAL CEP: 13025030 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 07.014.318/0001-70
 PROCESSO: 25351.081050/2008-96 AUTORIZAÇÃO: 1.07485.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NUTRIFARM DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE INGREDIENTES LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ PÉLIX ALVES PACHECO, Nº 310
 BAIRRO: VILA SERRALHEIRO CEP: 02835040 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 06.699.880/0001-12
 PROCESSO: 25351.327852/2006-96 AUTORIZAÇÃO: 1.06740.3
 PERÍODO: 18/09/2012 A 18/09/2013
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 PRACIONAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: DIAS E CORDEIRO COMERCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA BENJAMIN CONSTANT, Nº 660
 BAIRRO: NOVA CIDADE CEP: 26535010 - NILOPOLIS/RJ
 CNPJ: 07.120.002/0001-63
 PROCESSO: 25351.688956/2012-97 AUTORIZAÇÃO: 1.09467.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: EMIS MINAS DIST DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA CONTINENTAL, 176
 BAIRRO: CINCO CEP: 32371620 - CONTAGEM/MG
 CNPJ: 18.468.245/0001-50
 PROCESSO: 25000.011196/97-77 AUTORIZAÇÃO: 1.03127.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSVAR TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: Rua Ricardo Bissoli Cesar, nº 3850
 BAIRRO: Jardim das Bandeiras CEP: 13050080 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 57.695.405/0001-09
 PROCESSO: 25004.000340/95-25 AUTORIZAÇÃO: 1.02823.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: ASLL COMERCIAL LTDA
 ENDEREÇO: RUA TENENTE SILVEIRA, 675
 BAIRRO: CENTRO CEP: 88010301 - FLORIANÓPOLIS/SC
 CNPJ: 01.578.276/0001-11
 PROCESSO: 25000.02885799/83 AUTORIZAÇÃO: 1.04617.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: VITAL HOSPITALAR COMERCIAL LTDA
 ENDEREÇO: AV. PREFEITO HIRANT SANAZAR, Nº 458-468
 BAIRRO: UMIJARA CEP: 06030095 - OSASCO/SP
 CNPJ: 61.610.283/0001-88
 PROCESSO: 25000.0481990 AUTORIZAÇÃO: 1.01832.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: SAFI LAB TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA PLACIDO VIEIRA, Nº 43
 BAIRRO: SANTO AMARO CEP: 04754080 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.708.424/0001-66
 PROCESSO: 25351.002364/02-09 AUTORIZAÇÃO: 1.05260.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Soares Hospitalar LTDA
 ENDEREÇO: Rua Domingos de Azevedo, nº 2243, 8º Andar - CJ. 82
 BAIRRO: Vila Mariana CEP: 04360000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.112.374/0001-50
 PROCESSO: 25351.007429/01-41 AUTORIZAÇÃO: 1.05046.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: IMUNOSUL DISTRIBUIDORA DE VACINAS E PROD. MÉDICOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA SILVA FARMA, 408
 BAIRRO: MONTSEKRAT CEP: 90450070 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 91.481.432/0001-17
 PROCESSO: 25351.012746/00-62 AUTORIZAÇÃO: 1.04863.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: EXPRESSO JUNDIAÍ LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA ANTONIO FREDERICO OZANAMA, Nº 6200
 BAIRRO: VILA RIO BRANCO CEP: 13215276 - JUNDIAÍ/SP
 CNPJ: 50.935.836/0001-40
 PROCESSO: 25000.015521/85-5 AUTORIZAÇÃO: 1.01375.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: MIBELLES FARMA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE BANDAIDRA, 921
 BAIRRO: ALECHIR CEP: 59040200 - NATAL/RN
 CNPJ: 01.269.848/0001-12
 PROCESSO: 25351.027099/01-00 AUTORIZAÇÃO: 1.05182.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PHARMAESPECIAL ESPECIALIDADES QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA DOS ESTADOS, Nº 181 B
 BAIRRO: POLO INDUSTRIAL CEP: 06516310 - SANTANA DE PARNABA/SP
 CNPJ: 65.678.617/0001-06
 PROCESSO: 25004.029041/97-28 AUTORIZAÇÃO: 1.04223.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMBALAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EXPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 PRACIONAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: VITAL HOSPITALAR COMERCIAL LTDA
 ENDEREÇO: AV. PREFEITO HIRANT SANAZAR, Nº 458-468
 BAIRRO: UMIJARA CEP: 06030095 - OSASCO/SP
 CNPJ: 61.610.283/0001-88
 PROCESSO: 25000.0481990 AUTORIZAÇÃO: 1.01832.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: JC DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA T-2, 2544, QD. 65 LCT-6F
 BAIRRO: SETOR BUENO CEP: 74215005 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 03.826.417/0001-04
 PROCESSO: 25351.016167/01-98 AUTORIZAÇÃO: 1.05108.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DIMATIR MATERIAL CIRÚRGICO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA RIJAS, 410
 BAIRRO: HUGO LANGHE CEP: 30520610 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 06.656.468/0001-39
 PROCESSO: 25023.021190/99-10 AUTORIZAÇÃO: 1.04446.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FARMA LOGÍSTICA E ARMAZENS THERAS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PORTUGAL, 1100, PARTE A2
 BAIRRO: ITAQUI CEP: 06090060 - ITAPEVIST/SP
 CNPJ: 04.019.473/0001-80
 PROCESSO: 25351.010867/01-97 AUTORIZAÇÃO: 1.05150.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014090800081

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/02/2001, 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 06.870-0/0001-01
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 160, Bairro Rio das Antas, CEP: 50060-000 - Recife/PE
 Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente Imagem Digitalizada, reprodução do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.
Cód. Autenticação: 41210807161529300375-2; Data: 08/07/2016 15:29:32
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: ADP68545-BKRP
 Valor Total do Ato: R\$ 3,75
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>
 Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

