



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

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

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

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

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

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

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.211.936/0001-37
Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1.039, Penha.
Município: Bragança Paulista UF: SP CEP: 12929-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,3, Borges
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181362/16-8, 1180817/16-9, 1180870/16-5 e 1180831/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Germed Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.992.062/0001-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara 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.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Osmopharm SA
Endereço: Via Ale Fomaci, 6930, Bodano
País: Suíça
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-3
Linha(s): Sólidos não estéreis.
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas "b" e "c" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 223 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 575 e 579 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 89212 Ravensburg.
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1 Expediente(s): 0041567/14-7
Linha(s): Produtos estéreis.
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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



ANEXO

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa: EMS S/A | CNPJ: 57.507.578/0003-65 |
| Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, KM 08, Chácara Assav | |
| Município: Hortolândia | UF: SP |
| CEP: 13186-901 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 | Expediente(s): 0814410/15-9 |
| Linhas: Produtos estéreis cefalosporínicos, Produtos estéreis hormonais e Produtos estéreis. | |
| Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos: inciso VI, § 3º da Art. 13, 18, 25, 130, 131, 136, 196, 209, 261, 263, 316; 402, 403, § 2º do Art. 411, 472, 512 e 513. E em desacordo com a RE nº 899/2003: itens 2,1 e 2,1,3. | |

| |
|--|
| Empresa Fabricante: Haupt Pharma Latina S.R.L. |
| Endereço: Borgo San Michele S.S 156 Km. 47.600 - 04100 Latina (LT) |
| País: Itália |
| Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. |
| CNPJ: 61.072.393/0001-33 |
| Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 |
| Expediente(s): 1314128/16-7 |
| Linhas: Produtos estéreis penicilínicos. |
| Motivo: Em desacordo com o Art. 52 (inciso I) da Lei nº 6.360/1976 e Art. 252 da RDC nº 17/2010, alterado pela RDC nº 33/2015. |

| | |
|---|--|
| Empresa: Laboratório Sintetápio Industrial Farmacêutico Ltda. | CNPJ: 46.741.922/0001-50 |
| Endereço: Rua Olegário Cunha Lobo, 177, Jardim Atibaia | |
| Município: Atibaia | UF: SP |
| CEP: 12940-000 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.445-7 | Expediente(s): 1384254/16-4 e 1384206/16-1 |
| Linhas: Líquidos não estéreis e Sólidos não estéreis. | |
| Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 14 (§ 2º), 24, 25, 69, 70 (§ 1º, 71, 107, 110, 138, 139, 140, 145, 151, 159, 209, 213, 237 (parágrafo único), 238, 261, 263 (parágrafo único), 292, 293, 294, 303, 484 (inciso III), 485, 486, 487, 488, 500, 503, 562, 568 (inciso III) e 608. | |

| |
|---|
| Empresa Fabricante: Maropack Ag. |
| Endereço: Industriestrasse Briseck 4, 6144 Zell. |
| País: Suíça |
| Empresa solicitante: Merck S.A. |
| CNPJ: 33.069.212/0001-84 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 |
| Expediente(s): 0578456/15-5 e 0678419/15-4 |
| Linhas: Semissólidos não estéreis hormonais. |
| Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013. |

| |
|--|
| Empresa Fabricante: Pharmacia & Upjohn Company |
| Endereço: 7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001 |
| País: Estados Unidos da América |
| Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. |
| CNPJ: 46.070.868/0036-99 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 |
| Expediente(s): 1051920/14-3 |
| Linhas: Líquidos não estéreis. |
| Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013. |

| |
|--|
| Empresa Fabricante: Pharmidea LLC |
| Endereço: Rupplicu iela 4, Olaine, Olaine novads, LV-2114 |
| País: Letônia |
| Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A. |
| CNPJ: 01.571.702/0001-98 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3 |
| Expediente(s): 0243773/15-2 |
| Linhas: Produtos estéreis citotóxicos, Produtos estéreis hormonais e Produtos estéreis. |
| Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre com as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 70 (§ 1º), 73, 80 (inciso V), 102, 103, 105, 107, 111, 117, 125, 186, 197 (§ 2º), 201, 283 (§ 2º), 315 (§ 2º) e 316. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.590, DE 17 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 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016062000040

ANEXO

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa: Althia S.A. Indústria Farmacêutica | CNPJ: 48.344.725/0001-23 |
| Endereço: Avenida Engenheiro Heitor Antonio Eiras Garcia, 2756 - Jardim Maria Luiza | |
| Município: São Paulo | UF: SP |
| CEP: 05564-000 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.03.517-5 | Expediente(s): 1346442/16-6 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis (granel): cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós. | |

| | |
|--|--|
| Empresa Fabricante: AndersonBrecon (UK) Limited | |
| Endereço: Unit 1, Talgarth business park, Trefecca road, Talgarth, Brecon, Powys LD3 0PO | |
| País: Reino Unido | |
| Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. | |
| CNPJ: 60.397.775/0001-74 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 | |
| Expediente(s): 0361876/15-5 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas (embalagem primária e secundária). | |

| | |
|---|--|
| Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC. | |
| Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403 | |
| País: Estados Unidos da América | |
| Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. | |
| CNPJ: 49.351.786/0001-80 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 | |
| Expediente(s): 1017873/14-2 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). | |

| | |
|---|--|
| Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions LLC | |
| Endereço: 2210 Lake Shore Drive, Woodstock, Illinois (IL) 60098 | |
| País: Estados Unidos da América | |
| Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. | |
| CNPJ: 33.009.945/0001-23 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 | |
| Expediente(s): 0934283/15-4 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: soluções (envase). | |

| | |
|--|--|
| Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC | |
| Endereço: 2725 Scherer Drive North, St Petersburg, Florida (FL) 33716-1016 | |
| País: Estados Unidos da América | |
| Empresa solicitante: Laboratórios Stiefel Ltda. | |
| CNPJ: 63.064.653/0001-54 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.675-1 | |
| Expediente(s): 1363870/16-0 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel). | |

| | |
|---|--|
| Empresa Fabricante: Genentech, Inc. | |
| Endereço: 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, Oregon (OR) 97124 | |
| País: Estados Unidos da América | |
| Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. | |
| CNPJ: 33.009.945/0001-23 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 | |
| Expediente(s): 1057302/15-0 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis (granel): pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). | |

| | |
|--|--------------------------|
| Empresa: Genmed Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 45.992.062/0009-12 |
| Endereço: Estrada Municipal Jaguariúna, 254 - Tanquinho Velho. | |
| Município: Jaguariúna | UF: SP |
| CEP: 13820-000 | |

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



50

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 77, segunda-feira, 25 de abril de 2016

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Materiais de uso médico das classes III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: EV3 International, Inc. | CNPJ: 01.645.409/0001-28 |
| Endereço: 4600 Nathan Lane North - 55442 - Plymouth - MN | |
| País: Estados Unidos da América | |
| Empresa Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda | CNPJ: 01.645.409/0001-28 |
| Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0 | Expediente(s): 0608300/15-5 |

Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa: Exxomed Equipamentos Ltda-EPP | CNPJ: 09.135.326/0001-09 |
| Endereço: Rua Germmano Costa, 2063 - Jardim Brasil | |
| Município: São Carlos | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento: 8.07.432-3 | Expediente(s): 0942999/15-9 |

Materiais de uso médico das classes III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.043, DE 20 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, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Anjon Hipp GmbH | CNPJ: 07.748.763/0001-64 |
| Endereço: Annasrasse 25/1, Fridingen - Alemanha 78567 | |
| País: Alemanha | |
| Empresa Solicitante: Foccus Medical Equipamentos Médicos | CNPJ: 07.748.763/0001-64 |
| Endereço: ... | |
| Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC 16/2013; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos itens 2.2.3, 2.2.1, 2.3.2, 4.1.10, 6.4.1, 6.1.1, 6.2.1, 3.1.10, 5.3.1, 5.1.3.1, 5.2.2.3, 6.1.3, 6.5.1, 6.5.3, 7.2. | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa: DC Heart Desfibriladores e Sistemas Médicos Ltda | CNPJ: 13.676.954/0001-60 |
| Endereço: Av. Regente, 600 - Térreo, 1º andar - Alphaville Lagoa dos Ingleses | |
| Município: Nova Lima | UF: MG |
| Autorização de Funcionamento: 8.08.854-8 | Expediente(s): 0872903/15-4 |

Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 16/2013; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação notadamente em relação aos itens 5.6 e 7.2.

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Ethicon Endo-Surgery S.A. de CV | CNPJ: 54.516.661/0001-01 |
| Endereço: Avenida de Las Torres No. 7125 - Colonia Salvarcar 118 - Chihuahua 32580 | |
| País: México | |
| Empresa Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda | CNPJ: 54.516.661/0001-01 |
| Autorização de Funcionamento: 8.01.459-0 | Expediente(s): 0969925/15-2 |

Motivo: Em desacordo com o art. 3º da RDC nº 25/2011; ausência de cópia da publicação da certificação anterior; do manual da qualidade do estabelecimento objeto da certificação; do fluxograma geral de produção relativo aos produtos fabricados, identificando quais etapas são executadas no estabelecimento objeto da certificação e do laudo do estabelecimento objeto da certificação.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.045, DE 22 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 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: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd. | CNPJ: 57.507.378/0003-65 |
| Endereço: No. 6, Weiwu Road, Hangzhou Gulf Industrial Zone, Shangyu, Zhejiang | |
| País: China | |
| Empresa Solicitante: EMS S/A | CNPJ: 57.507.378/0003-65 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00235-1 | Expediente(s): 0385036/15-6 |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016042500050

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:

| |
|--|
| Intermediário obtido por semissíntese: azaeritromicina (etapas de síntese química) |
| Obs.: Este intermediário está envolvido na obtenção do insumo azitromicina di-hidratada, cujas etapas posteriores de síntese química e de processamento final são realizadas nas seguintes plantas, que também devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014: |
| Jubilant Life Sciences Limited |
| Endereço: PLOT 18 Mysore District Nanjangud Karnataka - Índia |
| Química Sintética S.A. |
| Endereço: Calle Dulcinea s/n. 28805 Alcalá de Henares, Madrid - Espanha |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.046, DE 22 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 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: MedImmune Pharma B.V. | CNPJ: 60.318.797/0001-00 |
| Endereço: Lagelandseweg 78, Nijmegen, 6545CG | |
| País: Holanda | |
| Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda | CNPJ: 60.318.797/0001-00 |
| Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 | Expediente: 1143611/16-5 |

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: embalagem secundária

| | |
|--|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd | CNPJ: 61.190.096/0001-92 |
| Endereço: N° 19, Gaoxinzhongyi Road, Hi-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province | |
| País: China | |
| Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. | CNPJ: 61.190.096/0001-92 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 | Expediente: 0824854/15-1 |

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: enoxaparina sódica

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.047, DE 22 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

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa: EMS Sigma Pharma Ltda | CNPJ: 00.923.140/0001-31 |
| Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08, Bloco VIII - Chácara Assay | |
| Município: Hortolândia | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento: 1.03569-5 | Expediente(s): 0814421/15-4 |

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas e pós

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa: Germed Farmacêutica Ltda | CNPJ: 45.992.062/0001-65 |
| Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay | |
| Município: Hortolândia | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento: 1.00583-3 | Expediente(s): 0814426/15-5 |

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: soluções

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa: Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda | CNPJ: 05.044.984/0001-26 |
| Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay | |
| Município: Hortolândia | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento: 1.00235-1 | Expediente(s): 0385036/15-6 |

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



| | |
|--|-----------------------------|
| Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3 | Expediente(s): 1099029/15-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa solicitante: Merck S/A. | CNPJ: 33.069.212/0001-84 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 | Expediente(s): 1023933/15-2 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis (granel): pós liofilizados. | |

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH. | |
| Endereço: Emil-Barcl-Strasse 7, 79639, Grenzach-Wyhlen. | |
| País: Alemanha. | |
| Empresa solicitante: Bayer S.A. | CNPJ: 18.459.628/0001-15 |
| Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 | Expediente(s): 1124348/15-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos | |
| Produtos estéreis: embalagem secundária. | |

| | |
|--|--|
| Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnologie GmbH | |
| Endereço: Erwin Rentschler Strasse 21, D-88471 - Laupheim | |
| País: Alemanha | |
| Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda | CNPJ: 07.898.671/0001-60 |
| Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 | Expediente(s): 1082529/14-1 e 0479003/15-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Laboratorio Chile S.A. | |
| Endereço: Camino a Melipilla nº 9978, Maipú, Santiago | |
| País: Chile | |
| Empresa solicitante: Procter & Gamble do Brasil S/A | CNPJ: 59.476.770/0001-58 |
| Autorização de Funcionamento: 1.02.142-2 | Expediente(s): 0723056/15-7 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos. | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing, S.L. | |
| Endereço: Julián Camarillo, 35, 28037, Madrid | |
| País: Espanha | |
| Empresa solicitante: EMS S/A. | CNPJ: 57.507.378/0003-65 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 | Expediente(s): 1028659/15-4 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). | |

| | | |
|---|-----------------------------|----------------|
| Empresa: Laboratório Farmacêutico do Estado de Pernambuco - LA-FEPE | CNPJ: 10.877.926/0001-13 | |
| Endereço: Largo de Dois Irmãos, 1.117, Dois Irmãos | | |
| Município: Recife | UF: PE | CEP: 52171-010 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.183-1 | Expediente(s): 0914896/15-5 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | | |
| Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. | | |

| | | |
|---|--|----------------|
| Empresa: Schering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 56.990.534/0001-67 | |
| Endereço: Rua Canceioneiro de Évora, 255, Santo Amaro | | |
| Município: São Paulo | UF: SP | CEP: 04708-010 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.020-8 | Expediente(s): 1000147/15-6 e 1000193/15-0 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | | |
| Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): adesivos, comprimidos e comprimidos revestidos. | | |
| Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos. | | |
| Produtos estéreis: embalagem secundária. | | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health S.A. | |
| Endereço: Route de l'Étraz, 1260 - Nyon | |
| País: Suíça | |
| Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. | CNPJ: 56.994.502/0001-30 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 | Expediente(s): 1066018/15-6 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Semissólidos não estéreis: cremes e géis. | |

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapies Inc. | |
| Endereço: 205 Alewife Brook Parkway, Cambridge, Massachusetts (MA) 02138 | |
| País: Estados Unidos da América | |
| Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. | CNPJ: 07.898.671/0001-60 |
| Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 | Expediente(s): 1082549/14-5 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfa1-galactosidase, alfa1-galactosidase e idursulfase. | |

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Patheon Inc. | |
| Endereço: 2100 Symtex Court, Mississauga, Ontario L5N 7K9. | |
| País: Canadá | |
| Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 51.780.468/0001-87 |
| Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 | Expediente(s): 1180765/16-2 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: comprimidos (granel e embalagem primária). | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Limited | |
| Endereço: Industrial Area 3, A.B. Road, Dewas 455 001, Madhya Pradesh | |
| País: Índia | |
| Empresa solicitante: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A. | CNPJ: 05.161.069/0001-10 |
| Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9 | Expediente(s): 1066577/15-3 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos. | |
| Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos revestidos. | |

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Pfizer Ireland Pharmaceuticals. | |
| Endereço: Little Connell, Newbridge, Co. Kildare. | |
| País: Irlanda | |
| Empresa solicitante: Bayer S.A. | CNPJ: 18.459.628/0001-15 |
| Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 | Expediente(s): 1087461/15-5 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos (granel). | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG | |
| Endereço: Mooswiesen 2, 88214, Ravensburg | |
| País: Alemanha | |
| Empresa solicitante: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. | CNPJ: 62.969.589/0001-98 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.151-0 | Expediente(s): 0978869/15-7 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: embalagem secundária. | |

| |
|--|
| Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production. |
| Endereço: Aquitaine Pharm International 1, Avenue du Béarn 64320, Idron. |
| País: França |

| | | |
|---|-----------------------------|----------------|
| Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. | CNPJ: 35.820.448/0036-66 | |
| Endereço: Avenida Pedro Linhares Gomes, 4250, Hório | | |
| Município: Ipatinga | UF: MG | CEP: 36160-291 |
| Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 | Expediente(s): 1809764/16-2 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | | |
| Gases medicinais: envase. | | |



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.753, DE 11 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação anexa; Art. 2º Esta Resolução entra em vigor a partir da data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ PRINCÍPIO(S) ATIVO(S) NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO PRINCÍPIO(S) ATIVO(S) COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

COSMÉTICO INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. 01082426000207 ORLISTATE LIPOLIN 25351.6333572012-13 12/2018 10634 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADOÇÃO DE PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO 2066678/17-1

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.754, DE 11 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação anexa; Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ PRINCÍPIO(S) ATIVO(S) NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO PRINCÍPIO(S) ATIVO(S) COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 00012017101600004

300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 1.3764.0135.004-1 24 Meses 450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4 1.3764.0135.005-8 24 Meses 450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8 1.3764.0135.006-6 24 Meses 450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.755, DE 11 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa; Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 dias a partir da data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ PRINCÍPIO(S) ATIVO(S) NOME DO MEDICAMENTO NÚMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO PRINCÍPIO(S) ATIVO(S) COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO

MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 17440261000125 HYPERICUM PERFORATUM TRIATIV 25351.2395542017-38 04/2018 11199 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (OPERAÇÃO COMERCIAL) 0780935/17-2

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.756, DE 11 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder ao (s) Centro (s), na forma do(s) ANEXO(s), a Certificação em Boas Práticas em Biodisponibilidade/Bioequivalência de Medicamentos; Art. 2º A presente Certificação terá validade conforme identificado no respectivo quadro ANEXO; Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE/ CNPJ: RANBAXY FARMACÊUTICA ETDA - 73.663.650/0001-90 DENOMINAÇÃO DA EMPRESA: EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA: Sun Pharmaceutical Industries Limited II EXPEDIENTE: 0706865/17-4 de 25/04/2017 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS: Clínica II Floor, Hakeem Abdul Hameed Centenary Hospital, Hamdard Nagar - New Delhi - Índia/ Bionatália (Endereço: Plot no GPS, HSIDC, Sector 18, Old Delhi-Gurgaon Road, Gurgaon Haryana - Índia) VALIDADE: 24/10/2019

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.757, DE 11 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral Substituta de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro de medicamentos genéricos, novos, específicos, fitoterápicos e dietéticos sob o nº de processo constante do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976;

Art. 2º A revalidação abrange o pedido que ainda não foi objeto de qualquer manifestação por parte da Anvisa;

Art. 3º O medicamento revalidado não pode ser consultado, assim como suas apresentações válidas, no link: http://www7.anvisa.gov.br/dados/casos_consulta_produtos_consulta_medicamentos.asp

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ALESSANDRA PAIXÃO DIAS ANEXO

RAZÃO SOCIAL NOME DO PRODUTO VALIDADE DO REGISTRO NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DO EXPEDIENTE ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA CLORETO DE SÓDIO 0,9% 08/2022 25351.0591382007-41 0180665174 BIONATUS LABORATÓRIO BOTÂNICO LTDA VARILISS BIONATUS 09/2022 25000.01197172-06 0338189178 BLAU FARMACÊUTICA S.A. VITARISTON C 08/2022 25351.3251542013-31 0260452173 CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA VALERIMED 08/2022 25351.154172002-38 0126253170 EMS S/A BRONDELIX 09/2022 25351.3607022010-10 0369544172 EMS SIGMA PHARMA LTDA ARIFMAZ 09/2022 25351.3808032010-42 0369644175 FARMACIA E LABORATÓRIO HOMEOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA HEMORROIMED 08/2022 25351.3567342006-95 2127181160 GRIPEMED 08/2022 25351.2267422006-48 2127187169 CISTITEMED 08/2022 25351.3720402006-03 2127188167 COMPLEXO HOMEOPÁTICO ARSENICUM IODATUM ALMEIDA PRADO 34 09/2022 25992.01364372 2127191167 GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA SAL DE FRUTA-ENO 09/2022 25991.00098057 0338618179 HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. SOLUÇÃO DE BICARBONATO DE SÓDIO 8,4% HALEX ISTAR 08/2022 25001.006028/81 0004221171 RINGER COM LACTATO 09/2022 25351.166852/2002-80 0342602177 HERBARIUM LABORATÓRIO BOTÂNICO S.A. HEPALIVE S.O. 08/2022 25351.002713/2007-33 0243855175 GUACO EDULTO 08/2022 25351.002561/2007-75 0304310173 MARACUDA HERBARIUM 09/2022 25351.180243/2002-60 0486114176 CASTANHA DA ÍNDIA HERBARIUM 09/2022 25351.143226/2007-20 0388310171 CENTELLA HERBARIUM 09/2022 25351.002190/2007-25 0383233171 IFAL INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMAC LTDA FIGATOSAN 08/2022 25351.058516/2007-79 0027220173 ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE POTÁSSIO 08/2022 25351.032840/01-64 0287759179 JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA MYLANTA PLUS 09/2022 25351.266275/2007-30 0445335175 KLEY HERBIZ FARMACÊUTICA S.A. ENTROFICON 09/2022 25001.021105/72 0409590174

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE

Nome da Empresa ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA.
 CNPJ 02.281.006/0001-00 Autorização 1.05.170-8
 Nome Comercial ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE
 Classe Terapêutica REIDRATANTES PARENTERAIS
 Registro 151700001
 Processo 25351.032842/01-90
 Vencimento do Registro 03/2022

Apresentação **ATIVA** Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação
 500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP SOLUÇÃO INJETAVEL 1 19/03/2002
 PLAS INC X 10 ML

Validade 24 meses Registro 1517000010016

Princípio Ativo GLICOSE

Complemento Diferencial da Apresentação ISOFARMA-SOLUÇÃO DE GLICOSE 50%

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

- ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica.

