

001781

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + CP MED	SUSPENSAO ORAL	5	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100055
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR VD AMB X 50 ML + 25 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	6	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100063
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

001783

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
ATIVA			
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	7	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100071
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		

001784

Conservação	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
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR VD AMB X 50 ML + 100 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	8	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100081
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		

001785

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial Institucional
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
ATIVA			
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED	SUSPENSAO ORAL	9	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100098
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		

001786

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			

001787

40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR PLAS AMB X 100 ML + 25 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	10	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100101
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		

001788

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	11	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100111
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		

001789

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
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	12	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100128
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

001700

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
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS CT FR PLAS AMB X 50 ML + COP	SUSPENSAO ORAL	13	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100136
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS CX 25 FR PLAS AMB X 50 ML + 25 COP (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	14	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100144
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

001792

Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS CX 50 FR PLAS AMB X 50 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	15	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100152
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR		

001793

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA 40 MG/ML + 8 MG/ML SUS CX 100 FR PLAS AMB X 50 ML + 100 COP (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	16	27/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1037004100160
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

BOAS PRÁTICAS

Actavis



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

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

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0039-09
Endereço: Avenida José Andraus Gassam, 1898 - Distrito Industrial	
Município: Uberlândia	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1138795/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kanistrasse 2, 33790 Halle/ Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Laboratórios Bagó do Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0001-90
Autorização de Funcionamento nº: 1.05626-4	
Processo(s): 2351.202/19/2014-50	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêuticas:	
Produtos estéreis: pós injetáveis.	
Motivo: A empresa importadora informou desistência da certificação.	

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Endereço: Rua Barão de Petrópolis, 311 - Rio Comprido	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1135230/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	

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

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Empresa Fabricante: Fersinsa Cib S.A. de C.V.	
Endereço: Rincón del Gato, Camino a Guanajuato s/n, 25900 Ramos Arizpe, Coahuila	
País: México	
Empresa Solicitante: Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 92.265.552/0001-40
Autorização de Funcionamento: 1.01.819-6	Expediente(s): 0456274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina	

Empresa Fabricante: F.I.S. - Fabbrica Italiana Sintetici S.p.A.	
Endereço: Viale Milano, 26/2 - 36073, Montebelluna	
País: Itália	
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1092472/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: efavirenz	

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

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

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

Empresa Fabricante: Suven Life Sciences Limited - Unit 3	
Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telengana	
País: Índia	
Empresa Solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 1140875/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina	

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

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

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

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



PROCESSO: 25351.203566/2006-36 AUTORIZ/MS: 3.03314.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: M. F. DA S. FRANCO
 ENDEREÇO: RUA BERNAL DO COITO, Nº 504
 BAIRRO: UMARIZAL CEP: 66055030 - BELÉMPA.
 CNPJ: 08.084.503/0001-02
 PROCESSO: 25351.145195/2013-51 AUTORIZ/MS: 3.05454.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.860, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

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

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 Indefinir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Saneantes Domissanitários, constantes no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: MAHA GLOBAL COMERCIO INTERNACIONAL IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA REPUBLICA DO LIBANO 61 SAIA 1014
 BAIRRO: CEP: RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 07.082.081/0001-63

PROCESSO: 25351.752531/2014-15

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: TOPMEDLAR NUTRIÇÃO CLÍNICA E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
 ENDEREÇO: SAAN QUADRA 04 LOTE 666
 BAIRRO: ASA NORTE CEP: 70632400 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 10.266.935/0001-78

PROCESSO: 25351.648790/2014-47

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não apresentação de relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: unimed joão pessoa cooperativa de trabalho médico
 ENDEREÇO: av carneiro da cunha, 466
 BAIRRO: CEP: JOÃO PESSOA/PB
 CNPJ: 08.680.639/0006-81

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.871, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

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

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

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Wockhard Limited	
Endereço: Biotech Park, H-14/2, Midc, Wahi, Aurangabad - 431136 Maharashtra	
País: Índia	
Empresa solicitante: Meizler UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento nº: 1.02361-9	
Expediente(s): 0873824/13-6; 0873857/13-2	
Motivo: descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de medicamentos (RDC 17/2010), conforme art. 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.872, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinatura/index.html>, pelo código 10102014122200136