AF - Cosméticos



EXPEDIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: FARMARUM BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RUA PEDRO TRIVISAN 156
 BAIRRO: COLÔNIA RIO GRANDE CEP: 83025580 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR
 CNPJ: 12.754.049/0001-19
 PROCESSO: 25351.343882/2011-59 AUTORIZAÇÃO: 2.05982.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 EMPRESA: COSMOLINE COMÉRCIO DE MEDICAMENTO LTDA
 ENDEREÇO: RUA FRIE GASPARD DA MADRE DE DEUS, Nº 830, BARRAÇÃO Nº 18
 BAIRRO: NOVO MUNDO CEP: 81050590 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 07.509.536/0001-73
 PROCESSO: 25351.192347/2011-61 AUTORIZAÇÃO: 2.05966.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: Terra e Mar Cosméticos Ltda EPP
 ENDEREÇO: R. Coronel Carlos Oliva, 245
 BAIRRO: Tanque CEP: 09067010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 03.366.853/0001-43
 PROCESSO: 25351.265265/2011-63 AUTORIZAÇÃO: 2.05973.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: FÉLBRÁ DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA VESTA, 749/B
 BAIRRO: ALTO DOS PINHEIRO CEP: 30530500 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 08.065.240/0001-86
 PROCESSO: 25351.371141/2011-66 AUTORIZAÇÃO: 2.05969.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: ORIGINAL BEAUTY COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA MORUMBE Nº 115 - QUADRA D LOTE 21
 BAIRRO: CIACARAS MARCO CEP: 06419100 - BARUERI/SP
 CNPJ: 12.487.355/0001-36
 PROCESSO: 25351.390843/2011-69 AUTORIZAÇÃO: 2.05968.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: F COSMÉTICOS SALÃO LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 S/Nº, KM 888
 BAIRRO: VILA VERDE CEP: 45995970 - TEIXEIRA DE FREITAS/BA
 CNPJ: 09.213.892/0001-83
 PROCESSO: 25351.579199/2010-73 AUTORIZAÇÃO: 2.05967.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMBALAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: DENTAL NOVA AMÉRICA COMÉRCIO DE MATS ODONTOLÓGICOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 1148, SALAS 20 E 42
 BAIRRO: CENTRO CEP: 88306000 - BALNEÁRIO CAMBORIÚ/SC
 CNPJ: 30.288.202/0001-10
 PROCESSO: 25024.033326/2010-74 AUTORIZAÇÃO: 2.05984.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: GUATI INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: ROSA BELMIRO RAMOS, 2371
 BAIRRO: ORTIZES CEP: 13275400 - VALINHOS/SP
 CNPJ: 13.084.741/0001-40
 PROCESSO: 25351.394127/2011-79 AUTORIZAÇÃO: 2.05961.8
 ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 EMBALAR: COSMÉTICOS
 FABRICAR: COSMÉTICOS
 EMPRESA: ATELIER DOS PERFUMES COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA QUATRO, 3414
 BAIRRO: CENTRO CEP: 15760058 - JALES/SP
 CNPJ: 11.242.679/0001-41
 PROCESSO: 25351.298503/2011-83 AUTORIZAÇÃO: 2.05975.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 EMPRESA: VIA BRASIL COSMÉTICOS E PERFUMARIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ BELTRAN, 122
 BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL CEP: 16260000 - COROADO/SP
 CNPJ: 07.533.727/0001-83
 PROCESSO: 25351.299232/2011-01 AUTORIZAÇÃO: 2.05964.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EMBALAR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 FABRICAR: COSMÉTICOS
 FRACIONAR: COSMÉTICOS
 REEMBALAR: COSMÉTICOS
 EMPRESA: DIMACI PR MATERIAL CIRÚRGICO LTDA
 ENDEREÇO: R ANITA RIBAS, 410
 BAIRRO: Bacacheri CEP: 82520610 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 00.656.468/0001-39
 PROCESSO: 25023.029453/2010-95 AUTORIZAÇÃO: 2.05963.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: JOJO SOL COMÉRCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA ARY BARROSO 228
 BAIRRO: FLORESTA CEP: 89212200 - JOINVILLE/SC
 CNPJ: 06.868.201/0001-45
 PROCESSO: 25351.382146/2011-99 AUTORIZAÇÃO: 2.05983.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: LABORATÓRIO MICROSOFTS DO BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: AV BERNARDINO SILVEIRA DE AMORIM, 1161
 BAIRRO: SARANDI CEP: 91404110 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 93.752.442/0001-75
 PROCESSO: 23025.403361/92 AUTORIZAÇÃO: 2.01670.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICO
 IMPORTAR: COSMÉTICO

RESOLUÇÃO - Nº 3.809, DE 23 DE AGOSTO DE 2011

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, da Presidente da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011, o inciso VIII do art. 15, o inciso I e o § 1º do art. 53 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 a Portaria nº 787 de 09 de junho de 2011, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo desta resolução.

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

JAIME CÉSAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

EMPRESA: AMAT TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: AV JOÃO ERBOLATO, 1.036
 BAIRRO: JARDIM CIAPADÃO CEP: 13070071 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 06.118.100/0001-01
 PROCESSO: 25351.321530/2011-00 AUTORIZAÇÃO: K0952W756V5 (8.07712.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: HELIX COMÉRCIO DE MATERIAL CIRÚRGICO LTDA-EPP
 ENDEREÇO: RUA REVERENDOS ARMANDO FERREIRA, 350 LOJA 210
 BAIRRO: LARGO DA BATALHA CEP: 24310400 - NITERÓI/RJ
 CNPJ: 12.469.585/0001-72
 PROCESSO: 25351.245961/2011-01 AUTORIZAÇÃO: P75W2M2Y4L163 (8.07737.8)