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

Farja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação **ATIVA** Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação
 500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP SOLUÇÃO INJETAVEL 2 19/03/2002
 PLAS INC X 10 ML

Validade 24 meses Registro 1517000010024

Princípio Ativo GLICOSE

Complemento Diferencial da Apresentação ISOFARMA-SOLUÇÃO DE GLICOSE 50%

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA

0015 9

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

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|---|-----------------|--------------------|
| 250 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS INC X 10 ML | SOLUÇÃO INJETAVEL | 5 | 19/03/2002 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000010059 |
| Princípio Ativo | GLICOSE | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE 25% | | |
| Embalagem. | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR • Secundária - CAIXA DE PAPELAQ SEM COLMEIA | | |

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

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|--------------------|-----------------|--------------------|
| 250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS INC X 10 ML | SOLUÇÃO INJETAVEL | 6 | 19/03/2002 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000010067 |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MONTELAIR

Nome da Empresa Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A
 CNPJ 60.659.463/0029-92 Autorização 1.00.573-9
 Nome Comercial MONTELAIR
 Classe Terapêutica ANTIASMATICOS
 Registro 105730405
 Processo 25351.139143/2010-29
 Vencimento do Registro 08/2021

| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|---|-----------|--------------------|
| 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 2 | 15/08/2011 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057304050023 |
| Princípio Ativo | MONTELUCASTE de SÓDIO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais
 • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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 | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|---|-----------|--------------------|
| 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 3 | 15/08/2011 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057304050031 |
| Princípio Ativo | MONTELUCASTE de SÓDIO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |

| | |
|--------------------------------|--|
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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 | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|---|-----------------|--------------------|
| 10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 4 | 15/08/2011 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057304050041 |
| Princípio Ativo | MONTELUCASTE de SÓDIO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |

| | |
|--------------------------------|--|
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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 | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|-------------------------------|--------------------|-----------------|--------------------|
| 4 MG GRAN CT 10 SACH X 350 MG | GRANULADO SIMPLES | 5 | 15/08/2011 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057304050058 |

| | |
|---|---|
| Princípio Ativo | MONTELUCASTE de SÓDIO |
| Complemento Diferencial da Apresentação | MONTELAIR |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - SACHE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de Fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MAPPEL INDÚSTRIA DE EMBALAGENS S.A. - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA único | Sim |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | [sem dados cadastrados] |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |

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

| | | | |
|-------------------------------|-------------------|----------|---------------|
| 4 MG GRAN CT 30 SACH X 350 MG | GRANULADO SIMPLES | 6 | 15/08/2011 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057304050066 |

| | |
|---|---|
| Princípio Ativo | MONTELUCASTE de SÓDIO |
| Complemento Diferencial da Apresentação | MONTELAIR |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - SACHE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de Fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MAPPEL INDÚSTRIA DE EMBALAGENS S.A. - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA único | Sim |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | [sem dados cadastrados] |
| Medicamento referência | Não |

| | | | |
|--|--|------------------|---------------------------|
| Apresentação fracionada | Não | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 4 MG GRAN CT 7 SACH X 350 MG | GRANULADO SIMPLES | 7 | 15/08/2011 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057304050074 |
| Princípio Ativo | MONTELUCASTE de SÓDIO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | MONTELAIR | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - SACHE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • MAPPEL INDÚSTRIA DE EMBALAGENS S.A. - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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 |
| 4 MG COM MAST CT BL AL AL X 7 | COMPRIMIDO MASTIGAVEL | 8 | 15/08/2011 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057304050082 |
| Princípio Ativo | MONTELUCASTE de SÓDIO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | MONTELAIR | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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> | | |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO

Nome da Empresa ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ 02.281.006/0001-00 **Autorização** 1.05.170-8
Nome Comercial ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO
Classe Terapêutica ELETROLITOS SIMPLES
Registro 151700010
Processo 25351.034959/01-16
Vencimento do Registro 02/2018

| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|--|-----------------|--------------------|
| 100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS PEX 10 ML | SOLUÇÃO INJETAVEL | 1 | 19/02/2003 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000100015 |
| Princípio Ativo | sulfato de magnésio hepta-hidratado | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO 10% | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA | | |

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais

- ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSO

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso *[sem dados cadastrados]*

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não informado

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|--|-----------------|--------------------|
| 100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS PEX 10 ML | SOLUÇÃO INJETAVEL | 2 | 19/02/2003 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000100023 |
| Princípio Ativo | sulfato de magnésio hepta-hidratado | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO 10% | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA | | |

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAVENOSO

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP
PLAS TRANS PE X 10 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

3

19/02/2003

Validade

24 meses

Registro

1517000100031

Princípio Ativo

sulfato de magnésio hepta-hidratado

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Restrito a hospitais

S

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

500 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP
PLAS TRANS PE X 10 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

4

19/02/2003

| | | | |
|---|--|----------|---------------|
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000100041 |
| Princípio Ativo | sulfato de magnésio hepta-hidratado | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none">Primária - AMPOLA DE POLIETILENO TRANSPARENTESecundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO | | |
| IFA único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | | | |
| Restrito a hospitais | S | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |

[Voltar](#)

Mauro Marciano

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ciprofloxacino

001517

| | | | |
|---|--|--------------------|---------------------------|
| Nome da Empresa | ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA | | |
| CNPJ | 02.281.006/0001-00 | Autorização | 1.05.170-8 |
| Nome Comercial | ciprofloxacino | | |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLS | | |
| Registro | 151700017 | | |
| Processo | 25351.262270/2004-95 | | |
| Vencimento do Registro | 09/2020 | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 2 MG/ML SOL INJ BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML + ENV AL | SOLUÇÃO INJETAVEL | 1 | 10/10/2005 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000170013 |
| Princípio Ativo | CIPROFLOXACINO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | INTRAVENOSA | | |
| IFA único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | 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 |
| 2 MG/ML SOL INJ BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 200 ML + ENV AL | SOLUÇÃO INJETAVEL | 2 | 10/10/2005 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000170021 |
| Princípio Ativo | CIPROFLOXACINO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO | | |

| | |
|-------------------------|---|
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | INTRAVENOSA |
| IFA único | Sim |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ 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 |
|--|---|-----------|--------------------|
| 2 MG/ML SOL INJ CX BOLS FLEX PP TRANS SIST FECH X 100 ML + ENV AL | SOLUÇÃO INJETAVEL | 3 | 10/10/2005 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000170031 |
| Princípio Ativo | CIPROFLOXACINO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Embalagem | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | INTRAVENOSA | | |
| IFA único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Destinação | | | |
| Restrito a hospitais | S | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|--------------------|-----------|--------------------|
| 2 MG/ML SOL INJ CX BOLS FLEX PP TRANS SIST FECH X 200 ML + ENV AL | SOLUÇÃO INJETAVEL | 4 | 10/10/2005 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000170048 |

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

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|--|-----------|--------------------|
| 2 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML + 60 ENV AL | SOLUÇÃO INJETAVEL | 5 | 10/10/2005 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000170056 |
| Princípio Ativo | CIPROFLOXACINO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE • Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | [sem dados cadastrados] | | |
| IFA único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | [sem dados cadastrados] | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |
| Medicamento referência | Não | | |

| | | | |
|--|--|------------------|---------------------------|
| Apresentação fracionada | Não | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 2 MG/ML SOL INJ CX 32 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 200 ML + 32 ENV AL | SOLUÇÃO INJETAVEL | 6 | 10/10/2005 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1517000170064 |
| Princípio Ativo | CIPROFLOXACINO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BOLSA DE POLIETILENO TRANSPARENTE • Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | [sem dados cadastrados] | | |
| IFA único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | [sem dados cadastrados] | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |



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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

| | |
|--|--|
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos. | |
| Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). | |
| Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, xampus, xaropes. | |
| Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 11 (inciso X), 12 (§ 3º), 13 (alínea "c" do inciso III do § 3º), 17, 25, 61 (§ 1º), 69, 87 (§§ 1º e 2º), 197, 204, 209, 210, 228, 242, 258, 281, 302, 312, 316, 317, (§ 3º), 334 (§§ 2º, 3º e 5º), 357 (§ 3º), 381, 391, 486, 509, 539, 524, 584, 581 (§§ 1º e 2º) e 585 (§ 2º). | |

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. | |
| CNPJ: 04.301.884/0001-75 | |
| Endereço: Via Principal 06E, Quadra 9, Módulos 12/15, Daia | |
| Município: Anápolis | UF: GO |
| CEP: 75132-135 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9 | Expediente(s): 0822579/15-6 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas. | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG | |
| Endereço: Mistelweg 2, 12357 - Berlin | |
| País: Alemanha | |
| Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S/A. | |
| CNPJ: 31.673.254/0001-02 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3 | Expediente(s): 1138626/16-6 |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/faucis/cidc.html>, pelo código 10102016062700039

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

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

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa: Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda. | |
| CNPJ: 02.281.006/0001-00 | |
| Endereço: Rua Manoel Marvinger N.º 200, Precabura | |
| Município: Eusébio | UF: CE |
| CEP: 61.760-000 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.05170-8 | Expediente(s): 0961215/15-7 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal). | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Neolpharma, Inc. | |
| Endereço: 99 Jardines St., Caguas, 00725 | |
| País: Porto Rico | |
| Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. | |
| CNPJ: 61.072.393/0001-33 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.02110-1 | Expediente(s): 1145786/16-4 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: cápsulas (granel). | |

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa: Comercial Costa Gomes Ltda | |
| CNPJ: 36.395.622/0001-03 | |
| Endereço: Rua Pará, 9 - Terço, Bairro Jardim América | |
| Município: Caracica | UF: ES |
| CEP: 29140-030 | |
| Autorização de Funcionamento: 8.02.331-2 | Expediente(s): 1573171/16-5 |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: | |
| Produtos para Saúde | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa: Imagem Sistemas Médicos Ltda | |
| CNPJ: 59.269.654/0001-68 | |
| Endereço: Avenida Jurua N.º 105, Galpão 09_10 e 11, Bairro Alphaville | |
| Município: Barueri | UF: SP |
| CEP: 06455-010 | |
| Autorização de Funcionamento: 8.00.688-4 | Expediente(s): 0364170/15-8 |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: | |
| Produtos para Saúde | |

| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa: Nipro Medical Ltda | |
| CNPJ: 00.762.455/0001-44 | |
| Endereço: Avenida Nipro N.º 451, Bairro Região Norte | |
| Município: Sorocaba | UF: SP |
| CEP: 18087-127 | |
| Autorização de Funcionamento: 1.03.248-6 | Expediente(s): 0918756/15-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: | |
| Produtos para Saúde | |

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA

CERTIDÃO DE REGULARIDADE



Conselho Regional de Farmácia do Rio Grande do Sul

Porto Alegre, 03 de agosto de 2017.
Validade: 31/03/2018

Verifique utilizando um leitor de QR Code
<https://farmasis.com.br/crfs/2017/10830.pdf>



Estabelecimento

Insc. CRF-RS Nro: 10830

Hor. Func. Semana: Seg: 08:00-12:00;13:30-18:18
Ter: 08:00-12:00;13:30-18:18
Qua: 08:00-12:00;13:30-18:18
Qui: 08:00-12:00;13:30-18:18
Sex: 08:00-12:00;13:30-18:18

Razão Social: **Mauro Marciano Comércio De Medicamentos Ltda**
CNPJ: **94.894.169/0001-85**
Endereço: **Rua Samuel Kruschim200**
Bairro: **Patronato**
Cidade/CEP: **Santa Maria/97020670**

Hor. Func. Sábado: -;-
Hor. Func. Domingo: -;-
Tipo Estabelecimento: **Distribuidora de medicamentos**

Diretor(a)/Responsável Técnico(a)

Guilherme Santans De Cecco (Insc: 1 -- 18764) | 520614

* Seg:08:00-12:00;13:30-18:18 || Ter:08:00-12:00;13:30-18:18 || Qua:08:00-12:00;13:30-18:18 || Qui:08:00-12:00;13:30-18:18 || Sex:08:00-12:00;13:30-18:18 || Sab: || Dom:

Renato Vianna
Diretor do CRF-RS

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO - Certificamos que o estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que dispõem os artigos 22, parágrafo único e 24, da Lei nº 3.820/60 e do Título IX da Lei nº 6.360/76. Tratando-se de Farmácia e Drogeria, certificamos que está regularizada em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo os artigos 15, parágrafos 1º e 2º, e 23, alínea "c", da Lei nº 5.991/73. (Ac. Rest.)
Rua São Nicolau, 1070 - Santa Maria Goretti - Porto Alegre/RS - 91030-230 Tel/Fax: (51) 3027-7600 - www.crf.org.br / crfs@crfs.org.br



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RESODIC

| | | | |
|-------------------------------|---------------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA | | |
| CNPJ | 29.346.301/0001-53 | Autorização | 1.01.695-7 |
| Nome Comercial | RESODIC | | |
| Classe Terapêutica | ANTINFLAMATORIOS | | |
| Registro | 116950027 | | |
| Processo | 25000.033517/98-93 | | |
| Vencimento do Registro | 08/2018 | | |

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|--|-----------------|--------------------|
| 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 1 | 19/08/2003 |
| Validade | 48 meses | Registro | 1169500270014 |
| Princípio Ativo | DICLOFENACO SÓDICO | | |
| 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"> LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - CAXIAS DO SUL - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | ORAL 1 | | |
| IFA único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|--|-----------------|--------------------|
| 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1000 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 2 | 19/08/2003 |
| Validade | 48 meses | Registro | 1169500270022 |
| Princípio Ativo | DICLOFENACO SÓDICO | | |
| 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"> LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - CAXIAS DO SUL - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL 1 |
| IFA único | Sim |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|---|-----------------|--------------------|
| 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 3 | 19/08/2003 |
| Validade | 48 meses | Registro | 1169500270030 |
| Princípio Ativo | DICLOFENACO SÓDICO | | |
| 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"> LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - CAXIAS DO SUL - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | ORAL 1 | | |
| IFA único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|----------------------|-----------|--------------------|
| 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 4 | 19/08/2003 |

00155

| | | | |
|---|--|----------|---------------|
| Validade | 48 meses | Registro | 1169500270049 |
| Princípio Ativo | DICLOFENACO SÓDICO | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTESecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - CAXIAS DO SUL - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | ORAL 1 | | |
| IFA único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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



| | |
|---|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC | |
| Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834 | |
| País: Estados Unidos da América | |
| Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 03.560.974/0001-18 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 | Expediente(s): 1765462/16-9 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.265, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no 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;

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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

| | | |
|--|--------------------------|--------------------------|
| Empresa: Brije Comércio de Produtos e Equipamentos Hospitalares Ltda | | CNPJ: 00.890.752/0001-75 |
| Endereço: Travessa Moço de Armão, 473 - A - Telêmaco | | |
| Município: Itaém | UF: PA | CEP: 66.113-055 |
| Autorização de Funcionamento: 1.03187-9 | Expediente: 1347350/16-6 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: | | |
| Medicamentos | | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.266, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no 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;

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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Dungsaran Limited | |
| Endereço: Kluwekbyck, Dungsaran, Co. Waterford | |
| País: Irlanda | |
| Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. | CNPJ: 33.247.733/0001-10 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 | Expediente(s): 1959742/16-2 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: adjuvantes (até o embalagem primária). | |
| Sólidos não estéreis: comprimidos efervescentes. | |

| | | |
|---|---|--------------------------|
| Empresa: Anovis Industrial Farmacêutica Ltda. | | CNPJ: 19.426.695/0001-04 |
| Endereço: Av. Ibirama N.º 518 parte - Jardim Pirajussara | | |
| Município: Taboão da Serra | UF: SP | CEP: 06785-300 |
| Autorização de Funcionamento: 1.11678-6 | Expediente(s): 1928355/16-5; 1928395/16-4; 1928367/16-9; 1928381/16-4 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | | |
| Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. | | |
| Líquidos não estéreis: aerosóis, soluções, suspensões e xaropes. | | |
| Semi-sólidos não estéreis: embalagem secundária. | | |
| Sólidos não estéreis: embalagem secundária. | | |
| Produtos estéreis: embalagem secundária. | | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.267, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no 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,

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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Aarti Drugs Ltd. | |
| Endereço: Plot G-60, MIDC Area, Tarapur, Tal. - Palghar, District Thane, Maharashtra 4011306 | |
| País: Índia | |
| Empresa Solicitante: Goolab Indústria Farmacêutica S/A | CNPJ: 03.485.572/0001-04 |
| Autorização de Funcionamento: 1.05423-2 | Expediente(s): 2366376/16-6 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos | |
| Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química: | |
| cloridrato de ciprofloxacina. | |

| | | |
|---|-----------------------------|--------------------------|
| Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | | CNPJ: 44.724.671/0001-51 |
| Endereço: Rodovia Itaipu-Lindóia nº S/N KM 14 | | |
| Município: Itaipua | UF: SP | CEP: 13974-900 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1 | Expediente(s): 0476143/15-0 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos | | |
| Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química: ácido zoletrônico, carbonato de lodenafila, citrato de fentanila, citrato de sufentanila, cloridrato de alfentanila monidratada, cloridrato de dexbupivacaína, cloridrato de dextroacetamina, cloridrato de levobupivacaína, cloridrato de petidina, cloridrato de remifentanila, cloridrato de ropivacaína, clozapina, dantroleno sólido hemip-taldrato, decanoato de flufenazina, decanoato de haloperidol, droperidol, efavirenz, enantato de flufenazina, etomidato, fentanila, fumarato de tenofovir | | |
| desopropixila, hemifumarato de quetiapina, lactato de biperideno, lamivudina, mesilato de imatimibe, olanzapina, ritonavir, saquinavir, sevoflurano, zidovudina, cabergolina, citrato de sildenafil, difenilato de clorquinina, leflunomida, lopinavir, ritonavir e telapressa. | | |

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Exocella GmbH | |
| Endereço: Nürnberger Strasse 12, Feucht - 90537 | |
| País: Alemanha | |
| Empresa Solicitante: Weth Indústria Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 61.072.392/0001-33 |
| Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 | Expediente(s): 2404556/16-0 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos | |
| Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química (classe citotóxicos): | |
| Metotrexato | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.268, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no 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,

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Immunex Rhode Island Corporation | |
| Endereço: 40 Technology Way, West Greenwich, Rhode Island 02817 | |
| País: Estados Unidos da América | |
| Empresa Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. | CNPJ: 18.774.815/0001-93 |
| Autorização de Funcionamento: 1.10.744-0 | Expediente(s): 1685894/16-8 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Insumos farmacêuticos ativos biológicos: panitumumab e evolocumab. | |

| | |
|--|-----------------------------|
| Empresa Fabricante: Pfizer Health AB | |
| Endereço: Mariéfredsgatan 37, Stranenas, 64541 | |
| País: Suécia | |
| Empresa Solicitante: Weth Indústria Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 61.072.392/0001-33 |
| Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 | Expediente(s): 2281855/16-3 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Insumos farmacêuticos ativos biológicos: dalteparina sódica. | |

Nº 6, segunda-feira, 11 de janeiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

127



| | |
|---|--------------------------|
| País: Alemanha | |
| Empresa Solicitante: Maquet do Brasil Equipamentos Médicos Ltda | CNPJ: 06.028.137/0001-30 |
| Autoregulação de Funcionamento: 8.02.591-1 | |
| Expediente(s): 079707714-3 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: | |
| Materiais e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Shanghai Kohden Medical Electronic Instrument Corp | |
| Endereço: 567 Huancheng Bei Road, Fengxian, Shanghai, 201401 | |
| País: China | |
| Empresa solicitante: Nihon Kohden Brasil Importação, Exportação e Comércio de Equipamentos Médicos Ltda. | CNPJ: 14.365.637/0001-96 |
| Autoregulação de Funcionamento: 8.09.146-9 | |
| Expediente(s): 0403856/15-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: | |
| Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 29, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 30, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

| | |
|--|----------------|
| Empresa: Olídef CZ Ind. Com. Aparelhos Hospitalares Ltda. CNPJ: 55.983.274/0001-30 | |
| Endereço: Avenida Patriarca, 2223 | |
| Bairro: Vila Virgínia | CEP: 14031-580 |
| Município: Ribeirão Preto | UF: SP |
| Autoregulação de Funcionamento: 1.02.271-8 | |
| Expediente(s): 0265177/15-7 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: | |
| Equipamentos de uso médico da classe de risco III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 31, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

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

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201601100127

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: DSM Sinochem Pharmaceuticals Spain S.A. | |
| ENDEREÇO: Pol. Ind. Urvasa, c/Ripollés, 2. Sta. Perpétua de Mogoda, Barcelona, E-08130 | |
| PAÍS: Espanha | |
| Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasi-Isro S/A | CNPJ: 17.159.229/0001-76 |
| Autoregulação de Funcionamento nº: 1.00.370-7 | |
| Expediente nº: 0843872/15-2 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: | |
| Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos): | |
| Cefalexina monoidratada (etapa de síntese enzimática) | |

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 32, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

| | |
|---|-----------------|
| Razão Social: Heliaron Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.506.487/0001-30 | |
| Endereço: Avenida José Abbas Casseb, Nº 135 | |
| Bairro: Dist. Ind. Ulisses Guimarães | CEP: 15.092-609 |
| Município: São José do Rio Preto | UF: SP |
| Autoregulação de Funcionamento: 2.03.426-9 | |
| Expediente s: 0660058/15-1 e 0660072/15-7 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes Líquidos e semissólidos. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 33, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa fabricante: Acino AG | |
| Endereço: Am Windfeld 35, 83714 Miesbach | |
| País: Alemanha | |
| Empresa solicitante: Bayer S.A | CNPJ: 18.459.628/0001-15 |
| Autoregulação de Funcionamento: 1.07.056-8 | |
| Expediente(s): 0962369/12-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis hormonais; adesivos | |

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa Fabricante: AstraZeneca AB. | |
| Endereço: Gärtunavägen, Södertälje, 15185 | |
| País: Suécia | |
| Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 61.072.393/0001-33 |
| Autoregulação de Funcionamento: 1.02.110-1 | |

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



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

| | |
|--|--------------------------|
| Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos - Bio-Manguinhos | CNPJ: 33.781.055/0015-30 |
| Endereço: Avenida Brasil, 4365. Pavilhão Rockefeller | |
| Bairro: Manguinhos | CEP: 21040-360 |
| Município: Rio de Janeiro | UF: RJ |
| Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 | |
| Expediente(s): 0727237/15-5 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: pós liofilizados (envase). | |

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa: Blau Farmacêutica S.A. | CNPJ: 58.430.828/0005-93 |
| Endereço: Rodovia Raposo Tavares, Km 30,5, Prédio 200, Nº: 2833 | |
| Bairro: Barro Branco | CEP: 06705-030 |
| Município: Cotia | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7 | |
| Autorização Especial: 1.21.465-7 | |
| Expediente(s): 0353130/15-9 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). | |

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Ethypharm | |
| Endereço: Zone Industrielle de Saint Amoult, 28170 Châteauneuf-en-Thymerais | |
| Pais: França | |
| Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 02.685.377/0001-57 |
| Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 | |
| Expediente(s): 0613146/15-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: cápsulas (granel). | |

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Glaxo Operations UK Limited | |
| Endereço: Priory Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ | |
| Pais: Reino Unido | |
| Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. | CNPJ: 33.247.743/0001-10 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 | |
| Expediente(s): 0347900/15-5 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos revestidos (granel) e pós. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Ipsen Pharma Biotech | |
| Endereço: Parc D'activités du Plateau de Signes, Chemin Départemental nº 402, 83870 - Signes | |
| Pais: França | |
| Empresa solicitante: Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda | CNPJ: 07.718.721/0001-80 |
| Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3 | |
| Expediente(s): 0658810/15-7 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). | |

| | |
|--|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC | |
| Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington 99207 | |
| Pais: Estados Unidos da América | |
| Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda. | CNPJ: 68.132.950/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 | |
| Expediente(s): 0456378/15-6 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). | |

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016011100128

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

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Merck KGaA | |
| Endereço: Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt | |
| Pais: Alemanha | |
| Empresa solicitante: Merck S/A | CNPJ: 33.069.212/0001-84 |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 | |
| Expediente(s): 0985813/14-0 e 0948796/14-4 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). | |
| Sólidos não estéreis (granel): comprimidos e comprimidos revestidos. | |
| Sólidos não estéreis hormonais (granel): comprimidos. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. | CNPJ: 33.009.945/0023-39 |
| Endereço: Estrada dos Bandeirantes, nº 2020 | |
| Bairro: Taquara | CEP: 22775-109 |
| Município: Rio de Janeiro | UF: RJ |
| Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 | |
| Autorização Especial: 1.20.378-0 | |
| Expediente(s): 0535275/15-4, 0535285/15-1 e 0535421/15-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. | |
| Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas. | |
| Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes. | |
| Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 34, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa Fabricante: Gland Pharma Limited | |
| Endereço: D. P. Pally, Dundigal Post, Quibbullapur Mandal, R. R. District, Hyderabad-500 043, Andhra Pradesh. | |
| Pais: Índia | |
| Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda. | CNPJ: 05.439.635/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento: 1.05562-2 | |
| Expediente(s): 0649461/15-7 e 0649449/15-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: | |
| Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 36, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

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

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

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

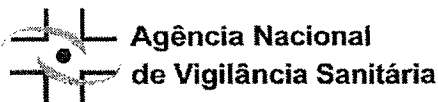
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Empresa: Mattos Oliveira Comércio de Medicamentos Ltda. | CNPJ: 07.886.202/0001-21 |
| Endereço: Rua Guilhermino Novais | |
| Nº: 09 | Bairro: Recreio |
| Município: Vitória da Conquista | CEP: 45020-600 |
| Autorização de Funcionamento nº: 1.07425-2 | UF: BA |
| Autorização Especial nº: 1.22553-7 | |
| Expediente nº: 388432/10-5 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: | |
| Medicamentos. | |

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



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária

PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

| | |
|--|--|
| Nome da Empresa: Apsen Farmacêutica S.A. | |
| CNPJ: 62.462.015/0001-29 | |
| Identifique a Modalidade de Petição: <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária | Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.216592/2006-24 |
| Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 1464 - MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Medicamento Novo | |
| Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha de rosto) 2196 | Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa) |
| Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Gerência de Avaliação de Segurança e Eficácia - GESEF Coordenação de Pesquisas e Ensaios Clínicos - COPEM | |

Observações:

Renovação de Registro de Medicamento Novo - Artane

ENVIADOS II VOUCHERS -

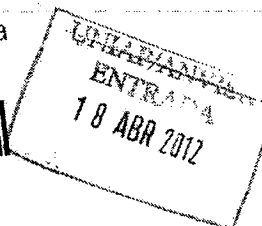
Ivanildo de Sousa
M.º 2236

M.º 2236
Matrícula 2236

Agência Nacional de Vigilância Sanitária



ANVISA2012033177PA



| | | |
|-----------------------------------|---|---|
| São Paulo, 14 de março de 2012 | <i>Renata Spallicci</i> | <i>Renata Spallicci</i> |
| Local e data | Nome do Responsável Legal ou Representante Legal | Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal |

PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)


| | |
|--|--|
| Nome da Empresa: Apsen Farmacêutica S/A | |
| CNPJ: 62.462.015/0001-29 | |
| Identifique a Modalidade de Petição: | Nº do Processo: (Somente para petição secundária) |
| <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária | 25351.216392/2006-24 |
| Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) | |
| 1464 - MEDICAMENTO NOVO - Renovação de Registro de Medicamento Novo | |
| Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) | Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa) |
| #28# | |
| Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Gerência Geral de Medicamentos - GGMed Gerência de Avaliação de Tecnologia de Pós-Registro de Medicamentos Sintéticos - GEPRE | |

Observações:

Produto: ARTANE (cloridrato de triexifenidil) comprimido

Renovação de Registro de Medicamento Novo



| | | |
|---------------------------|--|---|
| São Paulo, março de 2017. | Renata Lourencini Representante Legal |  |
| Local e data | Nome do Responsável Legal ou Representante Legal | Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal |



| | | |
|--|--|--|
| SIST FECH X 6000 ML TIPO 17 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | TIPO 18 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO |
| PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.058-6 24 Meses 33,0 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.063-2 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.068-3 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |
| SIST FECH X 2500 ML TIPO 17 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | SIST FECH X 6000 ML TIPO 18 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | INC SIST FECH X 2500 ML. TIPO 19 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO |
| PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.059-4 24 Meses 33,0 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.064-0 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.069-1 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |
| SIST FECH X 6000 ML TIPO 17 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | SIST FECH X 2500 ML TIPO 18 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | INC SIST FECH X 6000 ML TIPO 19 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO |
| PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.060-8 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.065-9 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.070-5 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |
| SIST FECH X 2000 ML TIPO 18 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | SIST FECH X 6000 ML TIPO 18 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | INC SIST FECH X 2500 ML TIPO 19 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO |
| PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.061-6 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | INC SIST FECH X 2000 ML TIPO 19 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.071-3 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |
| SIST FECH X 2500 ML TIPO 18 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO | PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.067-7 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | INC SIST FECH X 6000 ML TIPO 19 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO |
| PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.062-4 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | INC SIST FECH X 2500 ML TIPO 19 STAY SAFE | PARENTERAL. |
| SIST FECH X 2500 ML. | | |