PROCESSO: 25351.740414/2014-60
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 A empresa realizou o pedido de funcionamento no CNPJ da filial, contrariando o artigo 10º, § 1º da RDC nº 16/2014. A Autorização de Funcionamento é concedida à matriz, ficando os estabelecimentos filiais sujeitos apenas ao licenciamento pela Autoridade Sanitária Local.
 EMPRESA: DROGARIA ONOFRE LTDA.
 ENDEREÇO: PRAÇA DA SÉ, Nº 174
 BAIRRO: CENTRO CEP: 01001000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 61.549.259/0001-80
 PROCESSO: 25351.708349/2014-84
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.861, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

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

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 Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização de Funcionamento das Empresas de Produtos para Saúde, constantes do anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: DAUCHER DO BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 NORTE KM 2, loja 09
 BAIRRO: CARAPINA CEP: 29161590 - SERRA/ES
 CNPJ: 06.208.208/0001-03

PROCESSO: 25351.326654/2005-24

AUTORIZ/MS: 15351HW/653 (8.02722.3)

ATIVIDADE/CLASSE
 COMERCIALIZAR CORRELATO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.862, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

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

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:

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
 Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de 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.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca UK Limited	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire SK10 2NA	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.727/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 1.01618-1	Autorização Especial nº: 1.20230-8
Expedientes nºs: 0544733/14-0; 0544725/14-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: implantes	
Produtos esteréis: embalagem secundária	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos	

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de C.V.	
Endereço: Ojo de Agua S/N C.P. 94450, Jiliscoquihán, Orizaba, Veracruz	
País: México	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento nº: 1.07056-8	

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



COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
PRESTACÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS: -

EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA CAMPOBRAS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA MATOS LEAO 403
BAIRRO: CENTRO CEP: 86860000 - JARDIM ALEGRE/PR
CNPJ: 85.516.482/0016-76
PROCESSO: 25351.540069/2016-98 AUTORIZ/MS: 7.49131.7
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
FRACIONAMENTO: -
PRESTACÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS: -

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.344, DE 15 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, resolve:

Art. 1º Alterar 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: G W MANIPULACÃO FARMACEUTICA LTDA ME
ENDEREÇO: R OSWALDO CRUZ, 1200
BAIRRO: CENTRO CEP: 83601150 - CAMPO LARGO/PR
CNPJ: 05.043.205/0001-78
PROCESSO: 25351.052958/2015-11 AUTORIZ/MS: 1.13553.6
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: FLAVIO AUGUSTO TEMPORIM CHIARARI - ME
ENDEREÇO: AV. 09 DE JULHO, 198
BAIRRO: CENTRO CEP: 17930000 - TUPI PAULISTA/SP
CNPJ: 08.690.668/0001-10
PROCESSO: 25351.616085/2013-16 AUTORIZ/MS: 1.40210.3
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: MONTEMÓR & CARVALHO COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA-ME
ENDEREÇO: QUADRA 404 SUL AVENIDA LO 11 LOTE 12 S/N sala 04
BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77021640 - PALMAS/TO
CNPJ: 16.613.677/0001-35
PROCESSO: 25351.387978/2015-19 AUTORIZ/MS: 1.14221.5
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.345, DE 15 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, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: FRANCK BORGES XAVIER me
ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE VARGAS 588
BAIRRO: CENTRO CEP: 96180000 - CAMAQUÁ/RS
CNPJ: 23.890.879/0001-90
PROCESSO: 25351.533789/2016-05 AUTORIZ/MS: 1.16061.5
ATIVIDADE/CLASSE

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: T.&W FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDES DA CUNHA, N 382
BAIRRO: MARES CEP: 40445201 - SALVADOR/BA
CNPJ: 19.118.127/0001-38
PROCESSO: 25351.493386/2016-16 AUTORIZ/MS: 1.16066.3
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: MEDIDA EXATA PATOS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA ME
ENDEREÇO: RUA DR PEDRO FIRMINO, 86
BAIRRO: centro CEP: 58700070 - PATOS/PB
CNPJ: 26.127.680/0001-00
PROCESSO: 25351.545263/2016-60 AUTORIZ/MS: 1.16069.4
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: BIOERVAS FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA VALENCIO SOARES RODRIGUES, Nº89 - SALA 03
BAIRRO: CENTRO CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 01.590.219/0005-84
PROCESSO: 25351.545261/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.16068.1
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: AMÊNDOA DOCE FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA BORGES DE MEDEIROS, Nº 654, 1º ANDAR
BAIRRO: CENTRO CEP: 95020310 - CAXIAS DO SUL/RS
CNPJ: 06.297.697/0001-90
PROCESSO: 25351.506410/2016-86 AUTORIZ/MS: 1.16070.6
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.346, DE 15 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 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: Kern Pharma SL	
Endereço: Polígono Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona)	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 1798733/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Geolab Indústria Farmacéutica S/A	CNPJ: 03.485.572/0001-04
Endereço: Vila Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 A 08 N.º: S/Nº Bairro: DAIA	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2	Expediente(s): 1970396/16-1; 1970496/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pós e pós efervescentes.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.349, DE 15 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 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016121900036