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: CONTATO SISTEMAS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA
 ENDEREÇO: R MADRE LEÓ PIENKA, 358
 BAIRRO: CENTRO CEP: 89030500 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR
 CNPJ: 09.014.308/0001-60
 PROCESSO: 25351.284725/2011-01 AUTORIZAÇÃO: U2380XHL0X15 (8.07717.9)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: ORTOART MATERIAIS CIRÚRGICOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: Rua Emília Peres, 860 - 1º Andar - Conjunto 101
 BAIRRO: Centro CEP: 80420080 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 09.530.330/0001-63
 PROCESSO: 25351.380208/2011-03 AUTORIZAÇÃO: IXXSMH3M32W3 (8.0774.5)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA JERÔNIMO DE ALBUQUERQUE Nº 09
 BAIRRO: VINÍAS CEP: 65070100 - SÃO LUÍZ/MA
 CNPJ: 02.277.138/0001-68
 PROCESSO: 25351.356299/2011-05 AUTORIZAÇÃO: U212000J8296 (8.07701.2)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: Medical Log Armazenagem e Logística LTDA-ME
 ENDEREÇO: Avenida Maranhão, 737
 BAIRRO: São Geraldo CEP: 90230041 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 11.486.010/0001-03
 PROCESSO: 25351.414313/2011-07 AUTORIZAÇÃO: P27XWR947HL (8.07761.0)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 EMPRESA: DISPLARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS Ltda - epp
 ENDEREÇO: RUA FRIE MONTALVERNE, 413 A SALAS 02, 03 E 04
 BAIRRO: VILA ARICANDUVA CEP: 03505030 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 12.358.373/0001-18
 PROCESSO: 25351.415289/2011-09 AUTORIZAÇÃO: KY3WH686WJL (8.07722.5)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: RAYOMED COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: QNM 34-CONJUNTO K-LOTE 2 LOJA-06
 BAIRRO: M NORTE CEP: 72145411 - TAGUATINGA/DF
 CNPJ: 11.722.703/0001-40
 PROCESSO: 25351.307282/2011-10 AUTORIZAÇÃO: P9X1L876L425 (8.07711.7)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: 2AMG INDUSTRIA E COMÉRCIO DE CORRELATOS HOSPITALARES LTDA-ME
 ENDEREÇO: AV. São João, 147
 BAIRRO: Vila São José CEP: 06283120 - OSASCO/SP
 CNPJ: 09.229.914/0001-00
 PROCESSO: 25351.256747/2011-11 AUTORIZAÇÃO: G56888304618 (8.07708.8)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EMBALAR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 FABRICAR: CORRELATOS
 FRACIONAR: CORRELATOS
 REEMBALAR: CORRELATOS
 EMPRESA: Dental & Chromel - Latex Ltda
 ENDEREÇO: Rua Barão do Rio Branco, 77 Loja 03
 BAIRRO: centro CEP: 39400675 - MONTES CLAROS/MG
 CNPJ: 09.587.027/0001-05
 PROCESSO: 25351.367735/2011-11 AUTORIZAÇÃO: K3W8657292WW (8.07770.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: PRO AR COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-ME
 ENDEREÇO: Rua Artilheiros nº 36
 BAIRRO: Jardim Irene CEP: 09170340 - SANTO ANDRÉ/SP
 CNPJ: 04.278.324/0001-69

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/act/index.jspx>, pelo código 00012011082400052

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato de Notas - 66º de CNJ 06.870-4
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 116 - Bairro Dos Espelhos - João Pessoa/PB - CEP 53036-000 www.novosistemas.pb.gov.br - Tel: (33) 344.5414 - Fax: (33) 374.5414

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

Cód. Autenticação: 41210807161529300375-4 | Data: 08/07/2016 15:29:32

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: ADP68543-C2PC;
 Valor Total do Ato: R\$ 3,78

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

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

AUTORIZAÇÃO CORRELATO



25004.005552/90-4.0291.1810.001-1
 PLÁSTICO 6 Meses
 ALIMENTOS CALÉFACÇÕES DE PROFUNDAÇÃOIS E OU DE SAUDE 07/2009
 DECEL
 499 Retificação de Publicação de Registro
 CREME VEGETAL - RICA EM VITAMINAS "A,D,E" - COM SAL
 SÃO PAULO/SP
 25004.122529/97-4.0291.1810.001-1
 PLÁSTICO 6 Meses
 ALIMENTOS ADICÍO DE NUTRIENTES ESSENCIAIS 07/2009
 DECEL
 499 Retificação de Publicação de Registro
 CREME VEGETAL - RICA EM VITAMINAS "A,D,E" - SEM SAL
 VALINHOS/SP
 25004.122530/97-4.0291.1810.001-2
 PLÁSTICO 6 Meses
 ALIMENTOS ADICÍO DE NUTRIENTES ESSENCIAIS 07/2009
 DECEL
 499 Retificação de Publicação de Registro

PROCESSO: 25351.066728/2004-21 AUTORIZAÇÃO: RE-LEGAL: RINALDO LIBÓRIO DE ASSIS
 ENDEREÇO: RUA LEONI DE SOUZA GUEDES N.12
 BAIRRO: MONTE BELO CEP: 29.040-550 - VITORIA/ES
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: NORMEDIC NORTE MEDICAMENTOS E EQUIPA-
 MENTOS HOSPITALARES LTDA
 CNPJ: 04.203.524/0001-30
 PROCESSO: 25351.066925/2004-11 AUTORIZAÇÃO: P2Y3H83W2890
 RP TECNICO: JOSE JAKSON GOMES DE SOUSA
 RP LEGAL: JOSE CARLOS EVANGELISTA DA SILVA
 ENDEREÇO: RUA FERREIRA PENA: 1109 - 1º ANDAR
 BAIRRO: CENTRO CEP: 6901010 - MANAUS/AM
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: PRO MED DIAGNÓSTICA E HOSPITALAR LTDA.
 CNPJ: 12.773.418/0001-28
 PROCESSO: 25351.066910/2004-11 AUTORIZAÇÃO: HLY10M7X00M1
 RP TECNICO: SONALY DE FARIAS COSTA
 RP LEGAL: MANOEL RAIMUNDO ALMEIDA MENDONÇA
 ENDEREÇO: RUA SAO CRISTOVAO 937
 BAIRRO: CENTRO CEP: 39.010-380 - ARACAJU/SE
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: SANPRODI COMÉRCIO DE PRODUTOS E SERVI-
 COS HOSPITALARES LTDA
 CNPJ: 05.385.569/0001-80
 PROCESSO: 25351.063107/2004-21 AUTORIZAÇÃO: R15WYV74MX5
 RP TECNICO: KUCHELLE PIMENTEL FAHL
 RP LEGAL: FLAVIO PILOLO SALAHIN
 ENDEREÇO: RUA GASPERE 887
 BAIRRO: CRUZEIRO DO SUL CEP: 13820000 - JAGUARIU-
 NA/SP
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: TERRA NOVA DISTRIBUIDORA, IMPORTADORA E
 EXPORTADORA LTDA.
 CNPJ: 84.452.937/0001-9E
 PROCESSO: 25009.009051/2004-00 AUTORIZAÇÃO: MLE4M4W36056
 RP TECNICO: SAMARA TEIXEIRA BINTO
 RP LEGAL: ANTONIO SOARES DA FROTA SOBRINHO
 ENDEREÇO: RUA BELEM - 206
 BAIRRO: N.S.DAS GRAÇAS CEP: 69.053-380 - MANAUS/AM
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: WINNIE INDUSTRIA DE DESCARTAVÉIS LTDA
 CNPJ: 08.421.395/0001-17
 PROCESSO: 25351.028129/2004-65 AUTORIZAÇÃO: UHH45XM4916H
 RP TECNICO: CHRISTIANE BRAGA MARTINS
 RP LEGAL: JAIRA MARIA PEREIRA DOS SANTOS
 ENDEREÇO: RUA MACAUBA, Nº 01
 BAIRRO: AGLAS CLARAS CEP: 71298180 - TAGUATINGA/DF
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: CORRELATO