Na Resolução - RE N.º 4.916, de 16 de novembro de 2012, publicada no Diário Oficial da União nº 222, de 19 de novembro de 2012, Seção 1, página. 38 e Suplemento página. 16, Onde se lê:

| EMPRESA | PROCESSO | PRODUTO | EXPEDIENTE | DATA DE VENCIMENTO |
|--|-------------------|-------------------|------------|--------------------|
| JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA | 25351389330200688 | INVEGA | 0009405126 | 10/2012 |
| MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510402120115 | UREADIN | 0067160126 | 10/2012 |
| BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA S.A. | 2599101031077 | COLESTIRAMINA | 0088569120 | 10/2012 |
| EUROFARMA LABORATÓRIOS S/A | 253510065590201 | PROFLAM | 0091527121 | 10/2012 |
| MERCK S/A | 2599201025173 | DEXA - CITONEURIN | 0179415129 | 10/2012 |
| SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510031400107 | MERCILON CONTI | 0192296123 | 10/2012 |
| SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | 25351439615200677 | SUPERAN | 0197452121 | 10/2012 |
| ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA | 25351256754201156 | FEMOSTON | 0214693122 | 10/2012 |
| CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351045723200682 | DIMORF | 0227662123 | 10/2012 |
| SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510109790111 | NUVARING | 0241601128 | 10/2012 |

| | | | | |
|--|-------------------|-----------|------------|---------|
| PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. | 2500001315392 | KYTRIL | 0257021121 | 10/2012 |
| ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351312372200621 | GANFORT | 0256913122 | 10/2012 |
| ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351411898200692 | OPTIVE | 0256804127 | 10/2012 |
| SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | 25351455315200635 | PURAN T4 | 0261677127 | 10/2012 |
| BAXTER HOSPITALAR LTDA | 25351350662200672 | DESFORANE | 0273610121 | 10/2012 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351060378200364 | SEREVENT | 0274221127 | 10/2012 |
| LABORATORIOS PFIZER LTDA. | 25351029862200405 | ZAVEDOS | 0274175120 | 10/2012 |
| PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. | 2500100651883 | ROACUTAN | 0271839121 | 10/2012 |
| WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 250000060939281 | ADVIL | 0274237123 | 10/2012 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351056677200302 | IMIGRAN | 0276939125 | 10/2012 |



| | | | | |
|---|-------------------|----------|------------|---------|
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351044485200698 | RELENZA | 0291106120 | 10/2012 |
| MERCK SHARP E DOHME FARMACEUTICA LTDA | 25351045586200333 | PRNZIDE | 0291134125 | 10/2012 |
| BL INDÚSTRIA ÓTICA LTDA | 25351008313200651 | ZYLET | 0290113127 | 10/2012 |
| NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A | 253510289740117 | ESTRADOT | 0310476121 | 10/2012 |
| CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA. | 25351072860200771 | HELLEVA | 0311766129 | 10/2012 |
| LABORATORIOS PFIZER LTDA. | 2500001506390 | ZITROMAX | 0308739125 | 10/2012 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351013796200796 | TYKERB | 0308500127 | 10/2012 |
| APSEN FARMACEUTICA S/A | 25351216592200624 | ARTANE | 0323066120 | 10/2012 |
| APSEN FARMACEUTICA S/A | 25351166772200224 | POSTEC | 0322660123 | 10/2012 |

leia-se:

| EMPRESA | PROCESSO | PRODUTO | EXPEDIENTE | DATA DE VENCIMENTO |
|---|-------------------|-------------------|------------|--------------------|
| JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA | 25351389330200688 | INVEGA | 0009405126 | 10/2017 |
| MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510402120115 | UREADIN | 0067160126 | 10/2017 |
| BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA S.A. | 2599101031077 | COLESTIRAMINA | 0088569120 | 10/2017 |
| EUROFARMA LABORATÓRIOS S/A | 253510065590201 | PROFLAM | 0091527121 | 10/2017 |
| MERCK S/A | 2599201025173 | DEXA - CITONEURIN | 0179415129 | 10/2017 |
| SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACEUTICA LTDA | 253510031400107 | MERCILON CONTI | 0192296123 | 10/2017 |
| SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | 25351439615200677 | SUPERAN | 0197452121 | 10/2017 |
| ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA | 25351256754201156 | FEMOSTON | 0214693122 | 10/2017 |
| CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA. | 25351045723200682 | DIMORF | 0227662123 | 10/2017 |

| | | | | |
|---|-------------------|-----------|------------|---------|
| SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510109790111 | NUVARING | 0241601128 | 10/2017 |
| PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACEUTICOS S.A. | 2500001315392 | KYTRIL | 0257021121 | 10/2017 |
| ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351312372200621 | GANFORT | 0256913122 | 10/2017 |
| ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351411898200692 | OPTIVE | 0256804127 | 10/2017 |
| SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | 25351455315200635 | PURAN T4 | 0261677127 | 10/2017 |
| BAXTER HOSPITALAR LTDA | 25351350662200672 | DESFORANE | 0273610121 | 10/2017 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351060378200364 | SEREVENT | 0274221127 | 10/2017 |
| LABORATORIOS PFIZER LTDA. | 25351029862200405 | ZAVEDOS | 0274175120 | 10/2017 |
| PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACEUTICOS S.A. | 2500100651883 | ROACUTAN | 0271839121 | 10/2017 |
| WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 250000060939281 | ADVIL | 0274237123 | 10/2017 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 2535105667200302 | IMIGRAN | 0276939125 | 10/2017 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351044485200698 | RELENZA | 0291106120 | 10/2017 |
| MERCK SHARP E DOHME FARMACEUTICA LTDA | 25351045586200333 | PRNZIDE | 0291134125 | 10/2017 |
| BL INDÚSTRIA ÓTICA LTDA | 25351008313200651 | ZYLET | 0290113127 | 10/2017 |
| NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A | 253510289740117 | ESTRADOT | 0310476121 | 10/2017 |
| CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA. | 25351072860200771 | HELLEVA | 0311766129 | 10/2017 |
| LABORATORIOS PFIZER LTDA. | 2500001506390 | ZITROMAX | 0308739125 | 10/2017 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351013796200796 | TYKERB | 0308500127 | 10/2017 |
| APSEN FARMACEUTICA S/A | 25351216592200624 | ARTANE | 0323066120 | 10/2017 |
| APSEN FARMACEUTICA S/A | 25351166772200224 | POSTEC | 0322660123 | 10/2017 |



| | | |
|--|--|---|
| SIST FECH X 6000 ML TIPO 17 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.058-6 24 Meses 33,0 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | TIPO 18 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.063-2 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.068-3 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC SIST FECH X 2500 ML. TIPO 19 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.069-1 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC SIST FECH X 6000 ML TIPO 19 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.070-5 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC SIST FECH X 2500 ML TIPO 19 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.071-3 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC SIST FECH X 6000 ML TIPO 19 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. |
| SIST FECH X 2500 ML TIPO 17 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.059-4 24 Meses 33,0 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | TIPO 18 SLEEP SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.064-0 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.065-9 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |
| SIST FECH X 6000 ML TIPO 17 SAFE LOCK 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.060-8 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | TIPO 18 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.066-7 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.067-5 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |
| SIST FECH X 2000 ML TIPO 18 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.061-6 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | TIPO 19 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.062-4 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.062-4 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |
| SIST FECH X 2500 ML TIPO 18 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.062-4 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | TIPO 19 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.067-5 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.067-5 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |
| SIST FECH X 2500 ML TIPO 18 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.062-4 24 Meses 93,5 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | TIPO 19 STAY SAFE 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.067-5 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC | 1583 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL. RESTRITO A HOSPITAIS 1.3223.0109.067-5 24 Meses 50,006 G/L + 0,3676 G/L SOL DIAL PER BOLS PLAS INC |

Na Resolução - RE N.º 4.916, de 16 de novembro de 2012, publicada no Diário Oficial da União nº 222, de 19 de novembro de 2012, Seção 1, página. 38 e Suplemento página. 16, Onde se lê:

| EMPRESA | PROCESSO | PRODUTO | EXPEDIENTE | DATA DE VENCIMENTO |
|--|-------------------|-------------------|------------|--------------------|
| JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA | 25351389330200688 | INVEGA | 0009405126 | 10/2012 |
| MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510402120115 | UREADIN | 0067160126 | 10/2012 |
| BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA S.A. | 2599101031077 | COLESTIRAMINA | 0088569120 | 10/2012 |
| EUROFARMA LABORATÓRIOS S/A | 253510065590201 | PROFLAM | 0091527121 | 10/2012 |
| MERCK S/A | 2599201025173 | DEXA - CITONEURIN | 0179415129 | 10/2012 |
| SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510031400107 | MERCILON CONTI | 0192296123 | 10/2012 |
| SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | 25351439615200677 | SUPERAN | 0197452121 | 10/2012 |
| ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA | 25351256754201156 | FEMOSTON | 0214693122 | 10/2012 |
| CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351045723200682 | DIMORF | 0227662123 | 10/2012 |
| SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510109790111 | NUVARING | 0241601128 | 10/2012 |

| | | | | |
|--|-------------------|-----------|------------|---------|
| PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. | 2500001315392 | KYTRIL | 0257021121 | 10/2012 |
| ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351312372200621 | GANFORT | 0256913122 | 10/2012 |
| ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351411898200692 | OPTIVE | 0256804127 | 10/2012 |
| SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | 25351455315200635 | PURAN T4 | 0261677127 | 10/2012 |
| BAXTER HOSPITALAR LTDA | 25351350662200672 | DESFORANE | 0273610121 | 10/2012 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351060378200364 | SEREVENT | 0274221127 | 10/2012 |
| LABORATORIOS PFIZER LTDA | 25351029862200405 | ZAVEDOS | 0274175120 | 10/2012 |
| PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. | 2500100651883 | ROACUTAN | 0271839121 | 10/2012 |
| WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 250000060939281 | ADVIL | 0274237123 | 10/2012 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351056677200302 | IMIGRAN | 0276939125 | 10/2012 |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012012120300065

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



| | | | | |
|---|-------------------|----------|------------|---------|
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351044485200698 | RELENZA | 0291106120 | 10/2012 |
| MERCK SHARP E DOHME FARMACEUTICA LTDA | 25351045586200333 | PRINZIDE | 0291134125 | 10/2012 |
| BL INDÚSTRIA ÓTICA LTDA | 25351008313200651 | ZYLET | 0290113127 | 10/2012 |
| NOVARTIS BIOCIEÊNCIAS S.A | 253510289740117 | ESTRADOT | 0310476121 | 10/2012 |
| CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA. | 25351072860200771 | HELLEVA | 0311766129 | 10/2012 |
| LABORATORIOS PFIZER LTDA. | 2500001506390 | ZITROMAX | 0308739125 | 10/2012 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351013796200796 | TYKERB | 0308500127 | 10/2012 |
| APSEN FARMACEUTICA S/A | 25351216592200624 | ARTANE | 0323066120 | 10/2012 |
| APSEN FARMACEUTICA S/A | 25351166772200224 | POSTEC | 0322660123 | 10/2012 |

leia-se:

| EMPRESA | PROCESSO | PRODUTO | EXPEDIENTE | DATA DE VENCIMENTO |
|---|-------------------|-------------------|------------|--------------------|
| JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA | 25351389330200688 | INVEGA | 0009405126 | 10/2017 |
| MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510402120115 | UREADIN | 0067160126 | 10/2017 |
| BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA S.A. | 2599101031077 | COLESTIRAMINA | 0088569120 | 10/2017 |
| EUROFARMA LABORATÓRIOS S/A | 253510065590201 | PROFLAM | 0091527121 | 10/2017 |
| MERCK S/A | 2599201025173 | DEXA - CITONEURIN | 0179415129 | 10/2017 |
| SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510031400107 | MERCILON CONTI | 0192296123 | 10/2017 |
| SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | 25351439615200677 | SUPERAN | 0197452121 | 10/2017 |
| ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA | 25351256754201156 | FEMOSTON | 0214693122 | 10/2017 |
| CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA. | 25351045723200682 | DIMORF | 0227662123 | 10/2017 |

| | | | | |
|---|-------------------|-----------|------------|---------|
| SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 253510109790111 | NUVARING | 0241601128 | 10/2017 |
| PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACEUTICOS S.A. | 2500001315392 | KYTRIL | 0257021121 | 10/2017 |
| ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351312372200621 | GANFORT | 0256913122 | 10/2017 |
| ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | 25351411898200692 | OPTIVE | 0256804127 | 10/2017 |
| SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | 25351455315200635 | PURAN T4 | 0261677127 | 10/2017 |
| BAXTER HOSPITALAR LTDA | 25351350662200672 | DESFORANE | 0273610121 | 10/2017 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351060378200364 | SEREVENT | 0274221127 | 10/2017 |
| LABORATORIOS PFIZER LTDA. | 25351029862200405 | ZAVEDOS | 0274175120 | 10/2017 |
| PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACEUTICOS S.A. | 2500100651883 | ROACUTAN | 0271839121 | 10/2017 |
| WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | 250000060939281 | ADVIL | 0274237123 | 10/2017 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351056677200302 | IMIGRAN | 0276939125 | 10/2017 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351044485200698 | RELENZA | 0291106120 | 10/2017 |
| MERCK SHARP E DOHME FARMACEUTICA LTDA | 25351045586200333 | PRINZIDE | 0291134125 | 10/2017 |
| BL INDÚSTRIA ÓTICA LTDA | 25351008313200651 | ZYLET | 0290113127 | 10/2017 |
| NOVARTIS BIOCIEÊNCIAS S.A | 253510289740117 | ESTRADOT | 0310476121 | 10/2017 |
| CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA. | 25351072860200771 | HELLEVA | 0311766129 | 10/2017 |
| LABORATORIOS PFIZER LTDA. | 2500001506390 | ZITROMAX | 0308739125 | 10/2017 |
| GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA | 25351013796200796 | TYKERB | 0308500127 | 10/2017 |
| APSEN FARMACEUTICA S/A | 25351216592200624 | ARTANE | 0323066120 | 10/2017 |
| APSEN FARMACEUTICA S/A | 25351166772200224 | POSTEC | 0322660123 | 10/2017 |



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil

Imprensa Nacional



Suplemento ao Nº 203

Brasília, DF, segunda-feira, 22 de outubro de 2007

Sumário

| | |
|---------------------|--------|
| Ministério da Saúde | PÁGINA |
| Ministério da Saúde | 1 |

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.222, DE 17 DE OUTUBRO DE 2007

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

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

Art. 1º Indefinir Revalidação de Registro de Produto Biológico, Inclusão do Local de Fabricação do Produto a Granel, Alteração de Posologia, Alteração nos Cuidados de Conservação, conforme na relação em anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

- ARISTON INDS QUIMS FTICAS LTDA 1.00270-1
- ENOXAPARINA SÓDICA
- ANTITROMBÓTICO
- DRIPANINA 25000.018196/99-97 06/2011
- COMERCIAL 1.0270.0122.001-1 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT SER PLAS X 0,2 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.002-8 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER PLAS X 0,2 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.003-6 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT SER PLAS X 0,6 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.004-4 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT SER PLAS X 0,6 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.005-2 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT SER PLAS X 0,8 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

- COMERCIAL 1.0270.0122.006-0 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT SER PLAS X 1 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.007-9 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CX 10 SER PLAS X 0,4 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.008-7 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PLAS X 0,6 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.009-5 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PLAS X 1,0 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.010-9 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER PLAS X 0,8 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.011-7 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 1 SER VD INC X 0,2 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.012-5 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 1 SER VD INC X 0,4 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.013-3 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 1 SER VD INC X 0,6 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.014-1 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 1 SER VD INC X 0,8 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.015-1 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 1 SER VD INC X 1,0 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.016-8 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER VD INC X 0,4 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.017-6 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER VD INC X 0,6 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.018-4 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER VD INC X 0,8 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.019-2 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 2 SER VD INC X 1,0 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0122.020-6 24 Meses
- 100 MG/ML SOL INJ CT 10 SER VD INC X 0,2 ML
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- HEPARINA SÓDICA
- ANTICOAGULANTES
- DISOTRON 25000.034927/96-07 10/2007
- COMERCIAL 1.0270.0086.002-3 24 Meses
- 5.000 UI/ML SOL INJ CX CV 5 VD INC FA X 5 ML
- 1921 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0270.0086.002-3 24 Meses
- 5.000 UI/ML SOL INJ CX CV 5 VD INC FA X 5 ML
- 1921 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRODUTO A GRANEL
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 1.00107-1
- ROTAVÍRUS HUMANO ATENUADO
- VACINAS
- VACINA DE ROTAVÍRUS HUMANO VIVO ATENUADA
- DO25351.084741/2004-18 07/2010

- COMERCIAL 1.0107.0243.001-6 36 Meses
- PÓ LÍQ ORAL CT FA MONODOSE VD INC COM ADAPTADOR + SER FRECHENHIDA
- 1532 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DE POSOLOGIA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0107.0243.002-4 36 Meses
- PÓ LÍQ ORAL CT 10 FA MONODOSE VD INC COM ADAPTADOR + SER FRECHENHIDA
- 1532 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DE POSOLOGIA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0107.0243.003-2 36 Meses
- PÓ LÍQ ORAL CT 50 FA MONODOSE VD INC COM ADAPTADOR + SER FRECHENHIDA
- 1532 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DE POSOLOGIA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0107.0243.004-0 36 Meses
- PÓ LÍQ ORAL CT 100 FA MONODOSE VD INC COM ADAPTADOR + SER FRECHENHIDA
- 1532 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DE POSOLOGIA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.0107.0243.005-9 36 Meses
- PÓ LÍQ ORAL CT 100 FA MONODOSE VD INC COM ADAPTADOR + SER FRECHENHIDA
- 1532 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DE POSOLOGIA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA 1.01236-1
- NEBRITIDA
- VASODILADORES
- NATRECOR 25351.102598/2005-34 12/2010
- RESTRITO A HOSPITAIS 1.236.3383.001-2 36 Meses
- 1,5 MG PO LÍQ INJ CT FA VD INC
- 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- RESTRITO A HOSPITAIS 1.236.3383.002-0 36 Meses
- 1,5 MG PO LÍQ INJ CT 2 FA VD INC
- 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- RESTRITO A HOSPITAIS 1.236.3383.003-9 36 Meses
- 1,5 MG PO LÍQ INJ CT 3 FA VD INC
- 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO NOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- OCTAPHARMA BRASIL LTDA 1.03971-2
- PLASMA HUMANO CONGELADO (VÍRUS INATIVADO)
- SANGUE TOTAL OU PLASMA
- OCTAPLAS 25351.006709/08-51 06/2020
- RESTRITO A HOSPITAIS 1.3971.0009.001-7 24 Meses
- SUS INJ CX BOLSA PLAS X 200 ML (USO HOSP)
- 1531 PRODUTO BIOLÓGICO - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.236, DE 17 DE OUTUBRO DE 2007

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovados nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o art. 12 e o art. 16 e seguintes da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, o § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, do art. 7º da lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder, Registro de Medicamento Novo, Registro de nova Associação no País, Inclusão do Local de Fabricação do Medicamento, Inclusão do Local de Fabricação, Inclusão de Indicação Terapêutica Nova No País, Inclusão de novo Associação, Alteração de Local de Fabricação, Alteração de Titular de Reg. (Incorporação de Empresa), Alteração de Excipiente, Revalidação de Medicamento - Lei Nº 6360/76, Art. 12 - e, § 6º Retificação de Publicação; e Publicar Cancelamento de Registro do Medicamento a Pedido, Cancelamento de Registro do Medicamento por Transfêrência de titularidade conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

| Páginas | Distrito Federal | Demais Estados |
|--------------|------------------|----------------|
| de 04 a 28 | R\$ 0,30 | R\$ 3,90 |
| de 32 a 76 | R\$ 0,50 | R\$ 3,90 |
| de 80 a 156 | R\$ 1,10 | R\$ 4,40 |
| de 160 a 250 | R\$ 1,80 | R\$ 5,20 |
| de 254 a 400 | R\$ 3,50 | R\$ 6,00 |
| de 404 a 824 | R\$ 6,20 | R\$ 6,80 |

*Acima de 824 páginas o preço tabelado mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0093



ANEXO

ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 1.00147-8
 CARMELOSE SÓDICA
 OUTROS MEDICAMENTOS COM AÇAO NO APARELHO VISUAL
 FRESH TEARS 25000.039420/99-57 12/2010
 COMERCIAL 1.0147.0153.003-6 18 Meses
 10 MG/ML SOL OCU CT FR PLAS GOT X 3 ML
 FRESH TEARS LIQUIGEL
 1591 ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO
 COMERCIAL 1.0147.0153.004-4 18 Meses
 10 MG/ML SOL OCU CT FR PLAS GOT X 15 ML
 FRESH TEARS LIQUIGEL
 1591 ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO
 COMERCIAL 1.0147.0153.005-2 18 Meses
 10 MG/ML SOL OCU CT FR PLAS GOT X 30 ML
 FRESH TEARS LIQUIGEL
 1591 ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO
 BIMATOPOSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 ANTIGLAUCOMATOSOS
 GANFORT 25351.12372/2006-21 10/2012
 COMERCIAL 1.0147.0171.001-8 12 Meses
 0,3 MG/ML + 5,0 MG/ML SOL OPT CT FR PLAS OPC GOT X 1,5 ML
 118 REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS
 COMERCIAL 1.0147.0171.002-6 12 Meses
 0,3 MG/ML + 5,0 MG/ML SOL OPT CT FR PLAS OPC GOT X 3,0 ML
 118 REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS
 ALTANA PHARMA LTDA 1.00639-8
 DIMENDRINATO + CLORIDRATO DE PIRIDOMINA
 ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES
 DRAMIN B6 25351.013695/2003-91 08/2011
 COMERCIAL 1.0639.0242.001-5 24 Meses
 50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 1 ML
 1314 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICO DO MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0639.0242.002-3 24 Meses
 50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD AMB X 1 ML
 DRAMIN B6
 1314 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICO DO MEDICAMENTO

PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA
 CASA CIVIL
 IMPRENSA NACIONAL

LUIZ INACIO LULA DA SILVA
 Presidente da República

DILMA VANA ROUSSEFF
 Ministra de Estado/ Chefe da Casa Civil

ERENICE ALVES GUERRA
 Secretária Executiva da Casa Civil

FERNANDO TOLENTINO DE SOUSA VIEIRA
 Diretor-Geral da Imprensa Nacional

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO
 SEÇÃO 1

Publicação de atos normativos

JORGE LUIZ ALENCAR GUERRA
 Coordenador-Geral de
 Publicação e Divulgação

ALEXANDRE MIRANDA MACHADO
 Coordenador de Editoração
 e Divulgação Eletrônica dos Jornais Oficiais

FRANCISCO DAS CHAGAS PEREIRA
 Coordenador de Produção

http://www.in.gov.br e-mail: ouvidoria@in.gov.br
 SI, Quadra 6, Lote 800, CEP 70610-460, Brasília - DF
 CNPJ: 04196645/0001-00
 Fones: 0800 725 6787