ANEXO

Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited.	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield SK10 2NA	
País: Reino Unido.	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1971883/16-7 e 1971924/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	
Produtos estéreis: implantes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de C.V.	
Endereço: Ojo de Agua S/N, C.P. 94450, Mpio. Ixtaczoquitlan, Orizaba, Veracruz	
País: México	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1799031/16-9 e 1799034/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Catalent France Beinheim SA.	
Endereço: 74, rue Principale - Beinheim	
País: França	
Empresa solicitante: Pharlab Indústria Farmacéutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 0426595/15-5 e 1748041/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).	

Empresa Fabricante: H. Lundbeck A/S	
Endereço: Østlillevej 9, DK-2500 Copenhagen - Valby	
País: Dinamarca	
Empresa solicitante: Lundbeck Brasil Ltda.	CNPJ: 04.522.600/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.00.475-0	Expediente(s): 1396469/16-1 e 1397322/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Líquidos não estéreis: soluções.	

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

HIPOLABOR 25-07-18



44

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 141, segunda-feira, 25 de julho de 2016

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.983, DE 22 DE JULHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0002-04
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO
	CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Autorização Especial: 1.21.610-7
Expediente(s): 1204596/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	
Insussumos Farmacêuticos.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dupnitsa AD	
Endereço: 3 Samokovsko Shosse Str, Dupnitsa 2600	
País: Bulgária	
Empresa solicitante: Aclavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1061664/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bipro GmbH	
Endereço: Robert-Gerwig-Str. 4, 78224 Singen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 10.742.412/0004-01
Autorização de Funcionamento: 1.08.037-9	Expediente(s): 1213189/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estereis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company	
Endereço: State Road nº 3, Km 77.5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1563092/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estereis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Emcure Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune 411057, Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1202904/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estereis citotóxicos: nós liofilizados.	

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

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC.	
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 1100303/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estereis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

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

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

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

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: EMS Sigma Pharma Ltda.	CNPJ: 00.923.140/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.03.569-5	Expediente(s): 2029146/16-9

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

TEUTO - 11-04-18

Nº 68, segunda-feira, 11 de abril de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

35



EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO: NÚCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.584/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86
AUTORIZ/M: 7.06651-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.
EMPRESA: Maria Concebida Mendes Alves - ME ENDEREÇO: Rua Antonio C. Valadares, 322 BAIRRO: CEP: - URUANA DE MINAS/MG CNPJ: 18.836.108/0001-84 PROCESSO: 25351.032704/2015-87
AUTORIZ/M: 7.36150-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS.
EMPRESA: FARMÁCIA CAVALCANTI LTDA ENDEREÇO: RUA SENADOR PINHEIRO RAMOS Nº 303 BAIRRO: CENTRO CEP: 53825000 - PAUDALHO/PE CNPJ: 04.169.910/0001-53 PROCESSO: 25351.695507/2014-92
AUTORIZ/M: 7.32623-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: centro CEP: 84240000 - PIRAÍ DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-94
AUTORIZ/M: 7.22167-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogas, em conformidade com o anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA M&G LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 QD 02 LT 09 LJ 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAÍSO DE GOIAS/GO CNPJ: 10.643.578/0001-10 PROCESSO: 25351.478514/2010-06

RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 7 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 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: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP	CNPJ: 79.648.523/0001-07
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial	
Município: São José	UF: SC CEP: 88104-810
Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4	Expediente(s): 0891160/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Endereço: Rua Antônio João, Predios 168, 194 e 218, Cordovil	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ CEP: 21250-150
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0787766/15-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016041100035

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: ÔMEGA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA ENDEREÇO: Q CLS (COMERCIO) 4 BLOCO B LOTE: 03; LOJA: 01 E 03; TERREO BAIRRO: RIACHO FUNDO I CEP: 71820512 - RIACHO FUNDO/DF CNPJ: 24.887.143/0001-25 PROCESSO: 25351.261255/2013-11

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Alteração de endereço já foi contemplada em outro expediente (1365933/16-2).