EMPRESA: DIMACIPIE MATERIAL CIRURGICO LTDA
 CNPJ: 06.635.468/0001-39
 PROCESSO: 25351.097147/2004-97 AUTORIZAÇÃO: UP89X8YWKYW
 RP TECNICO: CARLA LIZIA ARAUJO ZAGO IANNA
 RP LEGAL: ALENCAR ALMEIDA
 ENDEREÇO: RUA ANITA RIBAS, Nº 410
 BAIRRO: HUGO LANGE CEP: 82520610 - CURITIBA/PR
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EXPORTAR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 TRANSPORTAR: CORRELATO
 EMPRESA: DES - DIAGNÓSTICA SAÚDE COMÉRCIO E IM-
 PORTAÇÃO LTDA
 CNPJ: 01.228.429/0001-84
 PROCESSO: 25351.066082/2004-91 AUTORIZAÇÃO: LU21H1858NH
 RP TECNICO: LUISMARI ALVES DE PAULA
 RP LEGAL: ARI SERGIO DE CAMARGO JUNIOR
 ENDEREÇO: RUA LAQUINA 1500
 BAIRRO: JARDIM PAULISTANO CEP: 14.090-060 - RIBEIRÃO
 PRETO/SP
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: ENDOCENTER COMERCIAL LTDA.
 CNPJ: 04.237.235/0001-52
 PROCESSO: 25019.003500/2004-00 AUTORIZAÇÃO: KXY3H18K531
 RP TECNICO: DAISY MARIA VALENÇA SALES
 RP LEGAL: JOSE CAIRO DE AMORIM
 ENDEREÇO: RUA LAURINDO COELHO 174
 BAIRRO: CASA FORTE CEP: 52.060-340 - RECIFE/PE
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: HOSPITALAR SOUZA LINS LTDA
 CNPJ: 05.018.402/0001-37
 PROCESSO: 25351.069108/2004-08 AUTORIZAÇÃO: K09411079V8
 RP TECNICO: MARIA APARECIDA FERREIRA VALLADARES
 RP LEGAL: GUILIANO SOUZA LINS
 ENDEREÇO: RUA TURQUEÇA 1173-A
 BAIRRO: TRAPE CEP: 30.380-040 - BELO HORIZONTE/MG
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: INSIDE MATERIAIS AVANÇADOS LTDA
 CNPJ: 05.021.899/0001-42
 PROCESSO: 25351.059788/2004-43 AUTORIZAÇÃO: G1941804H498
 RP TECNICO: VAN RIBEIRO DA SILVA
 RP LEGAL: ILDEU ROLA FRANÇA
 ENDEREÇO: AV. JOSE CANDIDO DA SILVA 2100, SL 20
 BAIRRO: HORTO CEP: 39.170-000 - BELO HORIZONTE/MG
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EMBALAR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 FABRICAR: CORRELATO
 REEMBALAR: CORRELATO
 EMPRESA: MED-SHOP COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS
 LTDA
 CNPJ: 39.399.927/0001-43
 PROCESSO: 25351.054187/2004-23 AUTORIZAÇÃO: 0L321.3H8M482
 RP TECNICO: GIJO JOSE VARGAS NEVES

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.072, DE 30 DE JUNHO DE 2004
 O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 149, do Diretor-Presidente, de 20 de fevereiro de 2004, considerando o disposto no § 3º, do Art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no Diário Oficial da União de 22 de dezembro de 2000, considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder os pedidos de autorização de funcionamento das empresas constantes no anexo desta resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

AFE DE PRODUTOS PARA SAUDE
 EMPRESA: ABB MED. COMERCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA
 CNPJ: 05.830.233/0001-35
 PROCESSO: 25023.020047/2004-00 AUTORIZAÇÃO: PY45M497L88
 RP TECNICO: BIANCA FRESSATO BITTENCOURT
 RP LEGAL: CLAUDIO DE LIMA NIGRO
 ENDEREÇO: RUA ANNE FRANK 2621
 BAIRRO: VILA HAUER CEP: 81.650-020 - CURITIBA/PR
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.073, DE 30 DE JUNHO DE 2004
 O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 149, do Diretor-Presidente, de 20 de fevereiro de 2004, considerando o disposto no § 3º, do Art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no Diário Oficial da União de 22 de dezembro de 2000, considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder os pedidos de autorização de funcionamento das empresas constantes no anexo desta resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

AFE DE PRODUTOS PARA SAUDE
 EMPRESA: ANGELINA ROSA GIOVANNETTI CALLOU
 CNPJ: 00.463.305/0001-30
 PROCESSO: 25351.065922/2004-35 AUTORIZAÇÃO: PUW612MY2L4
 RP TECNICO: FERNANDO HUGO BELEM GOMES
 RP LEGAL: ANGELINA ROSA GIOVANNETTI CALLOU
 ENDEREÇO: AV JOSE BERNARDINO 530
 BAIRRO: ALTO DA ALEGRIA CEP: 63.180-000 - BARRA-
 LHAÇA
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: BT - ORTHOPÉDICOS COMÉRCIO DE IMPLANTES
 ORTOPÉDICOS LTDA
 CNPJ: 00.278.183/0001-81

RESOLUÇÃO-RE Nº 1.074, DE 30 DE JUNHO DE 2004
 O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 149, do Diretor-Presidente, de 20 de fevereiro de 2004, considerando o disposto no § 3º, do Art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no Diário Oficial da União de 22 de dezembro de 2000, considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder os pedidos de retificação na autorização de funcionamento da empresa constante no anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

RETIFICAÇÃO NA AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESAS DE PRODUTOS PARA SAÚDE
 EMPRESA: CREAMER S.A.
 CNPJ: 82.641.325/0001-18
 PROCESSO: 25000.05850777- AUTORIZAÇÃO: 1.007115
 RP TECNICO: CARL HEINZ LUHDEBS
 RP LEGAL: ANTONIO APARECIDO GOMES

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - 66 digite GHI 08.819-4
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1140 - Bairro Dos Educandos - João Pessoa/PB - CEP: 51020-000 www.azevedobastos.br - Tel: (33) 334-5104 - Fax: (33) 334-5144

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

Cód. Autenticação: 41210807161529300375-5. Data: 08/07/2016 15:29:32

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: ADP68542-GP25
 Valor Total do Ato: R\$ 3,78
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>
 Bel. Valder de Miranda Cavalcanti
 Titular

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 11/07/2016 às 09:32:34 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba4ddc4c8d5a9dd3c2ef218d5079a53dcaa3c43cc6656aa16ecbe4f671a3b790cc79ec57a8e72a87d8a69d2c6b8a2a8d4b9c9397423ba2dcdb27ec6b0e1839bc

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para DIMACI - PR MATERIAL CIRURGICO 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.