COMERCIAL 1.0639.0242.003-1 24 Meses
 50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML
 DRAMIN B6
 1314 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICO DO MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0639.0242.004-7 24 Meses
 50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML (BMB FRAC)
 1314 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICO DO MEDICAMENTO
 MESALAZINA
 OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO
 MESACOL 25351.320916/2006-28 03/2010
 COMERCIAL 1.0639.0248.001-8 36 Meses
 500MG SUP RET CT BERCO X 10
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0639.0248.002-6 36 Meses
 500MG SUP RET CT BERCO X 15
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0639.0248.003-4 36 Meses
 800MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0639.0248.004-2 36 Meses
 800MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0639.0248.005-0 36 Meses
 800MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 50
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0639.0248.006-9 24 Meses
 40 MG/ML ENEMA CT BOLS PLAS OPC X 50 G
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0639.0248.007-7 24 Meses
 80 MG/ML ENEMA BOLS PLAS OPC X 50 G
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 APBEN FARMACÊUTICA S/A 1.00118-8
 CLORIDRATO DE TRISFENIDIL (PORT. 344/98 LISTA BI)
 ANTIHISTAMÍNICOS
 ARTANE 25351.216592/2006-24 10/2012
 COMERCIAL 1.0639.0248.008-8 36 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 175 REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
 COMERCIAL 1.0118.0604.002-5 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 175 REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
 BL INDUSTRIA OTICA LTDA 1.01961-5
 ETABONATO DE LOTEPREDNOL + TOBRAMICINA
 GLUCOCORTICÓIDES TÓPICOS - ASSOCIAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 ZYLET 25351.008313/2006-51 10/2012
 COMERCIAL 1.1961.0016.001-4 24 Meses
 5 MG/ML + 3 MG/ML SUS OPT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
 118 REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1961.0016.002-2 24 Meses
 5 MG/ML + 3 MG/ML SUS OPT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML
 118 REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1961.0016.003-0 24 Meses
 5 MG/ML + 3 MG/ML SUS OPT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
 118 REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS
 FUMARATO DE CBTOTIFENO
 OUTROS MEDICAMENTOS COM AÇAO NO APARELHO VISUAL
 HYALCROM NF 25351.025201/2003-11 10/2012
 COMERCIAL 1.1961.0015.001-9 24 Meses
 0,5 MG/ML CT FR PLAS OPC GOT 10 ML
 172 REGISTRO DE CONCENTRAÇÃO NOVA NO PAÍS
 BOEHRINGER INGENHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA 1.00367-8
 ALGESTONA ACETOFENIDA + ENANTATO DE ESTRADIOL
 ESTROGENOS ASSOC'S A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVOS ANDROGENOS
 PERLUTAN 25001.01313784 08/2009
 COMERCIAL 1.0367.0885.001-1 48 Meses
 150 MG + 10 MG SOL INJ CT AMP VD AMB X 1 ML
 190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 1.00107-1
 ZANAMIVIR
 ANTIVIRÓTICOS
 RELENZA 25351.044485/2006-98 10/2012
 COMERCIAL 1.0107.0222.001-5 60 Meses
 5 MG PO INAL CT BL AL /AL X 20 DOSES + APLICADOR
 175 REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
 XINAFATO DE SALMETEROL
 BRONCODILATADORES
 SEREBVENT 25351.060378/2003-64 10/2012
 COMERCIAL 1.0107.0222.001-1 24 Meses
 50 MCG PO INAL CT FOLHA DUPL AL X 60 DOSES
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º

COMERCIAL 1.0107.0222.002-1 24 Meses
 25 MCG SUS PROP CT LT PRBS X 60 DOSES + APLIC
 1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º
 CLORIDRATO DE RANITIDINA
 ANTICURCUMOS
 ANIAX 25351.062977/2003-55 11/2007
 COMERCIAL 1.0107.0229.012-5 60 Meses
 150 MG COM REV CT BL AL/AL X 20
 1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0107.0229.013-3 60 Meses
 150 MG COM REV CT BL AL/AL X 10
 1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0107.0229.014-1 60 Meses
 150 MG COM REV CT BL AL/AL X 60
 1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0107.0229.016-8 36 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL/AL X 20
 1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0107.0229.017-6 36 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL/AL X 10
 1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0107.0229.018-4 36 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL/AL X 30
 1488 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA 1.01236-1
 RISPERIDONA (PORT. 344/98 LISTA CI)
 NEUROLEPTICOS
 RISPERDAL 25000.014480/92-72 03/2009
 COMERCIAL 1.1236.0031.002-8 36 Meses
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.003-6 36 Meses
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.004-4 36 Meses
 2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.005-2 36 Meses
 2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.006-0 36 Meses
 2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.007-9 36 Meses
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.008-7 36 Meses
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.009-5 36 Meses
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.010-9 36 Meses
 4 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.011-7 36 Meses
 4 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.012-5 36 Meses
 4 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.013-3 36 Meses
 1 MG/ML SOL ORAL CT FR VD AMB X 100 ML
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.014-1 36 Meses
 1 MG/ML SOL ORAL CT FR VD AMB X 30 ML
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.018-4 24 Meses
 0,5 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 28
 RISPERDAL QUICKLET
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1236.0031.019-2 24 Meses
 0,5 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 56
 RISPERDAL QUICKLET
 1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS



COMERCIAL 1.1236.0031.020-6 24 Meses
1,0 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 28
RISPERDAL QUICKLET
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.021-4 24 Meses
1,0 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 56
RISPERDAL QUICKLET
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.022-2 24 Meses
2,0 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 28
RISPERDAL QUICKLET
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.023-0 24 Meses
2,0 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 56
RISPERDAL QUICKLET
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.024-9 24 Meses
250 MCG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.025-7 24 Meses
500 MCG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.026-5 24 Meses
0,5 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 4
RISPERDAL QUICKLET
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.027-3 24 Meses
2,0 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 4
RISPERDAL QUICKLET
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.028-1 24 Meses
1,0 MG COM ORODISP CT BL AL/AL X 4
RISPERDAL QUICKLET
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.029-9 24 Meses
250 MCG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.030-3 24 Meses
500 MCG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.031-1 36 Meses
1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

COMERCIAL 1.1236.0031.032-1 36 Meses
2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X10
1644 INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPÊUTICA NOVA NO PAÍS

LABORATÓRIOS FERRING LTDA 1.02876-9
GONADOTROFINA CORIÔNICA
HORMONIO GONADOTRÓFICO
CHORAGON 25000.00461798-94 12/2008
COMERCIAL 1.2876.0003.002-8 36 Meses
5000 UI PO LIOF INJ CT 3 AMP VD AMB + 3 AMP DIL X 1 ML (247 MCG-5000 UI)
1527 PRODUTO BIOLÓGICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - EMPRESA
MESALAZINA
OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO
PENTASA 25000.023216/95-18 12/2011
COMERCIAL 1.2876.0002.008-1 36 Meses
1000 MG/SUP RET CT BL AL/AL X 15
1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.2876.0002.009-136 Meses
1000 MG/SUP RET CT BL AL/AL X 28 + DEDEIRAS X 28
1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA 1.01278-7
TIANEPITINA SÓLIDA
ANTIDEPRESSIVOS
STABLON 25000.013566/96-84 03/2012
COMERCIAL 1.1278.0052.002-9 36 Meses
12,5 MG DRG CT 3 BL AL PLAS INC X 10
1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º
COMERCIAL 1.1278.0052.003-7 36 Meses
12,5 MG DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 15
1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º
TIANEPITINA
ANTIDEPRESSIVOS
STABLON 25000.013566/96-84 03/2012

COMERCIAL 1.1278.0052.004-5 36 Meses
12,5 MG DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 30
1903 REVALIDAÇÃO DE MEDICAMENTOS - LEI Nº 6360/76, ART. 12 - PAR. 6º
MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA 1.00093-0
AMFOSOTINA
OUTROS ANTINEOPLÁSICOS
ETHYOL 25000.017983/92-08 09/2011
COMERCIAL 1.0093.0189.004-7 36 Meses
500 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC X 10 ML
190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0093.0189.005-5 36 Meses
500 MG PO LIOF CT 3 FA VD INC X 10 ML
190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
MEIZLER BIOPHARMA S.A. 1.02351-9
IMUNOGLOBULINA HUMANA NORMAL
IMUNOGLOBULINAS
VIGAM 25000.029258/96-61 08/2012
RESTRITO A HOSPITAIS 1.2361.0005.004-1 24 Meses
2,5G SOL INJ CT FA VD INC X 50ML + EQUIPO
VIGAM LIQUID
1336 PRODUTO BIOLÓGICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
MERCK S/A 1.00089-8
CIANOCOBALAMINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + CLORIDRATO DE TIAMINA + DICLOFENACO SÓDICO
ANTINFLAMATORIOS E ANTIRUMATISMOS ASSOCIOS MEDICAMENTOSAS
ALCINAC 25351.025610/00-11 07/2011
COMERCIAL 1.0089.0271.003-9 24 Meses
5000 MCG + 100 MG + 100 MCG + 75 MG SOL INJ CX C/ CAMA 1 AMP VD AMB X 1 ML + 1 AMP VD AMB X 2 ML
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0089.0271.004-5 24 Meses
5000 MCG + 100 MG + 100 MCG + 75 MG SOL INJ CX C/ CAMA 3 AMP VD AMB X 1 ML + 3 AMP VD AMB X 2 ML
104 ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
NOVARTIS BIOFARMAS S.A. 1.00068-5
FLUVASTATINA SÓDICA
ANTILIPÊMICOS
LESCOL 25000.011505/93-76 05/2009
COMERCIAL 1.0068.0041.013-5 24 Meses
80 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 14
LESCOL XL
190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0068.0041.014-3 24 Meses
80 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 28
LESCOL XL
190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0068.0041.015-1 24 Meses
80 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 10
LESCOL XL
190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
COMERCIAL 1.0068.0041.016-1 24 Meses
80 MG COM REV LIB PROL CT BL AL/AL X 30
LESCOL XL
190 RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
SANOFI-SYNLABO FARMACÊUTICA LTDA 1.02033-6
CLORIDRATO DE ALFUZOSINA
OUTROS PRODUTOS COM AÇAO NO TRATO URINARIO
XATRAL 25000.018051/92-38 01/2009
COMERCIAL 1.2033.0038.005-7 36 Meses
10 MG COM CAM TRP LP CT BL AL PLAS INC X 10
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE
COMERCIAL 1.2033.0038.006-5 36 Meses
10 MG COM CAM TRP LP CT BL AL PLAS INC X 20
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE
COMERCIAL 1.2033.0038.007-3 36 Meses
10 MG COM CAM TRP LP CT BL AL PLAS INC X 30
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE
COMERCIAL 1.2033.0038.008-1 36 Meses
10 MG COM CAM TRP LP CT BL AL PLAS INC X 10
132 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
COMERCIAL 1.1300.1018.002-1 36 Meses
10 MG COM CAM TRP LP CT BL AL PLAS INC X 20
132 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
COMERCIAL 1.1300.1018.003-1 36 Meses
10 MG COM CAM TRP LP CT BL AL PLAS INC X 30
132 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA 1.00020-3
UNDECILATO DE TESTOSTERONA
ANDROGENOS SIMPLES
NEBIDO 25351.107081/2004-51 10/2010

COMERCIAL 1.0020.0123.001-1 36 Meses
250 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 4 ML
NEBIDO
1594 INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICO
WYETH INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.02110-1
CLORIDRATO DE TRIKETENIDIL (PORT. 344/98 LISTA B1)
ANTIPARKINSONIANOS
ARTANE 25992.003843/53 08/2006
COMERCIAL 1.2110.0083.005-8 36 Meses
2 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.2110.0083.006-6 36 Meses
5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
Data de Apresentação: 84

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.238, DE 17 DE OUTUBRO DE 2007

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação, de 30 de junho de 2005, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 53 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

Art.1º Indefinir os processos e petições, conforme relação anexa, que se encontram na Unidade de Atendimento ao Público - UNIAP, por estarem em desacordo com a Legislação Sanitária.

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

DIREXU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

EMPRESA: A G AZEVEDO CUNHA ME
CNPJ: 01.669.881/0001-09
PROCESSO: 25351.005900/2003-43
ASSUNTO: 733 - FARMÁCIAS e DROGARIAS - AFE
OBS.: Não cumprimento da Notificação de Exigência Documental nº 1199/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada do 27 de janeiro de 2003.

EMPRESA: A. L. AGUIAR DROGARIA EPP/CNPJ: 04.767.198/0001-94/PROCESSO: 25351.221383/2002-79/ASSUNTO: 733 - FARMÁCIAS e DROGARIAS - AFE
OBS.: Não cumprimento da Notificação de Exigência Documental nº 8213/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada do 13 de dezembro de 2002.

EMPRESA: AGRPEC - QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A/CNPJ: 07.457.822/0001-26/PROCESSO: 25351.179132/002-91/ASSUNTO: 5004 - REGISTRO ESPECIAL TEMPORÁRIO (RET) - D - De fase I com mais de um produto; II - Para os produtos listados no Anexo III da Instrução Normativa Conjunta nº 25 de 14/09/2005, publicada no DOU de 15/09/2005; III - Para produtos de uso não agrícola. (OBSERVAÇÃO: OS DEIMAS TIPOS DE RET DEVEM GERAR TAXAS DE RECOLHIMENTO ATRAVÉS DO SISRET/IBAMA.)
OBS.: Não cumprimento da Notificação de Exigência Documental nº 1367/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada de 19 de julho de 2002.

EMPRESA: ANA FERREIRA PAZ - MECNPJ: 04.493.320/0001-34/PROCESSO: 25351.002115/2003-07/ASSUNTO: 733 - FARMÁCIAS e DROGARIAS - AFE
OBS.: Não cumprimento da Notificação de Exigência Documental nº 830/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada de 14 de janeiro de 2003.

EMPRESA: ANDERSON ROCHA DE ANDRADE/CNPJ: 05.211.427/0001-52/PROCESSO: 25351.030313/2003-94/ASSUNTO: 733 - FARMÁCIAS e DROGARIAS - AFE
OBS.: Não cumprimento do Comunicado de Exigência Documental nº 507/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada de 05 de junho de 2003.

EMPRESA: ANDRADE & GURIAN COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - MECNPJ: 05.646.513/0001-98/PROCESSO: 25351.047182/2003-84/ASSUNTO: 733 - FARMÁCIAS e DROGARIAS - AFE
OBS.: Não cumprimento do Comunicado de Exigência Documental nº 789/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada do 02 de setembro de 2003.

EMPRESA: BRCHTOLD DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA/CNPJ: 03.132.280/0001-80/PROCESSO: 25351.198432/2002-14/ASSUNTO: 8001 - Registro de Artigo de Uso Médico ou Equipamento Importado
OBS.: Não cumprimento da Notificação de Exigência Documental nº 3299/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada de 16 de agosto de 2002.

EMPRESA: COOPERUCAR - COOPERATIVA DO PRODUTORES DE CANA, AÇÚCAR E ALCOOL DO ESTADO DE SÃO PAULO LTDA/CNPJ: 61.149.589/0067-45/PROCESSO: 25351.177855/2002-49/ASSUNTO: 5004 - REGISTRO ESPECIAL TEMPORÁRIO (RET) - D - De fase I com mais de um produto; II - Para os produtos listados no Anexo III da Instrução Normativa Conjunta nº 25 de 14/09/2005, publicada no DOU de 15/09/2005; III - Para produtos de uso não agrícola. (OBSERVAÇÃO: OS DEIMAS TIPOS DE RET DEVEM GERAR TAXAS DE RECOLHIMENTO ATRAVÉS DO SISRET/IBAMA.)
OBS.: Não cumprimento da Notificação de Exigência Documental nº 1422/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada de 25 de julho de 2002.

EMPRESA: CRUSA DE FÁTIMA BAPTISTELLA SILVA-MECNPJ: 00.226.828/0001-62/PROCESSO: 25351.221459/2002-66/ASSUNTO: 733 - FARMÁCIAS e DROGARIAS - AFE
OBS.: Não cumprimento da Notificação de Exigência Documental nº 789/UNIAP/GGGAF/ANVISA, datada de 13 de dezembro de 2002.

DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

MEDMAX COMERCIO

DE MEDICAMENTOS

LTDA - ME


PREFEITURA MUNICIPAL DE ERECHIM

SECRETARIA MUNICIPAL DA SAÚDE
VIGILÂNCIA SANITÁRIA E AMBIENTAL EM SAÚDE
AV. SANTO DAL BOSCO, 160 – FONE: 3522 3955

ALVARÁ SANITÁRIO**VALIDADE: 31/12/2017****RAZÃO SOCIAL:****956452 - MEDMAX COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA ME****CPF/CNPJ:****16.553.940/0001-48****ENDEREÇO:****RUA SERGIPE, 2017****ATIVIDADES LIBERADAS:****DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS**

Liberada para armazenar, distribuir e expedir medicamentos, medicamentos sujeitos ao controle especial da Portaria MS 344-98 e suas atualizações.

Erechim, 8 de Novembro de 2016.


Theodoro Tedesco Neto
Diretor da Vigilância em Saúde
Portaria 1381/2013

IMPRIMIR E MANTER EM LOCAL VISÍVEL

| | |
|--|---|
|  | CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.876-0 R. Princesa Isabel, 1101 - Bairro Dos Estados - João Pessoa - CEP 55012-200 - www.azevedobastos.com.br - Tel: 3312-2242 - Fax: 3312-2243 |
| Autenticação Digital | |
| <small>De acordo com os artigos 1º, 3º, 4º, 6º, 8º, 11º, 12º, 13º, 14º, 15º, 16º, 17º, 18º, 24º, 28º, 29º, 30º, 31º, 32º, 33º, 34º, 35º, 36º, 37º, 38º, 39º, 40º, 41º, 42º, 43º, 44º, 45º, 46º, 47º, 48º, 49º, 50º, 51º, 52º, 53º, 54º, 55º, 56º, 57º, 58º, 59º, 60º, 61º, 62º, 63º, 64º, 65º, 66º, 67º, 68º, 69º, 70º, 71º, 72º, 73º, 74º, 75º, 76º, 77º, 78º, 79º, 80º, 81º, 82º, 83º, 84º, 85º, 86º, 87º, 88º, 89º, 90º, 91º, 92º, 93º, 94º, 95º, 96º, 97º, 98º, 99º, 100º, 101º, 102º, 103º, 104º, 105º, 106º, 107º, 108º, 109º, 110º, 111º, 112º, 113º, 114º, 115º, 116º, 117º, 118º, 119º, 120º, 121º, 122º, 123º, 124º, 125º, 126º, 127º, 128º, 129º, 130º, 131º, 132º, 133º, 134º, 135º, 136º, 137º, 138º, 139º, 140º, 141º, 142º, 143º, 144º, 145º, 146º, 147º, 148º, 149º, 150º, 151º, 152º, 153º, 154º, 155º, 156º, 157º, 158º, 159º, 160º, 161º, 162º, 163º, 164º, 165º, 166º, 167º, 168º, 169º, 170º, 171º, 172º, 173º, 174º, 175º, 176º, 177º, 178º, 179º, 180º, 181º, 182º, 183º, 184º, 185º, 186º, 187º, 188º, 189º, 190º, 191º, 192º, 193º, 194º, 195º, 196º, 197º, 198º, 199º, 200º, 201º, 202º, 203º, 204º, 205º, 206º, 207º, 208º, 209º, 210º, 211º, 212º, 213º, 214º, 215º, 216º, 217º, 218º, 219º, 220º, 221º, 222º, 223º, 224º, 225º, 226º, 227º, 228º, 229º, 230º, 231º, 232º, 233º, 234º, 235º, 236º, 237º, 238º, 239º, 240º, 241º, 242º, 243º, 244º, 245º, 246º, 247º, 248º, 249º, 250º, 251º, 252º, 253º, 254º, 255º, 256º, 257º, 258º, 259º, 260º, 261º, 262º, 263º, 264º, 265º, 266º, 267º, 268º, 269º, 270º, 271º, 272º, 273º, 274º, 275º, 276º, 277º, 278º, 279º, 280º, 281º, 282º, 283º, 284º, 285º, 286º, 287º, 288º, 289º, 290º, 291º, 292º, 293º, 294º, 295º, 296º, 297º, 298º, 299º, 300º, 301º, 302º, 303º, 304º, 305º, 306º, 307º, 308º, 309º, 310º, 311º, 312º, 313º, 314º, 315º, 316º, 317º, 318º, 319º, 320º, 321º, 322º, 323º, 324º, 325º, 326º, 327º, 328º, 329º, 330º, 331º, 332º, 333º, 334º, 335º, 336º, 337º, 338º, 339º, 340º, 341º, 342º, 343º, 344º, 345º, 346º, 347º, 348º, 349º, 350º, 351º, 352º, 353º, 354º, 355º, 356º, 357º, 358º, 359º, 360º, 361º, 362º, 363º, 364º, 365º, 366º, 367º, 368º, 369º, 370º, 371º, 372º, 373º, 374º, 375º, 376º, 377º, 378º, 379º, 380º, 381º, 382º, 383º, 384º, 385º, 386º, 387º, 388º, 389º, 390º, 391º, 392º, 393º, 394º, 395º, 396º, 397º, 398º, 399º, 400º, 401º, 402º, 403º, 404º, 405º, 406º, 407º, 408º, 409º, 410º, 411º, 412º, 413º, 414º, 415º, 416º, 417º, 418º, 419º, 420º, 421º, 422º, 423º, 424º, 425º, 426º, 427º, 428º, 429º, 430º, 431º, 432º, 433º, 434º, 435º, 436º, 437º, 438º, 439º, 440º, 441º, 442º, 443º, 444º, 445º, 446º, 447º, 448º, 449º, 450º, 451º, 452º, 453º, 454º, 455º, 456º, 457º, 458º, 459º, 460º, 461º, 462º, 463º, 464º, 465º, 466º, 467º, 468º, 469º, 470º, 471º, 472º, 473º, 474º, 475º, 476º, 477º, 478º, 479º, 480º, 481º, 482º, 483º, 484º, 485º, 486º, 487º, 488º, 489º, 490º, 491º, 492º, 493º, 494º, 495º, 496º, 497º, 498º, 499º, 500º, 501º, 502º, 503º, 504º, 505º, 506º, 507º, 508º, 509º, 510º, 511º, 512º, 513º, 514º, 515º, 516º, 517º, 518º, 519º, 520º, 521º, 522º, 523º, 524º, 525º, 526º, 527º, 528º, 529º, 530º, 531º, 532º, 533º, 534º, 535º, 536º, 537º, 538º, 539º, 540º, 541º, 542º, 543º, 544º, 545º, 546º, 547º, 548º, 549º, 550º, 551º, 552º, 553º, 554º, 555º, 556º, 557º, 558º, 559º, 560º, 561º, 562º, 563º, 564º, 565º, 566º, 567º, 568º, 569º, 570º, 571º, 572º, 573º, 574º, 575º, 576º, 577º, 578º, 579º, 580º, 581º, 582º, 583º, 584º, 585º, 586º, 587º, 588º, 589º, 590º, 591º, 592º, 593º, 594º, 595º, 596º, 597º, 598º, 599º, 600º, 601º, 602º, 603º, 604º, 605º, 606º, 607º, 608º, 609º, 610º, 611º, 612º, 613º, 614º, 615º, 616º, 617º, 618º, 619º, 620º, 621º, 622º, 623º, 624º, 625º, 626º, 627º, 628º, 629º, 630º, 631º, 632º, 633º, 634º, 635º, 636º, 637º, 638º, 639º, 640º, 641º, 642º, 643º, 644º, 645º, 646º, 647º, 648º, 649º, 650º, 651º, 652º, 653º, 654º, 655º, 656º, 657º, 658º, 659º, 660º, 661º, 662º, 663º, 664º, 665º, 666º, 667º, 668º, 669º, 670º, 671º, 672º, 673º, 674º, 675º, 676º, 677º, 678º, 679º, 680º, 681º, 682º, 683º, 684º, 685º, 686º, 687º, 688º, 689º, 690º, 691º, 692º, 693º, 694º, 695º, 696º, 697º, 698º, 699º, 700º, 701º, 702º, 703º, 704º, 705º, 706º, 707º, 708º, 709º, 710º, 711º, 712º, 713º, 714º, 715º, 716º, 717º, 718º, 719º, 720º, 721º, 722º, 723º, 724º, 725º, 726º, 727º, 728º, 729º, 730º, 731º, 732º, 733º, 734º, 735º, 736º, 737º, 738º, 739º, 740º, 741º, 742º, 743º, 744º, 745º, 746º, 747º, 748º, 749º, 750º, 751º, 752º, 753º, 754º, 755º, 756º, 757º, 758º, 759º, 760º, 761º, 762º, 763º, 764º, 765º, 766º, 767º, 768º, 769º, 770º, 771º, 772º, 773º, 774º, 775º, 776º, 777º, 778º, 779º, 780º, 781º, 782º, 783º, 784º, 785º, 786º, 787º, 788º, 789º, 790º, 791º, 792º, 793º, 794º, 795º, 796º, 797º, 798º, 799º, 800º, 801º, 802º, 803º, 804º, 805º, 806º, 807º, 808º, 809º, 810º, 811º, 812º, 813º, 814º, 815º, 816º, 817º, 818º, 819º, 820º, 821º, 822º, 823º, 824º, 825º, 826º, 827º, 828º, 829º, 830º, 831º, 832º, 833º, 834º, 835º, 836º, 837º, 838º, 839º, 840º, 841º, 842º, 843º, 844º, 845º, 846º, 847º, 848º, 849º, 850º, 851º, 852º, 853º, 854º, 855º, 856º, 857º, 858º, 859º, 860º, 861º, 862º, 863º, 864º, 865º, 866º, 867º, 868º, 869º, 870º, 871º, 872º, 873º, 874º, 875º, 876º, 877º, 878º, 879º, 880º, 881º, 882º, 883º, 884º, 885º, 886º, 887º, 888º, 889º, 890º, 891º, 892º, 893º, 894º, 895º, 896º, 897º, 898º, 899º, 900º, 901º, 902º, 903º, 904º, 905º, 906º, 907º, 908º, 909º, 910º, 911º, 912º, 913º, 914º, 915º, 916º, 917º, 918º, 919º, 920º, 921º, 922º, 923º, 924º, 925º, 926º, 927º, 928º, 929º, 930º, 931º, 932º, 933º, 934º, 935º, 936º, 937º, 938º, 939º, 940º, 941º, 942º, 943º, 944º, 945º, 946º, 947º, 948º, 949º, 950º, 951º, 952º, 953º, 954º, 955º, 956º, 957º, 958º, 959º, 960º, 961º, 962º, 963º, 964º, 965º, 966º, 967º, 968º, 969º, 970º, 971º, 972º, 973º, 974º, 975º, 976º, 977º, 978º, 979º, 980º, 981º, 982º, 983º, 984º, 985º, 986º, 987º, 988º, 989º, 990º, 991º, 992º, 993º, 994º, 995º, 996º, 997º, 998º, 999º, 1000º</small> | |
| Cód. Autenticação: 59671601171427360960-1; Data: 16/01/2017 14:27:56 | |
| Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEN74917-WB45 Valor Total do Ato: R\$ 4,12 | |
| Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br | |
|  Valter de Miranda Cavalcanti | |

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

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



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 26/01/2017 às 08:39:53 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdda3afdba90e4870c85b17c5e0fb505283647996e6e74f0c453ab54795
 2c547a8682cc30db9c025ecd3fee433f8ab54cdbe7223a25d4553fdf47fce04edd98f5

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para MEDMAX COMERCIO DE MEDICAMENTOS 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.