EMPRESA: FARMÁCIA PLANALTO LTDA ME ENDEREÇO: r joao pedro ribeiro, Nº 452 BAIRRO: planalto CEP: 55920000 - ITAMBÉ/PE CNPJ: 07.055.390/0001-46 PROCESSO: 25351.138217/2015-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: MARCIA MIDORI MATSURA IBIUNA ME ENDEREÇO: RUA MONSENHOR CINTRA BAIRRO: CENTRO CEP: 18150000 - IBIUNA/SP CNPJ: 21.279.780/0001-20 PROCESSO: 25351.082901/2015-47

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: BIOPHYTOS MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA LONDRES, Nº 139 BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 32340570 - CONTAGEM/MG CNPJ: 03.226.931/0001-09 PROCESSO: 25351.280666/2007-67

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado encontra-se ilegível e que impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.

EMPRESA: DROGARIAS ELLO EIRELI - ME ENDEREÇO: av. t-63 nº 4.622 qd.02 Il.97 BAIRRO: parque anhangueira CEP: 74335102 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO CNPJ: 33.259.805/0001-03 PROCESSO: 25351.314196/2014-71

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: FARMÁCIA MANFRON LTDA ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA, 02 BAIRRO: CENTRO CEP: 84460000 - JVAI/PR CNPJ: 13.337.722/0001-88 PROCESSO: 25351.275308/2013-81

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante do documento apresentado diverge daquele cadastrado na autorização da empresa, em desacordo com a Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: ELIEZER MORENO ELIATERO DROGARIA - EPP ENDEREÇO: RUA JOSEFA ALVES DE SIQUEIRA, Nº 260 BAIRRO: JARDIM ANHANGUEIRA CEP: 11718000 - PRAIA GRANDE/SP CNPJ: 53.011.631/0001-99 PROCESSO: 25351.616163/2013-82

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço atualizado não consta da Licença Sanitária apresentada, contrariando o artigo 7º, Parágrafo primeiro, da Resolução RDC 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 893, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GMO COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA ME ENDEREÇO: rua manoel linhares junior 105 terço sala 01 BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 89110000 - GASPÁR/SC CNPJ: 13.421.677/0001-45 PROCESSO: 25351.956802/2016-92
AUTORIZ/M: 1.15322-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 894, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

Art. 1º Alterar 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-70 PROCESSO: 25351.928151/2016-41
AUTORIZ/M: 1.15296-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: MANIPULACAO ALTERNATIVA ITANHANDU LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA DR. OLAVO GOMES PINTO, Nº 34 BAIRRO: CENTRO CEP: 37464000 - ITANHANDU/MG CNPJ: 41.657.511/0001-68 PROCESSO: 25000.003127/99-61
AUTORIZ/M: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

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

Empresa: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Endereço: VP 7D, Módulo 11, Quadra 13, Doin	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75132-140
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente (s): 0722414/15-1, 0722640/15-3, 0722537/15-7 e 0722626/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções (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 esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com esterilização terminal), pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 7 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 Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

Ronboxy



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.104, DE 28 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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