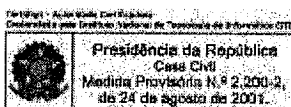
Esta certidão tem a sua validade até: 09/07/2017 às 03:05:08 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 559292

Código de Controle da Autenticação:

41210807161529300375-1 a 41210807161529300375-6

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



A
PREFEITURA DE FRANCISCO BLETRÃO
REFERENTE AO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 048/2017

**DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO DE LICITAR
OU CONTRATAR COM A ADMINISTRAÇÃO**

A Empresa **DIMACI/PR MATERIAL CIRÚRGICO LTDA.** Pessoa Jurídica de Direito Privado, inscrita no CNPJ de nº **00.656.468/0001-39**, sediada na Rua Anita Ribas, 410 Bairro Bacacheri, na Cidade de Curitiba, Estado do Paraná, vem através de seu Procurador Legal o Sr. **LUIZ RENATO GAROFANI**, Gerente Geral, portador da Cédula de Identidade de nº **4.541.423-0** e do CPF sob o nº **874.165.659-87**, **DECLARAR**, sob as penas da lei, que não está sujeita a qualquer impedimento legal para licitar ou contratar com a Administração, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

00.656.468/0001-39
INSC. EST. 10006030-20

Curitiba, 31 de março de 2017.

DIMACI PR
MATERIAL CIRÚRGICO LTDA.

RUA ANITA RIBAS Nº 410
HUGO LANGE - CEP 82520-610

CURITIBA - PR

DIMACI/PR MATERIAL CIRURGICO LTDA.

LUIZ RENATO GAROFANI

GERENTE GERAL

CPF: 874.165.659-87

RG: 4.541.423-0

A
PREFEITURA DE FRANCISCO BLETRÃO
REFERENTE AO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 048/2017

**MODELO DE REGULARIDADE NO MINISTÉRIO DO TRABALHO EM
ATENDIMENTO AO DISPOSTO NO ARTIGO 7º, INCISO XXXIII, DA
CONSTITUIÇÃO FEDERAL**

A Empresa **DIMACI/PR MATERIAL CIRÚRGICO LTDA.** Pessoa Jurídica de Direito Privado, inscrita no CNPJ de nº **00.656.468/0001-39**, sediada na Rua Anita Ribas, 410 Bairro Bacacheri, na Cidade de Curitiba, Estado do Paraná, vem através de seu Procurador Legal o Sr. **LUIZ RENATO GAROFANI**, Gerente Geral, portador da Cédula de Identidade de nº **4.541.423-0** e do CPF sob o nº **874.165.659-87**, **DECLARAR**, sob as penas da lei, para fins do disposto no inciso V do artigo 27 da Lei Federal nº 8.666, de 21 de junho de 1993, acrescido pela Lei nº 9.854, de 27 de outubro de 1999, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e que não emprega menor de dezesseis anos.

00.656.468/0001-39

INSC. EST. 10006030-20

DIMACI PR
MATERIAL CIRÚRGICO LTDA.

RUA ANITA RIBAS Nº 410
HUGO LANGE - CEP 82520-610

CURITIBA - PR

Curitiba, 31 de março de 2017.

DIMACI/PR MATERIAL CIRURGICO LTDA.

LUIZ RENATO GAROFANI

GERENTE GERAL

CPF: 874.165.659-87

RG: 4.541.423-0

003498

PROPOSTA

Ciente:	PREFEITURA FRANCISCO BELTRÃO
Modalidade:	Pregão Eletrônico 048/2017
Data de Abertura:	31/03/2017 08:00
Prazo de Entrega:	10 Dias
Validade do Contrato:	06 Meses
Validade da Proposta:	60 Dias
Forma de Pagamento:	30 dias

Item	Qtd	Und	Especificação	Fabric.	Marca	Embal	Reg. MS	Preço Uni.	Preço Total
24	5.000	FRASCO	AZITROMICINA, PÓ P/ SUSPENSÃO ORAL FRASCO 600 MG	PHARLAB	AZITROPHAR	Cx 50 FR de 15ML	141070006	3,3700	R\$ 16.850,00
185	80.000,00	COMP	CARBONATO DE LÍLIO, 300 MG	Actavis	Generico	cx c/ 500	104920162	0,1700	R\$ 13.600,00
Total:								R\$	30.450,00

AG: 3415-0 C/C: 24.512-7 BANCO DO BRASIL

Declaramos estar cientes e de acordo às normas do presente Edital, à Lei Federal nº 8.666/93 e suas alterações, bem como as demais Leis, Decretos, Portarias e Resoluções cujas as normas incidam sobre a presente licitação.

O valor do preço unitário e o valor total estão detalhados nesta proposta de preço, nos quais estão incluídas todas as despesas diretas e indiretas, além de sua remuneração, inclusive impostos taxas de qualquer natureza, contribuições, alvarás, mão de obra, salários, encargos sociais, previdência trabalhista, embalagem, transportes, seguros e quaisquer outras despesas necessárias que incidam ou venham a incidir sobre o objeto desta licitação para o cumprimento das obrigações decorrentes do contrato.

"Conforme determina a Lei nº 5991/73, no seu artigo 4º incís XVI, da Vigilância Sanitária. Só poderão ser comercializados produtos em caixas fechadas, por tanto os empenhos devem atender as embalagens comercializadas conforme informada em proposta"

Concordamos com todas as condições do presente edital

Curitiba, 27 de abril de 2017.