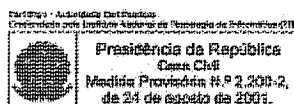
Esta certidão tem a sua validade até: 26/01/2018 às 01:26:39 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 635940

Código de Controle da Autenticação:

59671601171427360960-1

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





PREFEITURA MUNICIPAL DE ERECHIM
ESTADO DO RIO GRANDE DO SUL

ALVARÁ DE LOCALIZAÇÃO E FUNCIONAMENTO

| | | |
|---|-------------------------------|-------------------------------------|
| Nome/Razão Social: MEDMAX COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME | | |
| Nome Fantasia: MEDMAX | | |
| CPF/CNPJ: 16.553.940/0001-48 | Inscrição Municipal: 39822 | Início da Atividade: 17/01/2013 |
| Endereço: RUA SERGIPE, 2017 | | Bairro: BELA VISTA |
| Alvará emitido em: 20/07/2017 | Processo: 3647/2016 | Validade: VALIDADE INDETERMINADA |

Atividade(s):
4645-1/01 Com. atac. de mat. p/uso médico, cirúrgico, hospitalar
4713-0/02 Loja de variedades (exceto lojas de dptos/magazine)
4644-3/01 Com. atac. de medicam. e drogas de uso humano
6399-2/00 Serviços de fornecimento de informações cadastrais

Observações/Restrições:
ÁREA UTILIZADA PELO ESTABELECIMENTO: 112,00 M².
HORÁRIO DE FUNCIONAMENTO: 08:30 ÀS 12:00 E DAS 13:30 ÀS 18:00 HORAS.

Alvará emitido eletronicamente conforme art. 10º do Decreto Municipal 3.952/2013.

É proibido perturbar o bem-estar e o sossego público ou da vizinhança com ruídos, algazarras, barulhos ou sons de qualquer natureza, produzidos por qualquer forma que ultrapassem os níveis máximos de intensidade fixados em lei.

Data e hora da verificação : 20/07/2017 - 15:25

http://www.erechim.rs.gov.br:81/servonline/publico/alvaras/alvara_loc.xhtml



RESOLUÇÃO - RE Nº 178, DE 22 DE JANEIRO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2015, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Mylan Laboratories Limited (Cacha, Índia) and Mylan Laboratories Ltd (Mylán, Índia).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Dongkook Pharmaceutical Company, Ltd (Seongnam, Coreia do Sul) and Instituto Biotecnológico Indústria Farmacêutica Ltda (Maceió, Alagoas).

RESOLUÇÃO - RE Nº 179, DE 22 DE JANEIRO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder 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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Afilafaz Ltda (Maceió, Alagoas) and Associação Farmacêutica Lida (Maceió, Alagoas).

RESOLUÇÃO - RE Nº 180, DE 22 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento 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;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/atautenticidade.html, pelo código 10102016012500088

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Atosa Stad Química GmbH (Alemanha) and Glaxosmithkline Brasil Ltda (Rio de Janeiro, RJ).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Braun Medical S.A. (Suíça) and Laboratório B. Braun S.A. (Suíça).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Pisum Limited T/A Avenida Plumas (Reino Unido) and Heimes Chapel, Crews, Cheshire, CW4 8BE (Reino Unido).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Glaxosmithkline (Estados Unidos da América) and Glaxosmithkline Brasil Ltda (Rio de Janeiro, RJ).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Novartis Pharma Stein AG (Suíça) and Fundação Para o Remédio Popular (Rio de Janeiro, RJ).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Pathoon France (França) and Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda (Rio de Janeiro, RJ).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for Vetter Pharma-Fertigungs GmbH & Co. KG (Alemanha) and Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda (Rio de Janeiro, RJ).

RESOLUÇÃO - RE Nº 181, DE 22 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 Regulamento 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 a Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos constantes no anexo de acordo com a Portaria nº 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas;

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes details for RAUTA E CABRAL TRANSPORTES E LOGISTICA LTDA (Rio de Janeiro, RJ), BIELLA VISTA (Rio de Janeiro, RJ), SERGIPI (Rio de Janeiro, RJ), and others.

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



EMPRESA: AUDACE ARMAZENS GERAIS LTDA EPP
 ENDEREÇO: Rua das Castanheiras, nº. 200, Galpão 27
 BAIRRO: Jardim São Pedro CEP: 13167065 - HORTOLÂNDIA/SP
 CNPJ: 23.383.365/0001-48
 PROCESSO: 25351.894507/2016-6E AUTORIZ/MS: 1.15053.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: AMB TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: R B (LOT CALCUTA), Nº 02, QUADRA: A; LOTE: 01 E 02 CALCUTA II
 BAIRRO: IBIRAPUEIRA CEP: 45075570 - VITÓRIA DA CONQUISTA/BA
 CNPJ: 06.506.567/0004-28
 PROCESSO: 25351.803499/2016-91 AUTORIZ/MS: 1.15040.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DALA TRANSPORTES LTDA - ME
 ENDEREÇO: ST SCIA QUADRA 15 CONJUNTO 5 S/N LOTE 07 SALA 102
 BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL (GUARA) CEP: 71250025 - GUARÁ/DF
 CNPJ: 14.953.799/0001-45
 PROCESSO: 25351.806404/2016-91 AUTORIZ/MS: 1.15043.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ICI Ipo tecnologia conhecimento e informação S/A
 ENDEREÇO: via secundária 2, nº 471 distrito industrial galpão 4,5 e 6
 BAIRRO: Tabuleiro CEP: 57681740 - MACEIÓ/AL
 CNPJ: 03.311.116/0028-50
 PROCESSO: 25351.751005/2015-94 AUTORIZ/MS: 1.15032.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 182, DE 22 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 Presidente da República, publicada 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 Regulamento 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 Renovação de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: LIGMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: CNC 03, LOTES 01/02, LOJA 03 E SUBSOLO
 BAIRRO: TAGUATINGA NORTE CEP: 72115535 - BRASILIA/DF
 CNPJ: 06.880.016/0008-99
 PERÍODO: 06/06/2013 a 06/06/2014
 PROCESSO: 25351.282587/2011-41 AUTORIZ/MS: 1.22882.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 183, DE 22 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 Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento 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. Indeferir o Pedido de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: SPEED TRANSFER EXECUTIVE SOLUCOES EM TRANSPORTES LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA AMBROSINA DE MACEDO 62
 BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04013030 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 14.061.164/0001-33
 PROCESSO: 25351.495327/2015-21
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 0753357158, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4º e 5º da RDC 204/2005.
 EMPRESA: JATEX TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANGATUBA Nº 135
 BAIRRO: CIDADE SATELITE CEP: 07229030 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 39.124.797/0001-74
 PROCESSO: 25351.509486/2015-89
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 0748544715-1, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4º e 5º da RDC 204/2005. Adicionalmente a empresa realizou o petiçãoamento no CNPJ da matriz, contrariando o artigo 10º, § 3º da RDC nº 16/2014, e Autorização Especial é concedida utilizando o Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica (CNPJ) da filial onde a atividade com substância sujeita a controle especial será operacionalizada.

RESOLUÇÃO - RE Nº 184, DE 22 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 Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento 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. Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: TRANSPORTES TRANSLOVATO LTDA
 ENDEREÇO: ROD JK, Nº 459 S/N KM 168
 BAIRRO: JARDIM SÃO FERNANDO CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
 CNPJ: 39.839.917/0020-07
 PROCESSO: 25351.146850/2015-34
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de relatório de inspeção, licença sanitária ou documento equivalente demonstrando a capacidade da empresa para executar a atividade de relacionada a substâncias sujeitas ao controle especial, emitidas pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º, § 4º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 185, DE 22 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 Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento 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 de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: NATURALIST DISTRIBUIDORA DE COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANFILOQUIO NUNES PIRES, 4155. SALAS 03 E 04
 BAIRRO: BELA VISTA CEP: 89119000 - GASPARG/SC
 CNPJ: 07.597.795/0001-06

PROCESSO: 25351.804015/2016-05 AUTORIZ/MS: 2.08497.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: MARKA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA Nº1320
 BAIRRO: JARDIM IMPERADOR CEP: 78125620 - VÁRZEA GRANDE/MT
 CNPJ: 08.951.989/0001-26
 PROCESSO: 25351.246483/2015-11 AUTORIZ/MS: 2.08503.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: Global Air Cargo LTDA
 ENDEREÇO: Rua Castor, 51
 BAIRRO: São Mateus CEP: 08340120 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 06.945.958/0001-55
 PROCESSO: 25351.803677/2016-18 AUTORIZ/MS: 2.08494.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: Vieira & Rêuvo Indústria e Comércio Ltda ME
 ENDEREÇO: Rua 26 Numero 1303
 BAIRRO: Jardim Mirassol CEP: 13503135 - RIO CLARO/SP
 CNPJ: 19.044.225/0001-76
 PROCESSO: 25351.809031/2016-22 AUTORIZ/MS: 2.08502.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: TRANSCHEERER TRANSPORTADORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA VALERIO JOÃO RODRIGUES S/Nº, GALPÃO
 BAIRRO: SÃO JOÃO BATISTA CEP: 29156201 - CARIACI-CA/ES
 CNPJ: 06.933.939/0001-95
 PROCESSO: 25351.813646/2016-23 AUTORIZ/MS: 2.08505.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: NIMBUS EXPRESS TRANSPORTES TERRELLI ME
 ENDEREÇO: RUA MARATAIIZES, Nº 250, ED VILLAGIO BUSINESS, SALA 1097
 BAIRRO: PLANALTO DE CARAPINA CEP: 29162738 - SERRAL/ES
 CNPJ: 13.902.480/0001-28
 PROCESSO: 25351.805973/2016-30 AUTORIZ/MS: 2.08506.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/SANEANTE DOMESTICO
 EMPRESA: SUPORTT PUBLICIDADE E REPRESENTAÇÕES EIRELLAME
 ENDEREÇO: AV. GOVERNADOR JONES DOS SANTOS NEVES, Nº 42A SALA 01
 BAIRRO: SOL NASCENTE CEP: 29210525 - GUARAPARI/ES
 CNPJ: 21.566.221/0001-00
 PROCESSO: 25351.664841/2015-31 AUTORIZ/MS: 2.08504.0
 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
 FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: HIGIDENT DO BRASIL COMÉRCIO E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS DE HIGIENE LTDA
 ENDEREÇO: Avenida poços de caldas, 475
 BAIRRO: distrito industrial CEP: 37504086 - ITAJUBÁ/MG
 CNPJ: 08.160.043/0001-46
 PROCESSO: 25351.801340/2016-41 AUTORIZ/MS: 2.08495.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE



EMPRESA: Mediog Distribuidora de Medicamentos Eireli - Epp
ENDERECO: Av. Joaquim F. Paranhos Nº 675
BAIRRO: Loteamento Santa Terezinha CEP: 75709570 - CATA-
LÃO/GO
CNPJ: 22.490.808/0001-37
PROCESSO: 25351.805434/2016-49 AUTORIZ/MS: 2.08499.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
EXPEDIR: COSMÉTICOS
EMPRESA: AUDAACE ARMAZENS GERAIS LTDA EPP
ENDERECO: Rua das Castanheiras, nº. 200, Galpao 27
BAIRRO: Jardim São Pedro CEP: 13187955 - HORTOLÂNDIA/SP
CNPJ: 23.383.365/0001-45
PROCESSO: 25351.804544/2016-78 AUTORIZ/MS: 2.08501.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EXPEDIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: CLOVES SANTOS COSTA & CIA LTDA
ENDERECO: Av. Paraná nº 1591
BAIRRO: Patagônia CEP: 45065910 - VITÓRIA DA CONQUISTA/BA
CNPJ: 07.258.947/0001-46
PROCESSO: 25351.731793/2015-84 AUTORIZ/MS: 2.08492.1
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HI-
GIENE
EMPRESA: Mneas Sul Transportes Ltda
ENDERECO: Avenida João Pinheiro, 6700
BAIRRO: Bonfim CEP: 37704730 - CALDAS/MG
CNPJ: 01.618.978/0001-84
PROCESSO: 25351.804277/2016-87 AUTORIZ/MS: 2.08496.2
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HI-
GIENE
EMPRESA: LX MED PRODUTOS FARMACÊUTICOS EIRELI -
EPP
ENDERECO: RUA DOS BANDEIRANTES Nº 636
BAIRRO: VILA PEREIRA CEP: 15726090 - SÃO JOSÉ DO RIO
PRETO/SP
CNPJ: 31.190.355/0001-60
PROCESSO: 25351.458966/2015-07 AUTORIZ/MS: 1.15058.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: O F DE MELO ME
ENDERECO: RUA BENJAMIN CONSTANT, 115. ANEXO 02
BAIRRO: MORRO DA GLORIA CEP: 69989090 - CRUZEIRO DO
SUL/AC
CNPJ: 04.015.438/0001-02
PROCESSO: 25351.133883/2013-17 AUTORIZ/MS: 1.15034.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MAGNÉSITA REFRATÁRIOS S/A
ENDERECO: praça louis ansch. 240
BAIRRO: cidade industrial CEP: 32210902 - CONTAGEM/MG
CNPJ: 06.694.347/0001-85
PROCESSO: 25351.631965/2015-19 AUTORIZ/MS: 1.15057.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXTRAIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
PURIFICAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
SINTETIZAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
TRANSFORMAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: DALA TRANSPORTES LTDA - ME
ENDERECO: ST SCSA QUADRA 15 CONJUNTO 5 S/N LOTE 07
SALA 102
BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL (GUARA) CEP: 71250025 - GUA-
RÁ/DF
CNPJ: 14.953.799/0001-45
PROCESSO: 25351.806418/2016-19 AUTORIZ/MS: 1.15042.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA EXATA DE MEDICAMENTOS EIR-
ELI - EPP
ENDERECO: RUA D, Nº 95
BAIRRO: PARQUE INDEPENDENCIA CEP: 65906240 - IMPÉ-
RATRIZ/MA
CNPJ: 22.778.969/0001-20
PROCESSO: 25351.811609/2016-39 AUTORIZ/MS: 1.15060.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SIFARMA LTDA
ENDERECO: AVENIDA JERÔNIMO DE ALBUQUERQUE, Nº 95-
A, ALTOS
BAIRRO: COHAB ANIL III CEP: 65051210 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 03.981.009/0001-19
PROCESSO: 25351.752477/2014-42 AUTORIZ/MS: 1.15056.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: Mediog Distribuidora de Medicamentos Eireli - Epp
ENDERECO: Av. Joaquim F. Paranhos Nº 675
BAIRRO: Loteamento Santa Terezinha CEP: 75709570 - CATA-
LÃO/GO
CNPJ: 22.490.808/0001-37
PROCESSO: 25351.811647/2016-58 AUTORIZ/MS: 1.15059.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDMAX COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA -
ME
ENDERECO: RUA SERGIPE 2017
BAIRRO: BELA VISTA CEP: 99704228 - TERCIMORS
CNPJ: 16.553.940/0001-48
PROCESSO: 25351.804064/2016-69 AUTORIZ/MS: 1.15045.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: COMERCIAL MILANO BRASIL LTDA
ENDERECO: Estrada Velha do Pilar, nº 1083
BAIRRO: Iguaira CEP: 25242260 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
CNPJ: 01.920.177/0001-79
PROCESSO: 25752.476623/2015-71 AUTORIZ/MS: 1.15044.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: VIVA LOG ENTREGAS EIRELI - EPP
ENDERECO: Largo São Rafael 199
BAIRRO: Mooca CEP: 03113620 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 11.720.561/0001-81
PROCESSO: 25351.801326/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.15035.0
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DSRILOG INTERNACIONAL LTDA
ENDERECO: Rua João Lunardi, 86 Armazen II
BAIRRO: CIC CEP: 81460100 - CURITIBA/PR
CNPJ: 08.791.110/0001-92
PROCESSO: 25351.801360/2016-34 AUTORIZ/MS: 1.15033.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: AUDAACE ARMAZENS GERAIS LTDA EPP
ENDERECO: Rua das Castanheiras, nº. 200, Galpao 27
BAIRRO: Jardim São Pedro CEP: 13187065 - HORTOLÂNDIA/SP
CNPJ: 23.383.365/0001-45
PROCESSO: 25351.808522/2016-86 AUTORIZ/MS: 1.15052.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: COREMEDIC COMERCIAL LTDA
ENDERECO: AVENIDA TAMANHARE Nº 2.156 -
BAIRRO: VILA PLANALTO CEP: 70000790 - CAMPO GRAN-
DEMS
CNPJ: 00.220.838/0001-90
PROCESSO: 25351.756349/2015-12 AUTORIZ/MS:
GK338MX6H367 (8.13218.7)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: Vitoria Hospitalar Ltda
ENDERECO: Rua Marques de Iru, 51
BAIRRO: Vila Dourcet CEP: 01223001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 39.362.611/0002-04
PROCESSO: 25351.803418/2016-17 AUTORIZ/MS:
LL32272YL833 (8.13222.0)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: GOEN S INDUSTRIA E COMERCIO DE ARTIGOS
PARA A SAUDE LTDA
ENDERECO: AVENIDA 25 DE JULHO NÚMERO 1165
BAIRRO: CENTRO CEP: 83420006 - AGROLÂNDIA/SC
CNPJ: 68.372.101/0007-12
PROCESSO: 25351.808683/2016-20 AUTORIZ/MS:
M2H3XLH180HH (8.13224.7)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EMBALAR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
FABRICAR: CORRELATOS
FRACIONAR: CORRELATOS
REEMBALAR: CORRELATOS
EMPRESA: VERA CRUZ HOSPITALAR LTDA-ME
ENDERECO: AV. FREI CONFALLONI Nº 179 QD CL-24 LOTE 05
SALA 01
BAIRRO: CONJUNTO VERA CRUZ CEP: 74495060 - GOIÂN-
IA/GO
CNPJ: 22.613.535/0001-30
PROCESSO: 25351.804411/2016-21 AUTORIZ/MS:
50+1MFL62461 (8.13220.2)

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: PRIME COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALA-
RES LTDA
ENDERECO: RUA 1102 QUADRA 207 LOTE 23 SALA 4
BAIRRO: SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74830270 - GOIÂN-
IA/GO
CNPJ: 22.577.296/0001-30
PROCESSO: 25351.803705/2016-41 AUTORIZ/MS:
R5415FMX209L (8.13219.1)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: FISHER & PAYKEL DO BRASIL LTDA
ENDERECO: AV. PORTUGAL, 1.106 PARTE C-49
BAIRRO: ITAQUI CEP: 06696660 - ITAPEVUS/SP
CNPJ: 04.689.154/0002-01
PROCESSO: 25351.711953/2015-46 AUTORIZ/MS: P344X26L9489
(8.13232.4)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: AUDAACE ARMAZENS GERAIS LTDA EPP
ENDERECO: Rua das Castanheiras, nº. 200, Galpao 27
BAIRRO: Jardim São Pedro CEP: 13187955 - HORTOLÂNDIA/SP
CNPJ: 23.383.365/0001-48
PROCESSO: 25351.804534/2016-56 AUTORIZ/MS:
4451X2Y54YW1 (8.13228.1)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: Medicamentos Distribuidora de Medicamentos e Produtos
Hospitalares EIRELI
ENDERECO: RUA V4, Nº 204, QD V9, LOTE 16
BAIRRO: VILA REZENDE CEP: 74335210 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 22.611.444/0001-04
PROCESSO: 25351.804440/2016-57 AUTORIZ/MS: 0941613X8656
(8.13221.6)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: LIFE CAMPOS LTDA EPP
ENDERECO: R CALDAS VIANA N. 10
BAIRRO: MARQUE CALIFORNIA CEP: 28013305 - CAMPOS
DOS GOYTACAZES/RJ
CNPJ: 26.958.271/0001-61
PROCESSO: 25351.803372/2016-59 AUTORIZ/MS:
M03L4XW16H4 (8.13231.1)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: Iflo tech distribuidora de produtos hospitalares ltda me
ENDERECO: rua construtor sebastião soares de souza
BAIRRO: praia da costa CEP: 29101350 - VILA VELHAS/ES
CNPJ: 22.838.257/0001-50
PROCESSO: 25351.805525/2016-61 AUTORIZ/MS:
SLA123276YH1 (8.13225.1)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
EMPRESA: DENTAL SOARES LTDA - ME
ENDERECO: RUA VEREADOR JOAQUIM PEREIRA DE CAST-
RO,465
BAIRRO: Vila Santa Anomio CEP: 87630170 - MARINGÁ/PR
CNPJ: 05.850.713/0001-58
PROCESSO: 25351.806358/2015-61 AUTORIZ/MS:
P255W938H88 (8.13216.8)
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPEDIR: CORRELATOS
TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DL LTDA ME
ENDERECO: RUA SARGENTO HERCULES SANTOS CAMPOS,
275
BAIRRO: COPHASUL CEP: 79117240 - CAMPO GRANDE/MS
CNPJ: 37.189.503/0001-67
PROCESSO: 25351.435603/2015-64 AUTORIZ/MS:
2Y12Y1WY76H9 (8.15229.5)
ATIVIDADE/CLASSE
COMERCIALIZAR: CORRELATOS
EMPRESA: O.S.S. INDUSTRIA E COMERCIO IMPORTAÇÃO E
EXPORTAÇÃO LTDA
ENDERECO: AVENIDA DAS HORTENSIAS LOTE Nº 6 QUA-
DRA 42
BAIRRO: ALPES DAS ÁGUAS CEP: 13520000 - SÃO PE-
DRO/SP
CNPJ: 05.678.757/0002-33

Ministério da Saúde



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

DATAVISA Autorizações e Cadastro

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

DADOS DA EMPRESA

| | | |
|---|--------------------------------------|----------------------------|
| Razão Social MEDMAX COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA-ME | | CNPJ 16.553.940/0001-48 |
| Endereço Completo -- | | Telefone -- |
| Responsável Técnico MICHELE PAGLIOSA GRESSANA | Responsável Legal CLAUDIO ZICATTO | |

DADOS DO CADASTRO


| | | |
|--|------------------------------------|------------------------------|
| Cadastro Nº 1.15.046-8 | Data do Cadastro 25/01/2016 | Situação ATIVA |
| Nº do Processo 25351.804043/2016-02 | Cadastro 1-Medicamento Especial | |
| Atividades / Classes | | |
| ARMAZENAR | | |
| - Medicamento | | |
| DISTRIBUIR | | |
| - Medicamento | | |
| EXPEDIR | | |
| - Medicamento | | |
| | | [Voltar] [Nova Consulta] |

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

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária



MINISTÉRIO DA SAÚDE



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

DATAVISA

Autorizações e Cadastro

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

DADOS DA EMPRESA

| | | |
|---|--------------------------------------|----------------------------|
| Razão Social MEDMAX COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA-ME | | CNPJ 16.553.940/0001-48 |
| Endereço Completo -- | | Telefone -- |
| Responsável Técnico MICHELE PAGLIOSA GRESSANA | Responsável Legal CLAUDIO ZICATTO | |

DADOS DO CADASTRO

| | | |
|---|--------------------------------|---|
| Cadastro Nº 1.15.045-4 | Data do Cadastro 25/01/2016 | Situação ATIVA |
| Nº do Processo 25351.804064/2016-69 | Cadastro 1-Medicamento | |
| Atividades / Classes | | |
| <p>ARMAZENAR</p> <p>- Medicamento</p> <hr/> <p>DISTRIBUIR</p> <p>- Medicamento</p> <hr/> <p>EXPEDIR</p> <p>- Medicamento</p> | | |
| <input type="button" value=" Voltar]"/> | | <input type="button" value=" Nova Consulta]"/> |

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



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

Empresa Fabricante: Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Endereço: Rosenstraße 1, 79636 Freiburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda
CNPJ: 48.070.868/0016-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.226-6
Expediente(s): 0207994/17-9

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

Empresa Fabricante: Swiss Caps AG
Endereço: Rosenstrasse 35, CH-8253 Kirchbühl
País: Suíça
Empresa solicitante: Sanoofi-Aventis Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 02.685.177/0901-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.450-3
Expediente(s): 0979113/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (granul): cápsulas macias.