Art. 1º Cancelar as Certificações de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pelas Resoluções RE nº 1.043, de 02 de abril de 2015, no Diário Oficial da União nº 61, de 06 de abril de 2015, Seção 1, pag. 35 e em suplemento da Seção 1, pag. 176, conforme expediente 135580/16 e RE nº 1.064, de 05 de junho de 2015, no Diário Oficial da União nº 106, de 08 de junho de 2015, Seção 1, pag. 31 e em suplemento da Seção 1, pag. 103, conforme expediente 135583/16-2.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Laboratório Melgesa Ltda), Endereço (Rua Inácio Gama), Município (Juiz de Fora), Autorização de Funcionamento (1.00.534-1), Expediente (0322365/15-9), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.105, DE 28 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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Distribuidora de Medicamentos Pro Saúde Ltda), Endereço (Avenida João Pessoa, 911, Martins), Município (Uberlândia), Autorização de Funcionamento (1.08.528-5), Expediente (1024181/14-6), and Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.106, DE 28 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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Alambic Pharmaceutical Limited), Endereço (Panelay, Post - Talera, Tal., Hatol, Dist. - Panchmahal, Gujarat - 389 350), Município (Kuala Lumpur), Autorização de Funcionamento (1.00.370-7), Expediente (0731543/15-1), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Anderson Brecon, Inc), Endereço (1815 Assembly Drive - Rockford, IL 61109), País (Estados Unidos da América), Empresa solicitante (Tabela Pharma Ltda), Autorização de Funcionamento (1.00.639-8), Expediente (0716434/15-5), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Autobindo Pharma Limited - Unit XII), Endereço (Survey No. 314, Bachupally Village, Quthbullapur Mandal, Ranga Reddy District, Telangana State, País: Índia), Empresa solicitante (Antibióticos do Brasil Ltda), Autorização de Funcionamento (1.03.562-2), Expediente (0909892/15-2), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Autobindo Pharma Limited - Unit XII), Endereço (Survey No. 314, Bachupally Village, Quthbullapur Mandal, Ranga Reddy District, Telangana State, País: Índia), Empresa solicitante (Autobindo Pharma Indústria Farmacêutica Lt), Autorização de Funcionamento (1.03.167-9), Expediente (0724172/15-1 e 0724241/15-7), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Berlind S.A), Endereço (C/ Francisco Alonso nº 7, Polígono Industrial Santa Rosa, 28806 Alcala de Henares (Madrid), País: Espanha), Empresa solicitante (Hayer S.A), Autorização de Funcionamento (1.07.056-8), Expediente (0966968/15-0), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Beifon S.A), Endereço (20 Rue de La Liberation, 69110 Saint Foy Les Lyon, País: França), Empresa solicitante (Bioron Medicamentos Homeopáticos Ltda), Autorização de Funcionamento (1.06.916-2), Expediente (0921831/15-0), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (CSL Behring GmbH), Endereço (Emil-von-Behring-Strasse 76, 35041 Marburg, País: Alemanha), Empresa solicitante (CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda), Autorização de Funcionamento (1.00.151-0), Expediente (0691697/15-0), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (GlaxoSmithKline Biologicals), Endereço (Parc de La Noire Epine, Rue Fleming 20, 1300 Wavre, País: Bélgica), Empresa solicitante (Instituto Dujantay), Autorização de Funcionamento (1.02.234-0), Expediente (1017230/15-1), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/cedex/cks/land>, pelo código 10102016030200018

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



Empresa Fabricante: Helixor Indústria Gráfica
Endereço: Fischerstraße, 2 - J. 7238, Rosário-Gl.
País: Alemanha
Empresa solicitante: Helixor Medicamentos do Brasil Ltda
CNPJ: 12.307.698/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.11.422-1
Expediente(s): 0296118/1-1
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos: estereis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Autorização de Funcionamento: 1.02.352-8
Expediente(s): 0823570/15-8 e 0824813/15-0
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos
Sólidos não estereis: pastilhas, cápsulas, comprimidos revestidos e pós
Sólidos não estereis: cefalosporínicos, comprimidos revestidos
Produtos estereis: antibióticos: não (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Synthel Chile
Endereço: El Costazo n.º 145, Laipa, Santiago
País: Chile
Empresa solicitante: Sanofi do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2
Expediente(s): 1.138.171/1-5
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis: comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Laboratório Simões Ltda
CNPJ: 33.379.884/0001-96
Endereço: Rua Paraíba de Almeida 90/91-92/104, Praça do Bandeira
Município: Rio de Janeiro
UF: RJ
CEP: 20260-100
Autorização de Funcionamento: 1.00.576-1
Expediente(s): 0951920/14-0
0951673/14-5, 0951819/14-3 e
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Líquidos não estereis: soluções e ampolas
Sólidos não estereis: pomadas
Sólidos não estereis: pós

Empresa Fabricante: Tava Operations Poland Sp. z o.o.
Endereço: 80 Mogilska Str., 71-546, Kraków
País: Polónia
Empresa solicitante: Tava Farmacêutica Ltda
CNPJ: 05.333.532/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1
Expediente(s): 0667860/15-2
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis: liofilizados, comprimidos revestidos

Empresa: Lumir Health Builders Equipamentos Hospitalares Ltda
CNPJ: 05.652.247/0001-06
Endereço: Avenida Glória Alberti, 2095, Jardim São Casiano
Município: São Caetano do Sul
UF: SP
CEP: 09581-680
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-0
Expediente(s): 0988878/14-1
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Classe: medicamentos: vacina