DIMACI/PR MATERIAL CIRÚRGICO LTDA

LUIZ RENATO GAROFANI

GERENTE GERAL

(CPF: 874.165.659-87

RG: 4.541.423-0

00.656.468/0001-39

INSC. EST. 10006030-20

DIMACI PR

MATERIAL CIRÚRGICO LTDA.

RUA ANITA RIBAS Nº 410

HUGO LANGE - CEP: 82520-610

CURITIBA - PR

003499

PROPOSTA DE FORNECIMENTO DE PRODUTOS / SERVIÇOS

CNPJ: 00.656.468/0001-39 **Fornecedor:** Dimaci PR Material Cirurgico Ltda
Endereço: Anita Ribas 410 - Bacacheri - Curitiba/PR - CEP 82520-610
Inscrição Estadual: 1000603020

E-mail: leci@dimaci.com.br
Telefone: (41)3028-2375 **Fax:** (41) 3028-2375 **Celular:**
Telefone contador: (041) 3028-

Representante: Marcio Cristiano Sales **RG:** 8217855-4
CPF: 041.907.079-61

Endereço representante: Anita Ribas 410 - Bacacheri - Curitiba/PR - CEP 82520-610
E-mail representante: externo1@dimaci.com.br

Telefone representante: 94103028-2375

Banco: 1 - BB

Agência: 3415-0 - Banco do Brasil - Porto Alegre/RS

Conta: 24512-7

Data de abertura: 29/04/2014

Lote	Nº Item	Descrição do Produto / Serviço	Qtde.	Unid.	Preço Máximo	Marca	Modelo	Preço Unitário	Preço Total
001	024	AZITROMICINA, PÓ P/ SUSPENSÃO ORAL FRASCO 600 MG	5.000,00	FR	4,23	PHARLAB	Azitrophar	3,37	16.850,00
									PREÇO TOTAL DO LOTE: 16.850,00
003	010	CARBONATO DE LÍTIU, 300 MG	80.000,00	COM	0,27	ACTAVIS	Genérico	0,17	13.600,00
									PREÇO TOTAL DO LOTE: 13.600,00
									PREÇO TOTAL DO LOTE: 0,00
									PREÇO TOTAL DO LOTE: 0,00
									TOTAL DA PROPOSTA: 30.450,00

Validade da proposta: 60 dias
Prazo de entrega: 10 dias

[Handwritten Signature]
Dimaci PR Material Cirurgico Ltda
CNPJ: 00.656.468/0001-39

00.656.468/0001-39
INSC. EST. 10006030-20

DIMACI PR
MATERIAL CIRURGICO LTDA.
RUA ANITA RIBAS Nº 410
HUGO LANGE - CEP 82520-610
CURITIBA - PR

00.656.468/0001-39
INSC. EST. 10006030-20

DIMACI PR
MATERIAL CIRURGICO LTDA.
RUA ANITA RIBAS Nº 410
HUGO LANGE - CEP 82520-610
CURITIBA - PR

003570

REGISTRO

Item - 24

003522

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AZITROPHAR

Nome da Empresa	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Nome Comercial	AZITROPHAR		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	141070006		
Processo	25000.023666/99-06		
Vencimento do Registro	07/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro.	1410700060047
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060055
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PAPEL / PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

003573

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060063
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML + FLAC DIL X 8,3 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	13	17/07/2000

Validade	24 meses	Registro	141070000196 003574
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 22,5 ML + SER DOSAD 5 ML + FLAC DIL X 11,6 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	14	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060144
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

003575

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	15	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060152
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 22,5 ML + SER DOSAD 5 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	16	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060160
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

003576

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 15 ML + 25 SER DOSAD 5 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060179
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 25 SER DOSAD 5 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	18	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060187
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		

003517

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 15 ML + 50 SER DOSAD 5 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	19	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060195
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

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

003578

900 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 50 SER DOSAD 5 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	20	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060209
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 15 ML + 25 SER DOSAD 5 ML + 25 FLAC DIL X 8,3ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	21	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060217
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 25 SER DOSAD 5 ML + 25 FLAC DIL X 11,6 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	22	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060225
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 15 ML + 50 SER DOSAD 5ML+ 50 FLAC DIL X 8,3 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	23	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060233
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

003510

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 50 SER DOSAD 5 ML+ 50 FLAC DIL X 11,6 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	24	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060241
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060251
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

003511

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	26	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro		1410700060268
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Apresentação	INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------	---------	--------------------	-----------	--------------------

003512

250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060012
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060020
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não
-------------------------	-----

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060039
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 4	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060071
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 6	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060081
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 500	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060098
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

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

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 9 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060101
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 12 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	11	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060111
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060128
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<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	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
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		

Item 185

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

003517

Detalhe do Produto: carbonato de lítio

Nome da Empresa	ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA.		
CNPJ	33.150.764/0001-12	Autorização	1.00.492-9
Nome Comercial	carbonato de lítio		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	104920162		
Processo	25351.052132/2005-81		
Vencimento do Registro	01/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	1	30/01/2006
Validade	36 meses	Registro	1049201620012
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	30/01/2006
Validade	36 meses	Registro	1049201620039
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	30/01/2006
Validade	36 meses	Registro	1049201620055
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	2	30/01/2006

003519

Validade	24 meses	Registro	1049201620020
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	30/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1049201620047
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não	0035 a
Apresentação fracionada	Não	
		<input type="button" value="Voltar"/>

BOAS PRÁTICAS

Actavis

Nº 126, segunda-feira, 4 de julho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

25



Empresa: Ophthalmas S/A	CNPJ: 61.129.409/0001-05
Endereço: Rua das Nhandirobas, 471, Parque Jabaquara.	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04349-030	
Autorização de Funcionamento: 1.01.724-7	Expediente(s): 1882418/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Partheon Inc.	
Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 0934323/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos revestidos (granel e embalagem primária) e pós (granel e embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie	
Endereço: 180 Rue Jean Jaurès - 94700- Maisons-Alfort	
País: França	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 0985534/15-3
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: 35.820.448/0039-09
Endereço: Avenida José Andruin Cassali, 1898 - Distrito Industrial	
Município: Uberlândia	UF: MG
CEP: 38402-324	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1138795/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.689, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.990, de 09 de outubro de 2014, no Diário Oficial da União nº 197, de 13 de outubro de 2014, Seção 1, pág. 667 e em suplemento da Seção 1, pág. 171, conforme expediente nº 1941132/16-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kanistrasse 2, 33790 Halle/ Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Laboratórios Bagó do Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0001-90
Autorização de Funcionamento nº: 1.05626-4	
Processo(s): 25351.202719/2014-50	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	
Motivo: A empresa importadora informou desistência da certificação.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.691, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Aclavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Endereço: Rua Barão de Petrópolis, 311 - Rio Comprido	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 20251-061	
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1135230/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Lt	CNPJ: 60.831.658/0021-10
Endereço: Rodovia Régis Bittencourt (BR 116), Km 286 - Jardim Itapericica	
Município: Itapericica da Serra	UF: SP
CEP: 06888-700	
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 0908314/15-6 e 0908334/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pastilhas, pós e pós efervescentes.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016070400025