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited
Endereço: 17-85 Arshamachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686
País: Japão
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.
CNPJ: 56.998.701/0901-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.533-1
Expediente(s): 0823350/17-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (granul): comprimidos.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085 Langenargen
País: Alemanha
Empresa solicitante: Joansen-Cilap Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 51.780.468/0901-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1
Expediente(s): 2657112/16-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) (injeções).

Empresa Fabricante: Zambon Switzerland Ltd
Endereço: Via Industria 13, 6814 Cademagno
País: Suíça
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.
CNPJ: 56.318.797/0901-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1
Expediente(s): 0133947/17-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis carbopentônicos (granul): pó (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.995, DE 27 DE JULHO DE 2017

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

FELIPE AUGUSTO GOMES SALES

ANEXO

Empresa: Opam Representação Importadora, Exportadora e Distribuidora Ltda.
Endereço: Rua Frei Caneca, 3482/356 - Consórcio
Município: São Paulo
UF: SP
CNPJ: 01307-360
Autorização de Funcionamento: 1.02.746-7
Expediente(s): 2580904/16-1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.996, DE 27 DE JULHO DE 2017

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

FELIPE AUGUSTO GOMES SALES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leiaute/diaria.html>, pelo código 10102617073100011

ANEXO

Empresa: Homeopatia Waldemir Pereira Laboratório Industrial Farmacêutico Ltda.
Endereço: Rua Anna Frank, 3.246-B - Boqueirão
Município: Curitiba
UF: PR
CNPJ: 76.440.528/0901-45
Autorização de Funcionamento: 1.00.247-3
Expediente(s): 0016394/17-5
Expediente(s): 0016372/17-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções.
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa: [REDACTED]
Endereço: [REDACTED]
Município: [REDACTED]
UF: [REDACTED]
CNPJ: [REDACTED]
Autorização de Funcionamento: [REDACTED]
Expediente(s): [REDACTED]

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.997, DE 27 DE JULHO DE 2017

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, 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.

FELIPE AUGUSTO GOMES SALES

ANEXO

Empresa: Cirúrgica Biomédica Ltda. - ME
Endereço: Avenida Robert Koch, nº 669, Vila Operária
Município: Londrina
UF: PR
CNPJ: 11.215.901/0901-77
Autorização de Funcionamento: 1.11.410-9
Expediente(s): 0797300/17-4
Autorização Especial: 1.23.120-7

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:

Empresa: Dr. Roldos Farmacêutica do Brasil Ltda.
Endereço: Avenida Guido Coloi, 1985, Galpão 11 - Santo Amaro
Município: São Paulo
UF: SP
CNPJ: 03.978.166/0901-75
Autorização de Funcionamento: 1.05.123-1
Expediente(s): 0207300/17-5
Autorização Especial: 1.13.561-3

Certificado de Boas Práticas de Armazenagem de Medicamentos:

Empresa: V.P. - Medicamentos - Eireli - ME
Endereço: Rua Sete de Setembro, 270 - Tereza, Centro
Município: Itapetininga
UF: PR
CNPJ: 73.518.695/0901-39
Autorização de Funcionamento: 1.12.541-8
Expediente(s): 0563503/17-3
Autorização Especial: 1.12.543-5

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.998, DE 27 DE JULHO DE 2017

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 34, 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.

FELIPE AUGUSTO GOMES SALES

ANEXO

EMPRESA: SLEMER & RIBEIRO COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
ENDEREÇO: rua chile 531 a
BAIRRO: jardim vila rica CEP: 36192516 - CAMBÉ/PR
CNPJ: 26.995.555/0001-51
PROCESSO: 25551.357586/2017-89
AUTORIZAÇÕES: 1.16736-8
ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 1

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

Registros 001548

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BENZODERM

| | | | |
|------------------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | PHARMASCIENCE INDÚSTRIA FARMACÊUTICA EIRELI | | |
| CNPJ | 25.773.037/0001-83 | Autorização | 1.01.717-3 |
| Nome Comercial | BENZODERM | | |
| Classe Terapêutica | ESCABICIDAS E GUTROS ECTOPARASITICIDAS | | |
| Registro | 117170002 | | |
| Processo | 25000.041004/96-11 | | |
| Vencimento do Registro | 10/2017 | | |

| | | | |
|---|--|-----------|--------------------|
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 9,0 G SAB CT FILME POLIEST X 60 G | SABONETE | 3 | 12/01/1998 |
| Validade | 36 meses | Registro | 1171700020031 |
| Princípio Ativo | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FILME DE POLIESTIRENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | IMPLANTE OSSEO | | |
| 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 sem Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |

| | | | |
|---|--|-----------|--------------------|
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 0,25 G/ML EMU TOP CT FR PET AMB X 100 ML | EMULSAO TOPICA | 6 | 12/01/1998 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1171700020064 |
| Princípio Ativo | BENZOATO DE BENZILA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PET AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |

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

| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|--|-----------|--------------------|
| 100 MG/G SAB CT FIL PP X 60 G | SABONETE | 7 | 12/01/1998 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1171700020072 |
| Princípio Ativo | BENZOATO DE BENZILA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FILME DE POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> INDÚSTRIA E COMÉRCIO ZAMBON BERNARDI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | DÉRMICA (Aplicação Tópica) | | |
| IFA Único | Sim | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ | | |
| Restrição de prescrição | Venda sem Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |

| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|--|-----------|--------------------|
| 0,25 G/ML EMU TOP CT FR VD AMB X 60 ML | EMULSAO TOPICA | 1 | 12/01/1998 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1171700020013 |
| Princípio Ativo | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |

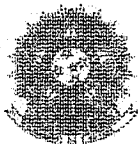
| | |
|-------------------------|---|
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | TOPICA |
| IFA único | Não |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA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

| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|--|-----------|--------------------|
| 0,25 G/ML EMU TOP CT FR VD AMB X 100 ML | EMULSAO TOPICA | 2 | 12/01/1998 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1171700020021 |
| Princípio Ativo | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | TOPICA | | |
| 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 sem Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |

| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|--------------------------------|-----------|--------------------|
| 0,25 G/ML EMU TOP CT FR PET AMB X 60 ML | EMULSAO TOPICA | 5 | 12/01/1998 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1171700020056 |
| Princípio Ativo | BENZCATO DE BENZILA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |

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

Voltar



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA



CERTIDÃO DE REGULARIDADE

Conselho Regional de Farmácia do Rio Grande do Sul

Porto Alegre, 15 de fevereiro de 2017

Validade 31/03/2018

ESTABELECIMENTO

Cadastro no CRF RS sob nº: 24574

Razão Social: MEDMAX COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME

Atividade: DISTRIBUICAO - MEDICAMENTOS

Endereço: R SERGIPE 2017

Bairro: BELA VISTA

Outras Ativ.:

Franqueador:

Hor. Func. - Semana: 08:00 - 12:00 / 13:30 - 18:00

Hor. Func. - Sábado: 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00

Hor. Func. - Domingo: 00:00 - 00:00 / 00:00 - 00:00

CNPJ: 18553940/0001-48

Cidade/CEP: ERECHIM - CEP 99704228

CNPJ Franqueador:

DIRETOR/RESPONSÁVEL TÉCNICO

MICHELE GRESSANA PAGLIOSA

Inscrição: 1-9033

Horário de Assistência: De seg. à sex: 14:30 - 15:30 / 00:00 - 00:00

Renato Vianna

Diretor do CRF-RS

Observação: Ação civil pública nº 2001.71.00.032386-7/RS.

ESTA CERTIDÃO DEVE SER AFIIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 01.876-B
R. Presidente Epitácio Paulo, 1141 - Bairro São Francisco - 91130-000 Porto Alegre - RS - Brasil
Tel: (51) 3324-2000 Fax: (51) 3324-2001

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 9º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2009 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 59672402171002220140-1; Data: 23/02/2017 10:02:22

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AET01732-XWVF
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Belemex Consultoria Civil
Título

Regularidade está inscrita neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo ao artigo 1º da Lei Federal nº 13.021/14.

RS - 51030-230 Tel/Fax: (51) 3027-7500 - www.crf.rs.org.br / crf@crf.rs.org.br

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

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



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 14/03/2017 às 16:57:02 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd80172e4b6194f59225cd47bc20889fb3ead25cacb01590325f2e2867a6f89b48682cc30db9c025ecd3fee433f8ab54c1af56f45d72b8a134ee4fe7f287adb16

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

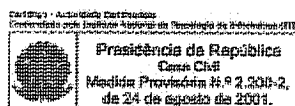
Esta certidão tem a sua validade até: 14/03/2018 às 14:00:27 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 661607

Código de Controle da Autenticação:

59672402171002220140-1

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



DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

**GENÉSIO A. MENDES &
CIA LTDA**



PREFEITURA MUNICIPAL DE TUBARÃO
SECRETARIA DA FAZENDA



Nº 16763

AO CONTRIBUINTE IDENTIFICADO NESTE DOCUMENTO, INSCRITO NO CADASTRO DO COMÉRCIO, DA INDÚSTRIA E DA PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS, É CONCEDIDO ESTE

LICENÇA PARA FUNCIONAMENTO

NOS TERMOS DA LEGISLAÇÃO BÁSICA MUNICIPAL ENQUANTO SATISFAZER AS EXIGÊNCIAS DO CÓDIGO DE POSTURAS E O CÓDIGO TRIBUTÁRIO MUNICIPAL, ESTE ALVARÁ DEVERÁ SER AFIXADO EM LUGAR VISÍVEL, A FISCALIZAÇÃO E RENOVADO ANUALMENTE.

INFORMAÇÕES CADASTRAIS

EXERCÍCIO 2017

| | | | |
|---|----------|-------------------------------------|--------------------------------------|
| CMC - TÍTULO ESTABELECIMENTO 021194 - GENESIO A. MENDES & CIA LTDA | | Nº CPF / CNPJ 82.873.068/0001-40 | |
| NOME EMPRESARIAL GENESIO A. MENDES & CIA LTDA | | DATA ABERTURA 01/01/1991 | |
| LOGRADOURO- RUA SAO LUIZ | | Nº IMÓVEL 127 | NOME BAIRRO AEROPORTO |
| Nº CEP 88704410 | EDIFÍCIO | APTO / SALA | MUNICÍPIO - UF TUBARÃO / SC |
| OBSERVAÇÕES AEROPORTO | | | COMPLEMENTO |
| CNAE - ATIVIDADE 4644-3/0 COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO | | | HORARIO INICIAL / FINAL 24:00 / / |

ATIVIDADE(S) SECUNDARIA(S)

- 4646-0/01 COMÉRCIO ATACADISTA DE COSMÉTICOS E PRODUTOS DE PERFUMARIA
- 4691-5/00 COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, COM PREDOMINÂNCIA DE PRODUTOS ALIMENTÍCIOS
- 4693-1/00 COMÉRCIO ATACADISTA DE MERCADORIAS EM GERAL, SEM PREDOMINÂNCIA DE ALIMENTOS OU DE INSUMOS AGROPECUÁRIOS
- 4646-0/02 COMÉRCIO ATACADISTA DE PRODUTOS DE HIGIENE PESSOAL
- 4651-6/02 COMÉRCIO ATACADISTA DE SUPRIMENTOS PARA INFORMÁTICA
- 6202-3/00 DESENVOLVIMENTO E LICENCIAMENTO DE PROGRAMAS DE COMPUTADOR CUSTOMIZÁVEIS
- 4930-2/01 TRANSPORTE RODOVIÁRIO DE CARGA, EXCETO PRODUTOS PERIGOSOS E MUDANÇAS, MUNICIPAL

Obs:

Ines Jose Martins
Ines Jose Martins
MAT. 16445

Data Emissão: 10/03/2017

Vencimento: 31/12/2017

EXPOSIÇÃO EM LOCAL VISÍVEL

**AUTENTICAÇÃO
NO VERSO**



Prefeitura
de Tubarão

Secretaria de Saúde



Central do
Cidadão
Prefeitura de Tubarão

ALVARÁ SANITÁRIO

Nº:

604/17

PROTOCOLO Nº:

066/F

PARA

- () ESTABELECIMENTOS INDUSTRIAIS, COMERCIAIS E AGROPECUÁRIOS
 () HABITAÇÃO (HABITE-SE)
 (X) ESTABELECIMENTOS DE SAÚDE, DE EDUCAÇÃO PRÉ-ESCOLAR E OUTROS



NOME DA PESSOA FÍSICA OU JURÍDICA

GENÉSIO A. MENDES & CIA LTDA

DENOMINAÇÃO COMERCIAL – NOME FANTASIA DO ESTABELECIMENTO

GAM MEDICAMENTOS

CNPJ – CPF

82.873.068/0001-40

FONE:

(48)99956-6002

ENDEREÇO:

RUA SÃO LUIZ, Nº 127

BAIRRO

AEROPORTO

MUNICÍPIO:

TUBARÃO – SC

RESPONSÁVEL E/OU PROPRIETÁRIO:

LUCAS LAUCENIO SOUZA DOS SANTOS – CRF 11297

LUCAS MENDES REMOR – CRF 13464

TIPO DE ESTABELECIMENTO/ NEGÓCIO OU ATIVIDADE:

“DISTRIBUIDORA E TRANSPORTADORA DE MEDICAMENTOS INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL (PORT 344/98

DISTRIBUIDORA DE COSMÉTICOS, PRODUTOS DE PERFUMARIA, HIGIENE PESSOAL E DE CORRELATOS;
 DISTRIBUIDORA DE ALIMENTOS”

O/A ESTABELECIMENTO/EDIFICAÇÃO ACIMA ESTÁ AUTORIZADO(A) A FUNCIONAR/SER HABITADA, CONFORME A LEI Nº 1887, DE 22 DE DEZEMBRO DE 1994, E SEUS REGULAMENTOS.

PRAZO DE VALIDADE

30 DE ABRIL DE 2018

Em caso de descumprimento da Legislação vigente, este documento poderá ser recolhido pela autoridade sanitária fiscalizadora.

TUBARÃO, 11/04/2017

CONCEDIDO POR

VIGILÂNCIA SANITÁRIA DE TUBARÃO – SC

AUTORIDADE DE SAÚDE

FRANCISCA DE SIQUEIRA
 Técnica de Saúde Sanitarista
 Fundação Municipal de Saúde de Tubarão
 Matrícula: 1014/1 Credencial: 441/20

Luana Brito de Souza
 Farmacêutica
 CRF 3668
 Vigilância Sanitária Tubarão

AUTENTICAÇÃO
 NO VERSO

001567

AUTENTICAÇÃO
NOME



SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA CERTIDÃO DE REGULARIDADE

FIRMA/DENOMINAÇÃO SOCIAL: GENESIO A MENDES & CIA LTDA AUTENTICAÇÃO

ENDEREÇO: RUA SAO LUIZ, 127 CEP: 88.705-190

COMPLEMENTO: BAIRRO: AEROPORTO CIDADE: TUBARAO - SC

CADASTRADO NO CRF Nº: 3863 VALIDADE: 31/03/2018 CNPJ: 82.873.068/0001-40 NOME DE FANTASIA:

TIPO DE ESTABELECIMENTO: DISTRIBUIDORAS DE MEDIC. INSUMOS E DROGAS NATUREZA DE ATIVIDADE: DISTRIB DE COSMET E MEDICAMENTOS

| HORÁRIO FUNCIONAMENTO | | | | | | |
|-----------------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|
| DOMINGO | SEGUNDA | TERÇA | QUARTA | QUINTA | SEXTA | SÁBADO |
| ***** | ***** | 00:00 as 01:14 | 00:00 as 01:14 | 00:00 as 01:14 | 00:00 as 01:14 | ***** |
| ***** | 07:00 as 12:00 | 07:00 as 12:00 | 07:00 as 12:00 | 07:00 as 12:00 | 07:00 as 12:00 | 00:00 as 01:14 |
| ***** | 13:30 as 21:15 | 13:30 as 21:15 | 13:30 as 21:15 | 13:30 as 21:15 | 13:30 as 21:15 | ***** |
| ***** | 22:15 as 23:59 | 22:15 as 23:59 | 22:15 as 23:59 | 22:15 as 23:59 | 22:15 as 23:59 | ***** |

RESPONSÁVEL(IS) TÉCNICO(S)

| TIPO INSCRIÇÃO | NOME | FUNÇÃO | SITUAÇÃO |
|----------------|--------------------------------|--------------------|----------------|
| F 11297 | LUCAS LAUCENIO SOUZA DOS SANTO | DIRETOR TÉCNICO | CONTRATADO |
| DOMINGO | SEGUNDA | TERÇA | QUARTA |
| ***** | ***** | ***** | ***** |
| ***** | 16:00 AS 21:15 | 00:00 AS 01:14 | 00:00 AS 01:14 |
| ***** | 22:15 AS 23:59 | 16:00 AS 21:15 | 16:00 AS 21:15 |
| ***** | ***** | 22:15 AS 23:59 | 22:15 AS 23:59 |
| F 13464 | LUCAS MENDES REMOR | ASSISTENTE TÉCNICO | CONTRATADO |
| DOMINGO | SEGUNDA | TERÇA | QUARTA |
| ***** | ***** | ***** | ***** |
| ***** | 07:00 AS 12:00 | 07:00 AS 12:00 | 07:00 AS 12:00 |
| ***** | 13:30 AS 17:30 | 13:30 AS 17:30 | 13:30 AS 17:30 |

CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA DO ESTADO DE SANTA CATARINA - CRF-SC

Hortencia Salett Muller Tierling
HORTENCIA SALETT MULLER TIERLING
PRESIDENTE DO CRF-SC

Florianópolis, 27 de Janeiro de 2017.

ESTA CERTIDÃO DEVE SER ASSESSADA EM UM ÚNICO EXEMPLAR. O emitente declara que o estabelecimento em questão possui o registro de funcionamento regularizado em sua atividade de acordo com o disposto nos artigos 22, parágrafos 1º e 2º e 25, alínea "a" da Lei nº 3.416/64. Por ocasião de mudança de endereço ou de titularidade, o estabelecimento deve apresentar para o respectivo CRF, nos termos do artigo 22, parágrafo 1º da Lei nº 3.416/64, o novo endereço e o nome do responsável técnico nomeado e empossado.

Destino do Emitido: _____



EMBALAR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: LINE EXPRESS TRANSPORTES E DISTRIBUIÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: ALAMEDA TOCANTINS, 630, MODULOS 09 E 10
 BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 06455020 - BARUERI/SP
 CNPJ: 07.117.576/0001-82
 PROCESSO: 25351.381588/2005-55 AUTORIZ/MS: 1.21622.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: sm empreendimentos farmacêuticos ltda
 ENDEREÇO: Rua JOSE SEMIAO RODRIGUES AGOSTINHO, 1370, GLÉBA C UNIDADES 61 E 62 BLOCO 400
 BAIRRO: QUINHAU EMBU DAS ARTES CEP: 06833300 - EMBU DAS ARTES/SP
 CNPJ: 44.015.477/0008-92
 PROCESSO: 25351.254527/2014-59 AUTORIZ/MS: 1.10238.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: GLOBAL FARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ HERCULANO PEREIRA JÚNIOR, Nº 177
 BAIRRO: LOURDES CEP: 35680213 - ITAÚNA/MG
 CNPJ: 16.813.834/0001-56
 PROCESSO: 25351.133032/2010-70 AUTORIZ/MS: 1.22622.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: RAIÁ DROGASIL S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA CORIFEU DE AZEVEDO MARQUES Nº 3097
 BAIRRO: BUTANTÃ CEP: 05339900 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 61.585.865/0001-51
 PROCESSO: 25351.039097/2014-90 AUTORIZ/MS: 1.10127.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DROGARIA SÃO PAULO S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA DA LIBERDADE, Nº 844 - 2º ANDAR
 BAIRRO: LIBERDADE CEP: 01502001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 61.412.110/0002-36
 PROCESSO: 25000.033491/98-00 AUTORIZ/MS: 1.20490.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.178, DE 23 DE OUTUBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 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 28 de janeiro de 1999, resolve:

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

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

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: VISION DISTRIBUIDORA S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA GOV. ROBERTO DA SILVA, Nº 217
 BAIRRO: BARRA FUNDA CEP: 86800520 - APUCARANA/PR
 CNPJ: 05.355.137/0001-82
 PROCESSO: 25023.162003/2006-01 AUTORIZ/MS: 1.21982.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: M A DE SOUZA VALERIO - ME
 ENDEREÇO: rua parana, 22
 BAIRRO: esilfomia CEP: 45604235 - ITABUNA/BA
 CNPJ: 05.368.007/0001-84
 PROCESSO: 25351.458194/2012-01 AUTORIZ/MS: 1.23190.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: ACRIFEI DISTRIBUIDORA PERNAMBUCO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DA RECUPERAÇÃO, Nº 7480
 BAIRRO: APIÍUCOS CEP: 52291000 - RECIFE/PE
 CNPJ: 24.455.677/0001-82
 PROCESSO: 25351.313501/2006-06 AUTORIZ/MS: 1.21873.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TA EXPRESS TRANSPORTE AEREO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MANOEL MONTEIRO DE ARAUJO, 381 DOCCAS 2 E 3
 BAIRRO: VILA JAGUARA CEP: 05113020 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 60.792.405/0008-08
 PROCESSO: 25351.660773/2010-10 AUTORIZ/MS: 1.22716.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PHARMAPLUS LTDA
 ENDEREÇO: AV. HELVECIO LIMA, 256
 BAIRRO: BROTA CEP: 56800000 - AFOGADOS DA INGAZEIRA/PE
 CNPJ: 03.817.043/0001-52
 PROCESSO: 25351.164604/2009-10 AUTORIZ/MS: 1.22355.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: TA EXPRESS TRANSPORTE AEREO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MANOEL MONTEIRO DE ARAUJO, 381 DOCCAS 2 E 3
 BAIRRO: VILA JAGUARA CEP: 05113020 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 60.792.405/0008-08
 PROCESSO: 25351.660773/2010-10 AUTORIZ/MS: 1.22716.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: UNIFARMA REDE UNIFICADA DE FARMACIAS LTDA
 ENDEREÇO: RUA RAIMUNDO BARRAS CAVALCANTI, 410 - D-E-F
 BAIRRO: MONTE CASTELO CEP: 59146275 - PARNAMIRIM/RN
 CNPJ: 03.291.717/0001-28
 PROCESSO: 25351.341047/2012-11 AUTORIZ/MS: 1.23218.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SIGMA ALDRICH BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DAS NAÇÕES UNIDAS Nº 23043
 BAIRRO: VILA ALMEIDA CEP: 04795100 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 68.337.658/0001-27
 PROCESSO: 25351.607172/2008-15 AUTORIZ/MS: 1.22378.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: RAIÁ DROGASIL S/A
 ENDEREÇO: AL. BOM PASTOR, 4.000 - MODULOS 02, 03 e 4
 BAIRRO: BARRO PRETO CEP: 83015140 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR
 CNPJ: 61.585.865/0654-40
 PROCESSO: 25351.332394/2013-15 AUTORIZ/MS: 1.23525.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DIFARMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA RESSURREIÇÃO, 196A
 BAIRRO: SÃO JOSE CEP: 30820170 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 08.795.066/0001-27
 PROCESSO: 25351.624332/2013-15 AUTORIZ/MS: 1.23550.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: EXPRESSO JUNDIAÍ LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA ANTONIO FREDERICO OZANAM, Nº 6200
 BAIRRO: VILA RIO BRANCO CEP: 13215276 - JUNDIAÍ/SP
 CNPJ: 50.935.436/0001-40
 PROCESSO: 25351.255189/2005-30 AUTORIZ/MS: 1.21632.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: BRAMED- MATERIAL CIRURGICO LTDA
 ENDEREÇO: RUA COMENDADOR BENTO AGUIAR 269
 BAIRRO: MADALENA CEP: 50750390 - RECIFE/PE
 CNPJ: 01.835.769/0001-92
 PROCESSO: 25351.616749/2011-31 AUTORIZ/MS: 1.22995.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: INNOVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA MIGUEL ROSA, 6667

BAIRRO: MACAUBA CEP: 64016010 - TERESINA/PI
 CNPJ: 05.356.265/0001-40
 PROCESSO: 25351.561029/2013-32 AUTORIZ/MS: 1.23519.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: EXPRESSO JUNDIAÍ LOGÍSTICA E TRANSPORTE LTDA
 ENDEREÇO: RUA HERCULANO PINHEIRO, 725
 BAIRRO: PAVUNA CEP: 21532440 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 50.935.436/0037-51
 PROCESSO: 25351.363214/2013-33 AUTORIZ/MS: 1.23559.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: F&F DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 SUL, 1532 GALPÃO B-01
 BAIRRO: PRAZERES CEP: 54335000 - JABOATÃO DOS GUARARAPES/PE
 CNPJ: 10.856.165/0001-84
 PROCESSO: 25351.317887/2013-40 AUTORIZ/MS: 1.23523.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MARIEL LOGISTICA LTDA/EPP
 ENDEREÇO: RUA JOAO PAULO DE ALES BERNARDO, Nº 107-A
 BAIRRO: CHICO DE PAULA CEP: 11085440 - SANTOS/SP
 CNPJ: 11.005.471/0004-09
 PROCESSO: 25351.641165/2012-42 AUTORIZ/MS: 1.23277.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO
 EMPRESA: AMP Hospitalar LTDA - ME
 ENDEREÇO: Rua GB 18 Nº12 Qd 37 Lt 02
 BAIRRO: Jardim Guanabara II CEP: 74683590 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 46.698.619/0001-51
 PROCESSO: 25351.392823/2013-47 AUTORIZ/MS: 1.23453.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: RAIÁ DROGASIL S/A
 ENDEREÇO: ROD PRESIDENTE DUTRA, S/N KM 268,5
 BAIRRO: VILA PRINCIPAL CEP: 27338000 - BARRA MANSA/RJ
 CNPJ: 61.585.865/0659-54
 PROCESSO: 25351.406579/2013-48 AUTORIZ/MS: 1.23546.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Ativa Pharma Ltda
 ENDEREÇO: Rua Mirabela, 478
 BAIRRO: Santa Inês CEP: 31080250 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 17.922.062/0001-53
 PROCESSO: 25351.610284/2013-52 AUTORIZ/MS: 1.23575.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LINE EXPRESS TRANSPORTES E DISTRIBUIÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: ALAMEDA TOCANTINS, 630, MODULOS 09 E 10
 BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 06455020 - BARUERI/SP
 CNPJ: 07.117.576/0001-82
 PROCESSO: 25351.381588/2005-55 AUTORIZ/MS: 1.21622.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: D. CENTER DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA FRANCISCO MANOEL DE SOUZA Nº 990
 BAIRRO: CHACARA BELA VISTA CEP: 13175500 - SUMARÉ/SP
 CNPJ: 05.651.966/0014-27
 PROCESSO: 25351.420619/2012-60 AUTORIZ/MS: 1.23212.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Elia Medicamentos Ltda
 ENDEREÇO: R PROJETA DA, 106, LOTE D SALA 03 SITIO ATHAYDE PROP
 BAIRRO: PRAIA DE JACARE CEP: 58310000 - CABEDELO/PB
 CNPJ: 09.053.134/0002-26
 PROCESSO: 25351.439516/2012-63 AUTORIZ/MS: 1.23240.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: D. CENTER DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA CORONEL LUCAS MAGALHÃES, Nº56A
 BAIRRO: JD SÃO SEBASTIÃO CEP: 37820000 - ARCEBURGO/MG
 CNPJ: 05.651.966/0006-17
 PROCESSO: 25351.680704/2008-69 AUTORIZ/MS: 1.22176.5
 ATIVIDADE/CLASSE



ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RECMED COMÉRCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES - EIRELI
ENDEREÇO: RUA GALILEU, Nº 220, QD 26, LTS 1/18
BAIRRO: JARDIM EUROPA CEP: 74325060 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 06.696.359/0001-21
PROCESSO: 25351.433085/2005-72 AUTORIZ/MS: 1.21623.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: GOLDENPLUS COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA DIRCEU JOSÉ FILIPETTO, 29
BAIRRO: CENTRO CEP: 99740000 - BARÃO DE COTEGIPE/RS
CNPJ: 17.472.278/0001-64
PROCESSO: 25351.413368/2013-76 AUTORIZ/MS: 1.23467.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: onco prod distribuidora de produtos hospitalares e oncologicos s.a
ENDEREÇO: Avenida marechal floriano peixoto, 1530 conj 02
BAIRRO: reboças CEP: 80230110 - CURITIBA/PR
CNPJ: 04.307.650/0001-07
PROCESSO: 25351.519501/2013-77 AUTORIZ/MS: 1.23606.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RDF-DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PARA SAUDE
ENDEREÇO: Av. Interventor Mario Camara Nº 2300
BAIRRO: Cidade da Esperança CEP: 59070600 - NATAL/RN
CNPJ: 12.305.387/0001-73
PROCESSO: 25351.448086/2011-78 AUTORIZ/MS: 1.22944.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS BRASIL MIRACEMA LTDA
ENDEREÇO: RUA MARCILIO DE POLY, S/N - GALPÕES 1 E 2, PARQUE DE EXPOSIÇÕES JAMIL CARDOSO
BAIRRO: CENTRO CEP: 28460000 - MIRACEMA/RJ
CNPJ: 03.946.428/0001-10
PROCESSO: 25351.191377/2002-80 AUTORIZ/MS: 1.21161.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: BELPHARMA COMÉRCIO, IMPORTAÇÕES E IMPORTAÇÕES LTDA.
ENDEREÇO: RUA TRAITUBA, 132
BAIRRO: BOSQUE DA SAÚDE CEP: 04142050 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 12.149.542/0001-00
PROCESSO: 25351.526853/2011-84 AUTORIZ/MS: 1.22997.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: AGV LOGÍSTICA S.A
ENDEREÇO: estrada n 118 km11 n° 12760, setor agv-tpt
BAIRRO: jardim botânica CEP: 94970850 - CACHOEIRINHA/RS
CNPJ: 02.905.424/0035-70
PROCESSO: 25351.406626/2013-86 AUTORIZ/MS: 1.23465.0
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MACROVIÁRIO TRANSPORTES LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA OURINHOS, Nº 181
BAIRRO: JARDIM LEOCÁDIA CEP: 18085460 - SOROCABA/SP
CNPJ: 48.385.900/0001-20
PROCESSO: 25351.253642/2004-92 AUTORIZ/MS: 1.21458.3
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: RAIA DROGASIL S/A
ENDEREÇO: AV. ELMAR ARANTES CABRAL, S/N - LOTE 01 AO 06 E 37 AO 40 QUADRA 07
BAIRRO: PO IND - APARECIDA DE GOIANIA CEP: 74993535 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 61.585.865/0463-05
PROCESSO: 25351.229289/2012-94 AUTORIZ/MS: 1.23170.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DIMACI MATERIAL CIRÚRGICO LTDA

ENDEREÇO: RUA JOÃO GUIMARÃES, 182
BAIRRO: SANTA CECÍLIA CEP: 90630170 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 90.251.109/0001-94
PROCESSO: 25351.016387/00-11 AUTORIZ/MS: 1.20895.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUICAO DE MEDICAMENTOS PAMED LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PASTEUR, Nº 184
BAIRRO: URCA CEP: 22290240 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 02.424.344/0001-53
PROCESSO: 1476399 AUTORIZ/MS: 1.20703.2
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PANPHARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA BR 153, KM 07, ÁREA 01
BAIRRO: FAZENDA BOTAFOGO CEP: 74850370 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 01.206.820/0001-05
PROCESSO: 25900.000917/97-03 AUTORIZ/MS: 1.20489.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: GENESIO A. MENDES & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA SÃO LUIZ, Nº 127, GALPÃO K
BAIRRO: AEROPORTO CEP: 88705190 - TUBARÃO/SC
CNPJ: 82.873.068/0001-40
PROCESSO: 25351.026923/00-24 AUTORIZ/MS: 1.20905.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDICOM RIO FARMA LTDA
ENDEREÇO: AV. CONSELHEIRO JÚLIUS ARP, 414, FUNDOS GALPAO 2º PAV
BAIRRO: OLARIA CEP: 28623000 - NOVA FRIBURGO/RJ
CNPJ: 39.499.710/0001-43
PROCESSO: 25351.010024/00-37 AUTORIZ/MS: 1.20819.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DRI-DO COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS LTDA
ENDEREÇO: TRAVESSA ALAMEDA IMPERATRIZ, Nº 55
BAIRRO: BARAUNAS CEP: 44026100 - FEIRA DE SANTANA/BA
CNPJ: 33.927.286/0001-04
PROCESSO: 03417599 AUTORIZ/MS: 1.20742.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDICOM RIO FARMA LTDA
ENDEREÇO: AV. CONSELHEIRO JÚLIUS ARP, 414, FUNDOS GALPAO 2º PAV
BAIRRO: OLARIA CEP: 28623000 - NOVA FRIBURGO/RJ
CNPJ: 39.499.710/0001-43
PROCESSO: 25351.010024/00-37 AUTORIZ/MS: 1.20819.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MED CENTER COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: Rodovia Juscelino Kubitschek de Oliveira Br 459, Km 99
BAIRRO: SANTA EDWIRGES CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
CNPJ: 00.874.929/0001-40
PROCESSO: 25351.019914/00-13 AUTORIZ/MS: 1.20906.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.179, DE 23 DE OUTUBRO DE 2014

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: special pharmus com de med e prod de higiene ltda
ENDEREÇO: Avenida Antônio Carlos Magalhães, 1034, PITUBA PARQUE CENTER; loja 117C/118C
BAIRRO: itaigara CEP: 41825000 - SALVADOR/BA
CNPJ: 10.904.428/0003-84
PROCESSO: 25351.572681/2014-33
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento emitido pela autoridade sanitária local competente apresentado foi emitido há mais de 12 (doze) meses, contrariando o artigo 17º, da RDC nº 16/2014.
EMPRESA: Glaxosmithkline brasil ltda
ENDEREÇO: Rua Prof. João cavalheiro salem, 1077 a
BAIRRO: bonussuco CEP: 07243580 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 33.247.743/0042-98
PROCESSO: 25351.569106/2014-92
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação de relatório de inspeção descrevendo a capacidade da empresa para executar a atividade de relacionada a substâncias sujeitas ao controle especial, emitido pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º, § 4º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.180, DE 23 DE OUTUBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:
Art. 1º Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: LG LOCAÇÕES E SERVIÇOS LTDA. - ME.
ENDEREÇO: Av. Durval de Goes Monteiro, 9217
BAIRRO: Tabuleiro dos Martins CEP: 57081285 - MACEIÓ/AL
CNPJ: 04.789.405/0001-01
PROCESSO: 25351.491465/2011-09
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A autorização objeto do petiçãoamento encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: SNA COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO EIRELI
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR HELENO CLÁUDIO FRAGOSO, Nº 727
BAIRRO: JARDIM IGUAÇU CEP: 26282011 - NOVA IGUAÇU/RJ
CNPJ: 16.736.512/0001-50
PROCESSO: 25351.029011/2013-22
EXPEDIENTES: 0563990/14-5 E 0563952/14-2
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A autorização objeto do petiçãoamento encontra-se caduca, conforme disposto no artigo 20º, § 2º da RDC 16/2014. Deverá ser realizado novo pedido de concessão

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.181, DE 23 DE OUTUBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:
Art. 1º Indeferir o Pedido de Renovação de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO



ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FERREIRA E ANDREA LTDA - ME
ENDEREÇO: Avenida Sabiá, 19472
BAIRRO: Parque Residencial Andrea CEP: 87083497 - MARIN-GÁPR
CNPJ: 08.866.695/0001-09
PROCESSO: 25351.631467/2007-21 AUTORIZ/MS: 1.07354.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: R.S.A. - DISTRIBUIDORA LTDA.
ENDEREÇO: RUA DOMINGAS, Nº. 182
BAIRRO: LOTEAMENTO VILA BOSQUE CEP: 42700000 - LAURO DE FREITAS/BA
CNPJ: 04.646.090/0001-43
PROCESSO: 25351.513036/2010-27 AUTORIZ/MS: 1.08943.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: BELKSON DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: Rua marechal floriano 167 - loja 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 95020370 - CAXIAS DO SUL/RS
CNPJ: 12.693.609/0001-72
PROCESSO: 25351.289288/2011-47 AUTORIZ/MS: 1.08975.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA FARMACEUTICA CADIS LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA ITAPUA, 1739
BAIRRO: BRASILIA CEP: 85504060 - PATO BRANCO/PR
CNPJ: 04.456.913/0001-78
PROCESSO: 25023.070015/2003-59 AUTORIZ/MS: 1.05876.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: N C DO REGO EPP
ENDEREÇO: RUA DAS ESTRELAS, Nº 974
BAIRRO: JARDIM MARCO ZERO CEP: 68903460 - MACAPÁ/AP
CNPJ: 84.409.085/0001-56
PROCESSO: 25013.041055/2005-74 AUTORIZ/MS: 1.06383.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: KEDRION BRASIL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: Rua Desvio Bucarest, quadra 255, Lote 11
BAIRRO: Jardim Novo Mundo CEP: 74703100 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 09.284.952/0001-59
PROCESSO: 25351.312206/2008-96 AUTORIZ/MS: 1.07577.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMO/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMO/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMO/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO
EMPRESA: LAPON INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA VIGARIO JOAQUIM PINTO 163
BAIRRO: CENTRO CEP: 55700000 - LIMOEIRO/PE
CNPJ: 35.356.799/0001-38
PROCESSO: 0606292 AUTORIZ/MS: 1.02060.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMBALAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
FABRICAR: MEDICAMENTO
REEMBALAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: HOSPFAR INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA 03, Nº 975, LOTES 5/7/8
BAIRRO: SETOR MORAIS CEP: 74620380 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 26.921.908/0001-21
PROCESSO: 25000.006924/95-11 AUTORIZ/MS: 1.02705.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPORTAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: CASA GRANADO LABORATÓRIOS, FARMÁCIAS E DROGARIAS S/A
ENDEREÇO: Rua Primeiro de Março, nº 14/16, Parte 2º e 3º Pavimentos
BAIRRO: Centro CEP: 20010000 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 33.109.356/0001-17
PROCESSO: 25991.001406/79 AUTORIZ/MS: 1.00817.2

ATIVIDADE/CLASSE
FABRICAR: INSUMO/MEDICAMENTO
PRODUIR: INSUMO/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA
ENDEREÇO: RUA LUIS GUILHERME DA SILVA 1001
BAIRRO: C.IND. CEL J.RABELO CEP: 35502284 - DIVINÓPOLIS/MG
CNPJ: 21.759.758/0001-88
PROCESSO: 25000.016645/98-27 AUTORIZ/MS: 1.03647.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMBALAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
FABRICAR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
REEMBALAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SOROLABOR COMERCIAL FARMACÊUTICA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOM AGUIRE, 489
BAIRRO: CENTRO CEP: 18035380 - SOROCABA/SP
CNPJ: 71.446.280/0001-04
PROCESSO: 25351.007740/00-37 AUTORIZ/MS: 1.04776.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.649, DE 18 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 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 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 e Insumos Farmacêuticos constantes do anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: Air Products Brasil Ltda
ENDEREÇO: Av Francisco Matarazzo, 1400 - Ed Milano 11º andar e 12º andar
BAIRRO: Água Branca CEP: 05001903 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 43.843.358/0001-99
PROCESSO: 25351.726264/2012-27 AUTORIZ/MS: 2.20001.2
ATIVIDADE/CLASSE
ENVASAR: GASES MEDICINAIS
FABRICAR: GASES MEDICINAIS
EMPRESA: TRANSJORI TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: Rua João Ranieri, nº 321
BAIRRO: Bonsucesso CEP: 07177120 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 64.666.936/0001-39
PROCESSO: 25351.063977/2005-00 AUTORIZ/MS: 1.06236.3
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: ELMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA MÁRIO RIBEIRO, Nº 549
BAIRRO: CENTRO CEP: 92990000 - ELDORADO DO SUL/RS
CNPJ: 04.932.432/0001-91
PROCESSO: 25025.043473/2002-00 AUTORIZ/MS: 1.05532.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: NATBIO IMPORTADORA LTDA
ENDEREÇO: RUA ORVILLE DERBY, 132
BAIRRO: MOOCA CEP: 03112030 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 12.671.880/0001-07
PROCESSO: 25351.148940/2013-01 AUTORIZ/MS: 1.09752.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: POLAR TRANSPORTES RODOVIARIOS LTDA
ENDEREÇO: RODÓVIA SANTOS DUMONT, KM 5, Nº 950
BAIRRO: CHACARA SÃO FRANCISCO CEP: 13052450 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 67.890.426/0001-39
PROCESSO: 25351.058592/2006-01 AUTORIZ/MS: 1.06578.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: COUTRANS TRANSPORTES E SERVIÇOS LTDA
ENDEREÇO: RUA PIRACICABA, Nº 283
BAIRRO: JARDIM GRAMACHO CEP: 25051310 - DUQUE DE CAXIAS/RJ

CNPJ: 01.682.917/0001-86
PROCESSO: 25351.056557/2003-05 AUTORIZ/MS: 1.05852.4
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMO/MEDICAMENTO
EMPRESA: PADRÃO DIST. DE PRODUTOS E EQUIP. HOSPI-TALARES PADRE CALLOU LTDA
ENDEREÇO: RUA FLORIANO PEIXOTO, Nº 308
BAIRRO: SÃO JOSÉ CEP: 50020060 - RECIFE/PE
CNPJ: 09.441.460/0001-20
PROCESSO: 25019.002112/2002-05 AUTORIZ/MS: 1.05593.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: EQUILIBRIUM DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI EPP
ENDEREÇO: Avenida Perimetral Q 09 L 114 E Lojas 01 e 02 n 2136
BAIRRO: Setor Coimbra CEP: 74533020 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 07.642.426/0001-98
PROCESSO: 25351.433660/2012-05 AUTORIZ/MS: 1.09394.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: BIOGEN IDEC BRASIL PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOUTOR CARDOSO DE MELO Nº 1184, 17º ANDAR, UNIDADES 17A E 17Z
BAIRRO: VILA OLÍMPIA CEP: 04548004 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 07.983.478/0001-74
PROCESSO: 25351.097835/2007-08 AUTORIZ/MS: 1.06993.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: GETFARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: Ra Maestro Joaquim Naegle, 398
BAIRRO: Lages CEP: 28634230 - NOVA FRIBURGO/RJ
CNPJ: 07.308.478/0001-47
PROCESSO: 25351.294814/2009-10 AUTORIZ/MS: 1.08110.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TOPMARCAS MEDICAMENTOS LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA JOAQUIM PEREIRA DE QUEIROZ, 990
BAIRRO: CENTRO CEP: 68795000 - BENEVIDES/PA
CNPJ: 04.431.915/0001-00
PROCESSO: 25351.321478/2013-11 AUTORIZ/MS: 1.09652.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: DROGEM DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA-ME
ENDEREÇO: RUA JOÃO SASSO, Nº 549 - FUNDOS
BAIRRO: SÃO GERALDO CEP: 29314650 - CACHOEIRO DE ITAPEMIRIM/ES
CNPJ: 12.261.472/0001-87
PROCESSO: 25351.707190/2011-11 AUTORIZ/MS: 1.09079.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: ZUK COMERCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA ME
ENDEREÇO: PC C-109, Nº88, QD.214, LT.09, SALAS 01 E 03
BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 74253430 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 04.637.249/0001-63
PROCESSO: 25351.265437/2009-13 AUTORIZ/MS: 1.07787.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DELLA MEDICAMENTOS LTDA -EP
ENDEREÇO: RUA OTTO BENACK, 691
BAIRRO: BOM RETIRO CEP: 89225500 - JOINVILLE/SC
CNPJ: 18.210.550/0001-09
PROCESSO: 25351.497211/2013-14 AUTORIZ/MS: 1.09767.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DENTAL OESTE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS E HOSPITALARES LTDA ME
ENDEREÇO: RUA SANTA CUSTODIA, 207
BAIRRO: BOA VISTA CEP: 47806070 - BARREIRAS/BA
CNPJ: 04.602.584/0001-26
PROCESSO: 25351.509733/2010-15 AUTORIZ/MS: 1.08566.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DIRECTA COMERCIAL HOSPITALAR LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA CAMPOS SALES, Nº 1860



ENDEREÇO: RUA EDELZITA BORGES BATISTA, Nº 55
BAIRRO: VILA QUITAUNA CEP: 06160002 - OSÁSCO/SP
CNPJ: 01.375.753/0001-44
PROCESSO: 25351.306693/2007-77 AUTORIZ/MS: 1.07137.8
PERÍODO: 03/09/2012 A 03/09/2013
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: INTERNACIONAL LATINOAMERICANA DE SERVIÇOS LTDA
ENDEREÇO: Avenida Marechal Câmara 160, sala 405
BAIRRO: centro CEP: 20020080 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 35.795.236/0001-46
PROCESSO: 25351.17127/2005-80 AUTORIZ/MS: 1.06186.1
PERÍODO: 13/06/2013 A 13/06/2014
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: Smith & Nephew Comércio de Produtos Médicos Ltda.
ENDEREÇO: AV. PRESIDENTE TANCREDO NEVES, 272
BAIRRO: JD. FLORESTA CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 13.656.820/0001-88
PROCESSO: 25351.623114/2011-81 AUTORIZ/MS: 1.09040.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: b. transportes ltda
ENDEREÇO: Avenida Getúlio Vargas 3540N
BAIRRO: Líder CEP: 80805184 - CHAPECÓ/SC
CNPJ: 04.353.469/0001-65
PROCESSO: 25351.345419/2011-86 AUTORIZ/MS: 1.08909.1
VALIDADE: 28/1/2014 a 28/1/2015
PROTOCOLO PRÓX. RENOVAÇÃO: 30/10/2014 a 30/11/2014
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: REAL S1 COMERCIO DE MATERIAIS E EQUIPAMENTOS LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA FERNANDO GONÇALVES DE ALMEIDA, 1164, PARTE
BAIRRO: CABUIÇ CEP: 26540290 - NILÓPOLIS/RJ
CNPJ: 06.004.051/0001-78
PROCESSO: 25351.450512/2005-87 AUTORIZ/MS: 1.06595.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TRANS-ROBERTO TRANSPORTADORA COMERCIAL LTDA ME
ENDEREÇO: RUA DA BALSA, Nº 909
BAIRRO: FREGUESIA DO O CEP: 02910001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 05.131.086/0001-05
PROCESSO: 25351.059357/2004-87 AUTORIZ/MS: 1.05846.4
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: MINAS BRASIL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: Rua Marcial Junior, 61
BAIRRO: Centro CEP: 37130000 - ALFENAS/MG
CNPJ: 12.491.298/0001-69
PROCESSO: 25351.152527/2011-87 AUTORIZ/MS: 1.08927.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ajato transportes ltda
ENDEREÇO: rua dom pedro II, 105
BAIRRO: PONTO NOVO CEP: 49097210 - ARACAJU/SE
CNPJ: 07.515.777/0001-38
PROCESSO: 25351.632214/2011-88 AUTORIZ/MS: 1.09221.0
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TRIÂNGULO DE BARRA MANSÁ COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: RUA SÃO JOÃO, Nº 135
BAIRRO: ANO BOM CEP: 27325150 - BARRA MANSÁ/RJ
CNPJ: 02.667.310/0001-90
PROCESSO: 25351.351826/2006-89 AUTORIZ/MS: 1.06770.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TG TRANSPORTES GERAIS E DISTRIBUIÇÃO LTDA EPP
ENDEREÇO: Rua Viana do Castelo, 1007
BAIRRO: São Francisco CEP: 31255160 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 03.562.929/0001-00
PROCESSO: 25351.646376/2007-91 AUTORIZ/MS: 1.07278.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: NUTRIFARM DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE INGREDIENTES LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA JOSÉ FELIX ALVES PACHECO, Nº 310
BAIRRO: VILA SERRALHEIRO CEP: 02835040 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 06.699.880/0001-12

PROCESSO: 25351.327852/2006-96 AUTORIZ/MS: 1.06740.3
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
FRACIONAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: GENESIO A. MENDES & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA SÃO LUIZ, Nº 127, GALPÃO K
BAIRRO: AEROPORTO CEP: 88705190 - TUBARÃO/SC
CNPJ: 82.873.068/0001-40
PROCESSO: 25351.017229/00-06 AUTORIZ/MS: 1.04861.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SAMAPI DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA EURICO GASPAR DUTRA, Nº 230
BAIRRO: CEPAC CEP: 13421450 - PIRACICABA/SP
CNPJ: 54.361.381/0001-63
PROCESSO: 250000406891 AUTORIZ/MS: 1.01979.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PONTES HOSPITALAR LTDA.
ENDEREÇO: TRAV. DE BREVES 842
BAIRRO: JURUNAS CEP: 66025150 - BELÉMPA
CNPJ: 63.822.597/0001-70
PROCESSO: 25010.009276/95 AUTORIZ/MS: 1.02792.8
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: NOGUEIRA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA PAIM FILHO, Nº 500
BAIRRO: CENTRO CEP: 95300000 - LAGOA VERMELHA/RN
CNPJ: 93.161.230/0001-13
PROCESSO: 25351.027781/00-77 AUTORIZ/MS: 1.04948.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: IMPORTADORA BRASTOKIO LTDA
ENDEREÇO: RUA DOS ALPES, Nº 440/464
BAIRRO: CAMBUÍ CEP: 01520030 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.479.904/0001-73
PROCESSO: 25991.004326/77 AUTORIZ/MS: 1.00104.9
PERÍODO: 13/02/2012 A 13/02/2013
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: CIRURGICA SÃO JOSÉ LTDA
ENDEREÇO: ROD. GERALDO SCAVONE 2300, GALPÕES 23 E 24
BAIRRO: RIO COMPRIDO CEP: 12305900 - JACAREÍ/SP
CNPJ: 55.309.074/0001-04
PROCESSO: 25000.000438/94 AUTORIZ/MS: 1.02420.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: CORRELATO/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: CORRELATO/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: CORRELATO/MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS VERMENSE LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA VEREADOR JOSE TARAMELLI, Nº 225
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 13790000 - SÃO BASTIÃO DA GRAMA/SP
CNPJ: 53.502.910/0001-39
PROCESSO: 25000.016556/99-80 AUTORIZ/MS: 1.04149.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ELFA PRODUTOS FARMACÊUTICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA PROJETADA Nº 106 LOTE D/ SALA 02
BAIRRO: PRAIA DO JACARÉ CEP: 58310000 - CABEDELO/PB
CNPJ: 35.425.172/0001-91
PROCESSO: 25018.000028/99-47 AUTORIZ/MS: 1.04220.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DIACOM COMERCIAL EIRELI
ENDEREÇO: RUA PITANGUI, Nº 108
BAIRRO: SÃO CRISTOVÃO CEP: 31110492 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 00.179.193/0001-90
PROCESSO: 25351.012642/00-67 AUTORIZ/MS: 1.04818.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CIRURGICA SANTA CRUZ COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA CORONEL OSCAR RAFAEL JOST, Nº 1955
BAIRRO: CENTRO CEP: 96815010 - SANTA CRUZ DO SUL/RS
CNPJ: 94.516.617/0001-53