Empresa: DLA Pharmaceutical Ltda.	CNPJ: 45.841.137/0001-07
Endereço: Rua Igarapava, 436 - Jardim Alpino	
Município: Catanduva	UF: SP
CEP: 15810-255	
Autorização de Funcionamento: 1.00.993-1	Expediente(s): 1075419/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.694, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Fersinsa Gb S.A de C.V	
Endereço: Rincon del Gato, Camino a Guanajuato s/n, 25900 Ramos Arizpe, Coahuila	
País: México	
Empresa Solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 0413699/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina, ampicilina tri-hidratada.	

Empresa Fabricante: Fersinsa Gb S.A de C.V	
Endereço: Rincon del Gato, Camino a Guanajuato s/n, 25900 Ramos Arizpe, Coahuila	
País: México	
Empresa Solicitante: Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 92.265.552/0001-40
Autorização de Funcionamento: 1.018819-6	Expediente(s): 0456274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina	

Empresa Fabricante: F.I.S. - Fabbrica Italiana Sintetici S.p.A.	
Endereço: Viale Milano, 26 - 36075, Montebelluna Maggiore	
País: Itália	
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1092472/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: cefazirina	

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH	
Endereço: Biochemiestrasse 10 A-6250, Tyrol - Kundl	
País: Áustria	
Empresa Solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1006722/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por fermentação clássica: ciclosporina	
A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de purificação realizada pela seguinte empresa que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido na RDC 69/2014: Novartis Ringaskiddy Limited, Ringaskiddy, country Cork - Irlanda	

Empresa Fabricante: Sandoz Industrial Products S.A.	
Endereço: Ctra. Granollers, Cardedeu, C-251, Km 4,3, Lès Franquesses Del Vallés (Barcelona) - 08520	
País: Espanha	
Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Lt	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1092486/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe penicilínicos): ampicilina tri-hidratada (etapa de síntese química)	

Empresa Fabricante: Suvan Life Sciences Ltd - Unit 3	
Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telengana	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda.	CNPJ: 33.173.097/0002-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9	Expediente(s): 0931979/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina	

Empresa Fabricante: Suvan Life Sciences Limited - Unit 3	
Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telengana	
País: Índia	
Empresa Solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 1140575/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.695, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

Pharlab-17-10-18

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

Form for Air Liquide Brasil Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Air Liquide Brasil Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Alkermes Pharma Ireland Ltd. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Alkermes Pharma Ireland Ltd. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Aspen Rad Oldesloe GmbH with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for IPR Pharmaceuticals, Inc. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Lichon Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Pathcon Manufacturing Services, L1C with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

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.

Form for Sanofi-Aventis de Colombia S.A. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Synthron Chile Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for White Martins Gases Industriais Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for White Martins Gases Industriais Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

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 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

Form for FADA Pharma S.A. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Fresenius Medical Care Deutschland GmbH with fields for CNPJ, address, and authorization details.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Item - 24

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AZITROPHAR

Nome da Empresa	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Nome Comercial	AZITROPHAR		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	141070006		
Processo	25000.023666/99-06		
Vencimento do Registro	07/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro.	1410700060047
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060055
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PAPEL / PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060063
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PÓ SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML + FLAC DIL X 8,3 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	13	17/07/2000

Validade	24 meses	Registro	1410700060136
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 22,5 ML + SER DOSAD 5 ML + FLAC DIL X 11,6 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	14	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060144
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 15 ML + SER DOSAD 5 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	15	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060152
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CT FR PLAS TRANS X 22,5 ML + SER DOSAD 5 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	16	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060160
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

003528

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 15 ML + 25 SER DOSAD 5 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	17	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060179
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 25 SER DOSAD 5 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	18	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060187
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 15 ML + 50 SER DOSAD 5 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	19	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060195
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

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

003530

900 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 50 SER DOSAD 5 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	20	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060209
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 15 ML + 25 SER DOSAD 5 ML + 25 FLAC DIL X 8,3ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	21	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060217
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CX 25 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 25 SER DOSAD 5 ML + 25 FLAC DIL X 11,6 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	22	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060225
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 15 ML + 50 SER DOSAD 5ML+ 50 FLAC DIL X 8,3 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	23	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060233
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CX 50 FR PLAS TRANS X 22,5 ML + 50 SER DOSAD 5 ML+ 50 FLAC DIL X 11,6 ML (EMB HOSP)	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	24	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060241
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060251
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060268
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
-----------------------------	--------------------	-----------	--------------------

003534

250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060012
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060020
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060039
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 4	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060071
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 6	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060081
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 500	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060098
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

003537

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

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 9 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	10	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060101
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
900 MG PO SUS OR EXT CT FR VD AMB + FLAC DIL X 12 ML	PO PARA PREPARAÇÕES EXTEMPORANEA	11	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060111
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	17/07/2000
Validade	24 meses	Registro	1410700060128
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

003539

Item 185

003540

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: carbonato de lítio

Nome da Empresa	ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA.	Autorização	1.00.492-9
CNPJ	33.150.764/0001-12		
Nome Comercial	carbonato de lítio		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	104920162		
Processo	25351.052132/2005-81		
Vencimento do Registro	01/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	1	30/01/2006
Validade	36 meses	Registro	1049201620012
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	30/01/2006
Validade	36 meses	Registro	1049201620039
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	30/01/2006
Validade	36 meses	Registro	1049201620055

Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	--

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
---------------------	---

Via de Administração	ORAL
----------------------	------

IFA único	Sim
-----------	-----

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

Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
-------------------------	--

Restrição de uso	Adulto
------------------	--------

Destinação	Comercial
------------	-----------

Restrito a hospitais	N
----------------------	---

Tarja	Vermelha sob restrição
-------	------------------------

Medicamento referência	Não
------------------------	-----

Apresentação fracionada	Não
-------------------------	-----

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	2	30/01/2006

Validade	24 meses	Registro	1049201620020
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIU		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	30/01/2006
Validade	24 meses	Registro	1049201620047
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIU		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeta a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

003543

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

BOAS PRÁTICAS

Actavis

Nº 126, segunda-feira, 4 de julho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

25



Empresa: Ophthalmas S/A
 Endereço: Rua das Nhandirobas, 471, Parque Inhaquara.
 Município: São Paulo UF: SP CNPJ: 61.129.409/0001-05
 CEP: 01349-030
 Autorização de Funcionamento: 1.01.724-7 Expediente(s): 1882418/16-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Líquidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Patheon Inc.
 Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9
 País: Canadá
 Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.
 CNPJ: 33.009.945/0001-23
 Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 0933323/15-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas (granul), comprimidos revestidos (granul e embalagem primária) e pós (granul e embalagem primária).