PROCESSO: 25351.016989/00-14 AUTORIZ/MS: 1.04845.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CIRURGICA BEZERRA DISTRIBUIDORA LTDA
ENDEREÇO: RUA SÃO JOSÉ 1523
BAIRRO: NIX SEPT ROSADO CEP: 59031630 - NATAL/RN
CNPJ: 02.800.122/0001-98
PROCESSO: 25000.000103/00 AUTORIZ/MS: 1.04709.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: SOROLABOR COMERCIAL FARMACÊUTICA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOM AGUIRRE, 489
BAIRRO: CENTRO CEP: 18035380 - SOROCABA/SP
CNPJ: 71.446.280/0001-04
PROCESSO: 25351.007740/00-37 AUTORIZ/MS: 1.04776.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MAKENI CHEMICALS COMERCIO E INDUSTRIA DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA
ENDEREÇO: AV. PRESIDENTE JUSCELINO, Nº 570
BAIRRO: PIRAPORINHA CEP: 09950370 - DIADEMA/SP
CNPJ: 45.725.009/0001-06
PROCESSO: 25351.014744/00-16 AUTORIZ/MS: 1.04840.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMBALAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
FRACIONAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
REEMBALAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: N.R. DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: SCIA Quadra 08, Conjunto 07, Lote 14
BAIRRO: Guarã CEP: 71250705 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 03.322.655/0001-74
PROCESSO: 25351.020552/01-11 AUTORIZ/MS: 1.05136.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: COLORCON DO BRASIL LTDA
ENDEREÇO: RUA ELY, Nº 76
BAIRRO: PARQUE SÃO GEORGE CEP: 06708180 - COTIA/SP
CNPJ: 03.947.978/0001-53
PROCESSO: 25351.007432/01-56 AUTORIZ/MS: 1.05106.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: Lumax Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda
ENDEREÇO: AV. WILSON BEGO, 745
BAIRRO: Distrito Industrial CEP: 14406091 - FRANCA/SP
CNPJ: 49.228.695/0001-52
PROCESSO: 250000019993 AUTORIZ/MS: 1.02208.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: LEMES & LEMES - COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA-ME
ENDEREÇO: RUA BARTOLOMEU LOURENÇO DE GUSMÃO, Nº 4307
BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 81730040 - CURITIBA/PR
CNPJ: 07.829.706/0001-00
PROCESSO: 25351.460000/2008-71 AUTORIZ/MS: 1.22116.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.650, DE 18 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 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 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. Indefereir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Detalhe do Produto: LEVOID

| | | | | |
|--|--|-------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A. | | | 1.06.573-9 |
| CNPJ | 60.659.463/0029-92 | Autorização | | |
| Nome Comercial | LEVOID | | | |
| Classe Terapêutica | HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE 51 | | | |
| Registro | 105730366 | | | |
| Processo | 25351.237194/2006-41 | | | |
| Vencimento do Registro | 12/2021 | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | |
| 25 MCG COM CT BL AL X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 1 | 26/12/2006 | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660014 | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | | |
| Destinação | Comercial | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | | |
| Medicamento referência | Não | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | |
| 25 MCG COM CT BL AL X 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 3 | 26/12/2006 | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660030 | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | |

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL

 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração
 ORAL
 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
 [sem dados cadastrados]

Destinação
 Comercial

Restrito a hospitais
 Não Informado
 [sem dados cadastrados]

Tarja
 Não

Medicamento referência
 Não

Apresentação fracionada
 Não

Apresentação ATIVA
 Forma Farmacêutica
 25 MCG COM CT FR PLAS OPC X 100
 COMPRIMIDO SIMPLES

Validade
 24 meses

Princípio Ativo
 LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação
 [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL

 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração
 ORAL
 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
 [sem dados cadastrados]

Restrição de uso
 [sem dados cadastrados]

Destinação
 Comercial

Restrito a hospitais
 Não Informado
 [sem dados cadastrados]

Tarja
 Não

Medicamento referência
 Não

Apresentação fracionada
 Não

Apresentação ATIVA
 Forma Farmacêutica
 25 MCG COM CT FR PLAS OPC X 30
 COMPRIMIDO SIMPLES

Validade
 24 meses

Princípio Ativo
 LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação
 [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Nº Apres.
 5

Registro
 1057303660057

Data de Publicação
 26/12/2006

Nº Apres.
 6

Registro
 1057303660065

Data de Publicação
 26/12/2006

| | | | | | |
|---|--|-----------|--------------------|--|--|
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação ATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 50 MCG COM CT BL ALX 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 7 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660073 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

| | | | | | |
|---|--|-----------|--------------------|--|--|
| Apresentação ATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 50 MCG COM CT BL ALX 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 9 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660091 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação ATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 50 MCG COM CT FR PLAS OPC X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660111 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |

| | | | | | | |
|---|---|-----------|--|--|--|---|
| Restrição a hospitais | Não Informado | | | | | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | | | | Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados] |
| Medicamento referência | Não | | | | | Comercial |
| Apresentação fracionada | Não | | | | | Não Informado |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | | | | [sem dados cadastrados] |
| 50 MCG COM CT RR PLAS OPC X 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12 | | | | Não |
| Validade | 24 meses | Registro | | | | Não |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | | Não |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais | | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais | | | | | |
| | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | | |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | | | | |
| 75 MCG COM CT BL AL X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 13 | | | | |
| Validade | 24 meses | Registro | | | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais | | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais | | | | | |
| | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | | |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | | | | |
| 75 MCG COM CT BL AL X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17 | | | | |
| Validade | 24 meses | Registro | | | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais | | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais | | | | | |
| | [sem dados cadastrados] | | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------|---------------|--------------------|------------|
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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 <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Restrição de uso | | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Tarja | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | | | | | |
| 75 MCG COM CT FR PLAS OPC X 30 | Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES | Nº Apres. | 18 | Data de Publicação | 26/12/2006 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660189 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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 <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Restrição de uso | | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Tarja | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | | | | | |
| 88 MCG COM CT BL AL AL X 100 | Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES | Nº Apres. | 19 | Data de Publicação | 26/12/2006 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660197 | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------|---------------|--------------------|------------|
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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 <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Restrição de uso | | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Tarja | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | | | | | |
| 88 MCG COM CT BL AL AL X 30 | Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES | Nº Apres. | 21 | Data de Publicação | 26/12/2006 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660219 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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 <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Restrição de uso | | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Tarja | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

| | | | | | |
|---|--|-----------|--------------------|--|--|
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 100 MCG COM CT BL-AL-X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 25 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660251 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA MANITOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> [sem dados cadastrados] | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 88 MCG COM CT FR PLAS OPC X 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 24 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660243 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> [sem dados cadastrados] | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------|--------------------|--|--|
| 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 <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Restrição de uso | | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Tarja | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 100 MCG COM CT FR PLAS OPC X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 29 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660294 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA MANITOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 100 MCG COM CT FR PLAS OPC X 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660308 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA MANITOL | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 112 MCG COM CT BL AL AL X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660316 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 112 MCG COM CT BL AL AL X 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 33 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660332 | | |

| | | | | | | | |
|---|---|---|---|-----------|---------------|--------------------|------------|
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | Forma Farmacêutica | COMPRIMIDO SIMPLES | Nº Apres. | 36 | Data de Publicação | 26/12/2006 |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | Validade | 24 meses | Registro | 1057303660367 | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Local de Fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>(sem dados cadastrados)</i> | Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | Local de Fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA único | Sem IFA Cadastrado | IFA único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | 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 prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacêutica | Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | | Data de Publicação | |
| 112 MCG COM CT FR PLAS OPC X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 125 MCG COM CT BL AL X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 35 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Validade | 24 meses | Registro | 1057303660359 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>(sem dados cadastrados)</i> | Local de Fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA único | Sem IFA Cadastrado | IFA único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | 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 prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | Apresentação fracionada | Não | | | | |

| | | | | | |
|---|---|-----------|--------------------|--|--|
| Restrito a hospitais | Não informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | | | | | |
| 125 MCG COM CT BL AL X 30 | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| Validade | COMPRIMIDO SIMPLES | 39 | 26/12/2006 | | |
| Princípio Ativo | 24 meses | Registro | 1057303660391 | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Embalagem | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | | | | | |
| 125 MCG COM CT FR PLAS OPC X 100 | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| Validade | COMPRIMIDO SIMPLES | 41 | 26/12/2006 | | |
| Princípio Ativo | 24 meses | Registro | 1057303660413 | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Embalagem | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |

| | | | | | |
|---|---|-----------|--------------------|--|--|
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | | | | | |
| 125 MCG COM CT FR PLAS OPC X 30 | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| Validade | COMPRIMIDO SIMPLES | 42 | 26/12/2006 | | |
| Princípio Ativo | 24 meses | Registro | 1057303660421 | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Embalagem | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Internacionais | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | | | | | |
| 150 MCG COM CT BL AL X 100 | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| Validade | COMPRIMIDO SIMPLES | 43 | 26/12/2006 | | |
| Princípio Ativo | 24 meses | Registro | 1057303660431 | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Embalagem | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |

| | |
|--|--|
| Local de fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica |
| 150 MCG COM CT BL AL X 30 | COMPRI MDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica |
| 150 MCG COM CT FR PLUS OPC X 100 | COMPRI MDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica |
| 150 MCG COM CT FR PLUS OPC X 100 | COMPRI MDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica |
| 150 MCG COM CT FR PLUS OPC X 100 | COMPRI MDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |

Princípio Ativo
LEVOTIROXINA SÓDICA
[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem
• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais
• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA Único

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

150 MCG COM CT FR PLUS OPC X 30

COMPRI MDO SIMPLES

Validade

24 meses

Princípio Ativo

LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais
• ACHE LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA Único

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

Data de Publicação

26/12/2006

Nº Apres.

48

Registro

1057303660480

Data de Publicação

26/12/2006

Nº Apres.

47

Registro

1057303660472

| | | | |
|--|---|------------------|---------------------------|
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 175 MCG COM CT BL AL X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 49 | 26/12/2006 |
| Validade | Validade | Registro | 1057303660499 |
| 24 meses | 24 meses | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Via de Administração | ORAL | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação Fracionada | Não | | |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 175 MCG COM CT BL AL X 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 51 | 26/12/2006 |
| Validade | Validade | Registro | 1057303660510 |
| 24 meses | 24 meses | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Via de Administração | ORAL | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |

| | | | |
|--|---|------------------|---------------------------|
| Restrito a hospitais | Não informado | Nº Apres. | Data de Publicação |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | 53 | 26/12/2006 |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação Fracionada | Não | | |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacêutica | Registro | 1057303660537 |
| 175 MCG COM CT FR PLAS OPC X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | | |
| Validade | Validade | Registro | 1057303660537 |
| 24 meses | 24 meses | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Via de Administração | ORAL | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação Fracionada | Não | | |
| Apresentação [ATIVA] | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 175 MCG COM CT FR PLAS OPC X 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 54 | 26/12/2006 |
| Validade | Validade | Registro | 1057303660545 |
| 24 meses | 24 meses | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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
[sem dados cadastrados]

Restrição de uso
Comercial

Destinação
Não Informado
[sem dados cadastrados]

Restrito a hospitais
Não

Tarja
Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Apresentação **[ATIVA]**
200 MCG COM CT BL AL X 100

Validade
24 meses

Princípio Ativo
LEVOTIROXINA SÓDICA
[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração
ORAL

IFA Único
Sem IFA Cadastrado

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

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso
[sem dados cadastrados]

Destinação
Comercial

Restrito a hospitais
Não Informado

Tarja
[sem dados cadastrados]

Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Apresentação **[ATIVA]**
200 MCG COM CT BL AL X 30

Validade
24 meses

Princípio Ativo
LEVOTIROXINA SÓDICA
[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração
ORAL

IFA Único
Sem IFA Cadastrado

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

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso
[sem dados cadastrados]

Destinação
Comercial

Restrito a hospitais
Não Informado

Tarja
[sem dados cadastrados]

Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Apresentação **[ATIVA]**
200 MCG COM CT FR PLAS OPC X 100

Validade
24 meses

Princípio Ativo
LEVOTIROXINA SÓDICA
[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
• ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração
ORAL

IFA Único
Sem IFA Cadastrado

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

Restrição de prescrição
Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso
[sem dados cadastrados]

Destinação
Comercial

Restrito a hospitais
Não Informado

Tarja
[sem dados cadastrados]

Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Apresentação **[ATIVA]**
200 MCG COM CT FR PLAS OPC X 30

Validade
24 meses

Princípio Ativo
LEVOTIROXINA SÓDICA
[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da
Apresentação

Embalagem
• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Nº Apres. 59

Registro 1057303660596

Data de Publicação 26/12/2006

Nº Apres. 60

Registro 1057303660601

Data de Publicação 26/12/2006

| | | | | | |
|---|---|-----------|--------------------|--|--|
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação ATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 38MCC COM CT BL AL X 30 | COMPRIMIDO SIMPLES | 61 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660618 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |

| | | | | | |
|---|---|-----------|--------------------|--|--|
| Apresentação ATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 38MCC COM CT BL AL X 100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 63 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660634 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação ATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 25 MCC COM CT BL AL X 15 | COMPRIMIDO SIMPLES | 65 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660650 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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) Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de prescrição | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |

| | | | | | |
|--|--|-----------|--------------------|--|--|
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 38 MCG COM CT BL AL AL X 15 | COMPRIMIDO SIMPLES | 68 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660669 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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) | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 50 MCG COM CT BL AL AL X 15 | COMPRIMIDO SIMPLES | 67 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660677 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | [sem dados cadastrados] | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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) | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |

| | |
|---|--|
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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) |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrição de uso | Comercial |
| Destinação | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Tarja | Não |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacéutica |
| 125 MCG COM CT BL.AL.X 15 | COMPRIMIDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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) |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrição de uso | Comercial |
| Destinação | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Tarja | Não |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacéutica |
| 150 MCG COM CT BL.AL.X 15 | COMPRIMIDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |

| | |
|---|--|
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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) |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrição de uso | Comercial |
| Destinação | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Tarja | Não |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacéutica |
| 100 MCG COM CT BL.AL.X 15 | COMPRIMIDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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) |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrição de uso | Comercial |
| Destinação | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrito a hospitais | Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Tarja | Não |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacéutica |
| 112 MCG COM CT BL.AL.X 15 | COMPRIMIDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |

Nº Apres. 72
Registro 1057303660723
Data de Publicação 26/12/2006

Nº Apres. 71
Registro 1057303660715
Data de Publicação 26/12/2006

Nº Apres. 73
Registro 1057303660731
Data de Publicação 26/12/2006

| | | | | | |
|---|---|-----------|--------------------|--|--|
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 25 MCG COM CT BL AL AL X 30 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 4 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660049 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 50 MCG COM CT BL AL AL X 100 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 8 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660081 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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
(sem dados cadastrados)

Restrição de uso
(sem dados cadastrados)

Destinação
Comercial

Restrito a hospitais
Não Informado

Tarja
(sem dados cadastrados)

Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Apresentação INATIVA

Forma Farmacêutica

50 MCG COM CT BL AL AL X 30 (EMB. FRAC.)

COMPRIMIDO SIMPLES

Nº Apres. 10

Data de Publicação

26/12/2006

Validade

24 meses

Registro

1057303660103

Princípio Ativo

LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da

Apresentação

(sem dados cadastrados)

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Sem IFA Cadastrado

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

(sem dados cadastrados)

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

(sem dados cadastrados)

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação INATIVA

Forma Farmacêutica

75 MCG COM CT BL AL AL X 100 (EMB. FRAC.)

COMPRIMIDO SIMPLES

Nº Apres. 14

Data de Publicação

26/12/2006

Validade

24 meses

Registro

1057303660146

Princípio Ativo

LEVOTIROXINA SÓDICA

Complemento Diferencial da

Apresentação

(sem dados cadastrados)

Embalagem

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

1057303660200

Registro

24 meses

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da

Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da

Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

Fabricantes Internacionais

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da

Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Fabricantes Nacionais

Fabricantes Internacionais

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da

Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Fabricantes Nacionais

Fabricantes Internacionais

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da

Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

| | | | | | |
|---|--|-----------|--------------------|--|--|
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | | | | | |
| Forma Farmacêutica | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 100 MCG COM CT BL.AL.X 100 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 26 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660261 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Embalagem | | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | | | | | |
| Forma Farmacêutica | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 100 MCG COM CT BL.AL.X 30 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 28 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660286 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA MANTOL <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Embalagem | | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | | | | | |
| Forma Farmacêutica | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 100 MCG COM CT BL.AL.X 30 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 32 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660324 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Embalagem | | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Restrito a hospitais | Não informado | | | | |
| Tarja | <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Medicamento referência | Não | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | | | | | |
| Forma Farmacêutica | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação | | |
| 112 MCG COM CT BL.AL.X 30 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 34 | 26/12/2006 | | |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660340 | | |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA <i>(sem dados cadastrados)</i> | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | | | |
| Embalagem | | | | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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 | | | | |

| | | | |
|---|--|-----------|--------------------|
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | ORAL | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 125 MCG COM CT BL.AL.AL.X 100 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 38 | 26/12/2006 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660383 |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | ORAL | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 125 MCG COM CT BL.AL.AL.X 30 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 40 | 26/12/2006 |

| | | | |
|---|--|-----------|--------------------|
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660405 |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | ORAL | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Medicamento referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |
| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | Forma Farmacéutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
| 150 MCG COM CT BL.AL.AL.X 100 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES | 44 | 26/12/2006 |
| Validade | 24 meses | Registro | 1057303660448 |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | ORAL | | |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Destinação | Comercial | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |

| | |
|---|---|
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Restrição de uso | |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input type="checkbox"/> [ATIVA] | |
| Forma Farmacêutica | Forma Farmacêutica |
| 175 MCG COM CT BL AL X 30 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input type="checkbox"/> [ATIVA] | |
| Forma Farmacêutica | Forma Farmacêutica |
| 200 MCG COM CT BL AL X 100 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Nº Apres. | 56 |
| Data de Publicação | 26/12/2006 |
| Registro | 1057303660529 |

| | |
|---|---|
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input type="checkbox"/> [ATIVA] | |
| Forma Farmacêutica | Forma Farmacêutica |
| 150 MCG COM CT BL AL X 30 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Destinação | Comercial |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Medicamento referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |
| Apresentação <input type="checkbox"/> [ATIVA] | |
| Forma Farmacêutica | Forma Farmacêutica |
| 175 MCG COM CT BL AL X 100 (EMB. FRAC.) | COMPRIMIDO SIMPLES |
| Validade | 24 meses |
| Princípio Ativo | LEVOTIROXINA SÓDICA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA |
| Local de fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i> |
| Via de Administração | ORAL |
| IFA Único | Sem IFA Cadastrado |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE |
| Nº Apres. | 50 |
| Data de Publicação | 26/12/2006 |
| Registro | 1057303660502 |

Medicamento referencia Não
Apresentação fracionada Não

Voltar

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/external/index.html>, pelo código 10102017041000037

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 955, DE 4 DE ABRIL DE 2017
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

RESOLUÇÃO - RE Nº 923, DE 4 DE ABRIL DE 2017
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 1º Conceder-se-á (s) Empress(es) Consumidor(es) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 1º Conceder-se-á (s) Empress(es) Consumidor(es) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
- RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;
- RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada da Diretoria Colegiada - RDC nº 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
- RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;
- RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada da Diretoria Colegiada - RDC nº 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

RESOLUÇÃO - RE Nº 924, DE 4 DE ABRIL DE 2017
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

RESOLUÇÃO - RE Nº 921, DE 3 DE ABRIL DE 2017
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 1º Conceder-se-á (s) Empress(es) Consumidor(es) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 1º Conceder-se-á (s) Empress(es) Consumidor(es) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
- RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;
- RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada da Diretoria Colegiada - RDC nº 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
- RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;
- RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada da Diretoria Colegiada - RDC nº 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 1º Conceder-se-á (s) Empress(es) Consumidor(es) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 1º Conceder-se-á (s) Empress(es) Consumidor(es) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
- RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;
- RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada da Diretoria Colegiada - RDC nº 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
- RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;
- RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada da Diretoria Colegiada - RDC nº 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 da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 1º Conceder-se-á (s) Empress(es) Consumidor(es) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

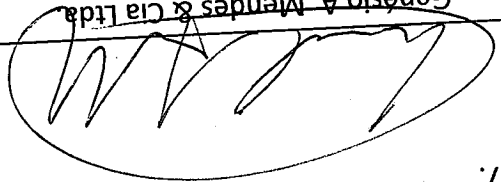
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 1º Conceder-se-á (s) Empress(es) Consumidor(es) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.



RG: 5/R 165.095
CPF: 009.543.309-00

RG: 3.639.317
CPF: 022.863.419-90
(Procuradora Legal)

RG: 4.437.317
CPF 056.117.999-90
(Procurador Legal)

~~Genésio A. Mendes & Cia Ltda~~


Tubarão, 17 de outubro de 2017.

Por ser expressão da verdade, firmamos o presente.

A empresa GENÉSIO A MENDES & CIA LTDA, inscrita no CNPJ 82.873.068/0001-40, para fins de participação no processo licitatório PREGÃO ELETRÔNICO Nº 194/2017, instaurado pelo município de Francisco Beltrão, DECLARA, sob as penas da lei, que até a presente data não existem fatos impeditivos previstos no art. 9º da Lei Federal nº 8.666/93 para sua habilitação no presente processo licitatório, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências supervenientes a entrega dos documentos de habilitação, que venham a alterar sua situação quanto a capacidade jurídica, técnica, regularidade fiscal e econômico-financeira.

(Inexistem Fatos Supervenientes Impeditivos da Habilitação)

DECLARAÇÃO

AO MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO
PROCESSO Nº 754/2017
EDITAL DE PREGÃO ELETRÔNICO Nº 194/2017

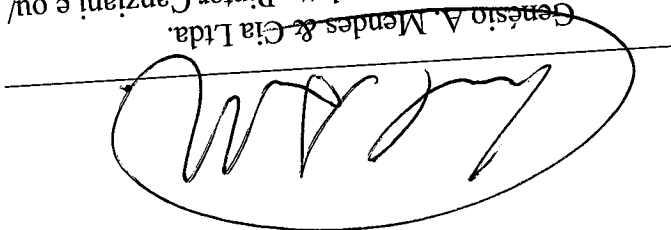


Genésio A. Mendes & Cia Ltda
CNPJ : 82.873.068/0001-40
Rua : São Luiz, 127, Bairro Aeroporto
Tubarão, SC - cep 88.705-190
0800 6436666 ou 0800 7096666
www.gam.com.br - licita@gam.com.br

Genésio Antônio Mendes e / ou Juliana Bortolatto Pinter Canziani e ou/ Leandro de Andrade
RG: 5/R 165.095
CPF: 009.543.309-00

Genésio A. Mendes & Cia Ltda.
RG: 3.639.317
CPF: 022.863.419-90
(Procuradora Legal)

Genésio A. Mendes & Cia Ltda.
RG: 4.437.317
CPF 056.117.999-90
(Procurador Legal)



Tubarão, 17 de outubro de 2017.

A empresa Genésio A Mendes & Cia Ltda, inscrita no CNPJ sob nº 82.873.068/0001-40, por intermédio de seu procurador Legal, DECLARA, para fins do dispositivo V do art. 27 da lei 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 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 (dezesseis) anos. Ressalva emprega menor, a partir de 14 (quatorze) anos, na condição de aprendiz.

DECLARAÇÃO
(Inciso XXXIII do art. 7º da CF)

AO MUNICÍPIO DE FRANCISCO BELTRÃO
PROCESSO Nº 754/2017
EDITAL DE PREGÃO ELETRÔNICO Nº 194/2017

Genésio A. Mendes & Cia Ltda
CNPJ : 82.873.068/0001-40
Rua : São Luiz, 127, Bairro Aeroporto
Tubarão, SC - cep 88.705-190
0800 6436666 ou 0800 7096666
www.gam.com.br - licita@gam.com.br