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie
 Endereço: 180 Rue Jean Jaures - 94700- Maisons-Alfort
 País: França
 Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 02.685.377/0001-57
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 0985534/15-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparo asséptico).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.
 Endereço: Avenida José Andraus Gessert, 1898 - Distrito Industrial
 Município: Uberlândia UF: MG CNPJ: 35.820.448/0039-09
 CEP: 38402-324
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 1138703/12-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Gases medicinais: enxofre

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.689, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 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 Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de uma empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.990, de 09 de outubro de 2014, no Diário Oficial da União nº 197, de 13 de outubro de 2014, Seção 1, pág. 667 e em suplemento da Seção 1, pág. 171, conforme expediente nº 1941132/16-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Baxter Oncology GmbH
 Endereço: Kantensasse 2, 33790 Halle/Westfalen
 País: Alemanha
 Empresa Importadora: Laboratórios Bnó do Brasil S.A.
 CNPJ: 04.748.181/0001-90
 Autorização de Funcionamento nº: 1.05626-4
 Processos: 24351/2012/014-50
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Formas Farmacêuticas:
 Produtos estéreis: pós injetáveis
 Motivo: A empresa importadora informou desistência da certificação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.691, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 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 a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Actavis Farmacêutica Ltda.
 Endereço: Rua Bnd de Petrópolis, 311 - Rio Comprido
 Município: Rio de Janeiro UF: RJ CNPJ: 33.150.764/0001-73
 CEP: 20251-061
 Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 1135230/16-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos.
 Líquidos não estéreis: embalagem primária e secundária; cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Lt-
 Endereço: Rodovia Régis Bittencourt (BR 116), Km 286 - Jardim Impecável
 Município: Impecável da Serra UF: SP CNPJ: 60.831.658/0021-10
 CEP: 06888-700
 Autorização de Funcionamento: 1.00.167-8 Expediente(s): 0908314/15-6 e 0908334/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados cef-
 vescentes, pastilhas, pós e pós cefescentes.
 Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016070400025

Empresa: DLA Pharmaceutical Ltda.
 Endereço: Rua Igarapava, 436 - Jardim Alpino
 Município: Catanduva UF: SP CNPJ: 45.841.137/0001-07
 CEP: 15810-255
 Autorização de Funcionamento: 1.00.293-1 Expediente(s): 1075419/15-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.694, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Persina Gb S.A. de C.V.
 Endereço: Rincon del Gato, Camino a Guanajuato s/n. 25900 Ramos Arizpe, Coahuila
 País: México
 Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.
 CNPJ: 61.190.096/0001-92
 Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 0413609/15-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina, ampicilina tri-hidratada.

Empresa Fabricante: Persina Gb S.A. de C.V.
 Endereço: Rincon del Gato, Camino a Guanajuato s/n. 25900 Ramos Arizpe, Coahuila
 País: México
 Empresa solicitante: Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.
 CNPJ: 92.265.552/0001-40
 Autorização de Funcionamento: 01.03819-6 Expediente(s): 0456274/15-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina

Empresa Fabricante: S.P.A. Fabbrica Italiana Sinterici S.p.A.
 Endereço: Viale Salliano, 26 - 36075, Montebelluna, Treviso
 País: Itália
 Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 45.987.013/0001-34
 Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 1092472/15-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: clavarex.

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH
 Endereço: Biochemiestrasse 10 A-6250, Tyrol - Kundl
 País: Áustria
 Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.
 CNPJ: 56.994.502/0001-30
 Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1006727/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumo farmacêutico ativo obtido por fermentação clássica: ciclosporina
 A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de purificação realizada pela seguinte empresa que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 09/2014: Novartis Ringaskiddy Limited, Ringaskiddy, country Cook - Irlanda

Empresa Fabricante: Sandoz Industrial Products S.A.
 Endereço: Ctra. Granollers, Cardener, C-251, Km 4,3, Les Franqueses Del Vallès (Barcelona) - 08520
 País: Espanha
 Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Lt-
 CNPJ: 61.286.647/0001-16
 Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1092486/15-3
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumo farmacêutico ativo obtido por semisíntese (classe penicilínicos): ampicilina tri-hidratada (etapa de síntese química)

Empresa Fabricante: Suvan Life Sciences Ltd - Unit 3
 Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IIDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telangana
 País: Índia
 Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda.
 CNPJ: 33.173.097/0002-74
 Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9 Expediente(s): 0931979/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina

Empresa Fabricante: Suvan Life Sciences Limited - Unit 3
 Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IIDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telangana
 País: Índia
 Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.
 CNPJ: 64.711.500/0001-14
 Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 1140575/16-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
 Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.695, DE 30 DE JUNHO DE 2016

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

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

Barab 17/10/18

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

Form for Empresa: Air Líquido Brasil Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa: Air Líquido Brasil Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa Fabricante: Alkermes Pharma Ireland Ltd. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa Fabricante: Aspen Bio Orléans GmbH. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa Fabricante: IPR Pharmaceuticals, Inc. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa: Lebon Produtos Químicos e Farmacéuticos Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa Fabricante: Paulsen Manufacturing Services, LLC. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa Fabricante: Paulsen Manufacturing Services, LLC. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não esterilizados...

Form for Empresa Fabricante: Sanoofi-Avenia de Colombia S.A. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa Fabricante: Synthco Chile Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

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 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

Form for Empresa Fabricante: FADA Pharma S.A. with fields for CNPJ, address, and authorization details.

Form for Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH with fields for CNPJ, address, and authorization details.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-3 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

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