Empresa: TRF Pharma Indústria Química e Farmacêutica Ltda
CNPJ: 61.455.192/0002-04
Endereço: Rua Imbuizinho Simões, 110, Americana/SP
Município: São Paulo
UF: SP
CEP: 04334-150
Autorização de Funcionamento: 1.00.241-7
Expediente(s): 0839877/15-1, 0839820/15-7 e 0839892/15-3
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis: cápsulas e cápsulas moles
Sólidos não estereis: embalagem secundária
Produtos: cápsulas, embalagem secundária

Empresa Fabricante: Menarini - Men Hayden GmbH
Endereço: Leipziger Strasse 7 - 13, 01097, Dresden
País: Alemanha
Empresa solicitante: Dielab-Sanus Farmacêutica Ltda
CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.00.974-1
Expediente(s): 0969695/13-1
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis: comprimidos e comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Yetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Mosebisen 2, 88214, Ravensburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: Jusson-Cilag Farmacêutica Ltda
CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1
Expediente(s): 1100344/15-8
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estereis: (grande), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.107, DE 28 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. 24, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

Art. 1º Conceder (s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Bons 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: Pathon Pharmaceuticals INC
Endereço: 7110 East Galbraith Road, Cincinnati, Ohio 45227
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Mecrex Sharp e Dolim Farmacêutica Ltda
CNPJ: 45.987.013/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0
Expediente(s): 0873906/15-4
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis: comprimidos

Empresa Fabricante: Novartis Bangladesh Limited
Endereço: Spandh Road, Chermi Ali Madhy, Tongi Industrial Area, Gazipur - 1711
País: Bangladesh
Empresa solicitante: Sanofi do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda
CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2
Expediente(s): 0944323/15-8
Certificado de Bons Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis: comprimidos revestidos (grande e embalagem primária)

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Ltd
Endereço: Industrial Area E-8, H. Road, Bawana, 110041, Madhya Pradesh
País: Índia
Empresa solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda
CNPJ: 73.663.650/0001-90

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.112, DE 28 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/externo/ckx/land>, pelo código 10102016050200049

ANEXO

EMPRESA: LSI ADMINISTRAÇÃO E SERVIÇOS S/A
 CNPJ: 58.034.315/0012-92
 PROCESSO: 25745.937872/2016-75
 ENDEREÇO: RUA URBANO SANTOS, Nº 155
 BAIRRO: CENTRO
 MUNICÍPIO: IMPERATRIZ
 UF: MA
 CEP: 65.900-410

ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por pontos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários; pontos organizados, aeroportos, postos de fronteira e refeitórios alfandegados;

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A solicitação foi realizada para a filial, mas utilizando como dados do requerimento e pagamento de taxa, informação cadastral (CNPJ) da matriz.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.113, DE 28 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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



Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schulzenstrasse, 87, and 99-101, 88212, Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Solitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda
CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autização de Funcionamento: 1.06.993-2
Expediente(s): 2438082/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos esteréis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schulzenstrasse, 87, and 99-101, 88212, Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Solitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda
CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autização de Funcionamento: 1.00.029-0
Expediente(s): 2195317/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos esteréis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: Wyeth Biopharma Division of Wyeth Pharmaceuticals, Inc., a subsidiary of Pfizer Inc.
Endereço: One Hunt Road, Andover, Massachusetts 01810, USA
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Laboratórios Pfizer Ltda
CNPJ: 46.070.806/0036-99
Autização de Funcionamento: 1.00.216-6
Expediente(s): 2188387/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Insulinas farmacêuticas ativas biológicas: insulina regular e insulinas de ação prolongada 1, 3, 4, 5, 6, 8, 9B, 7E, 3A, 1A, 18C, 19A, 19C e 23A

RESOLUÇÃO - RE Nº 92, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

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

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

Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insulinas Farmacêuticas.

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: Ind.Synif Laboratories Limited
Endereço: Villages Bhagwanpur, Barwala Road, Near Dera-Bassi, District S.A.S. Nagar (Mohali), Punjab 140307
País: Índia
Empresa Solitante: Laboratórios Libni do Brasil S.A.
CNPJ: 94.869.054/0001-31
Autização de Funcionamento: 1.024.699-1
Expediente(s): 2150753/1-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insulinas Farmacêuticas Ativas
Insulina farmacêutica ativa obtida por síntese química: glargina (insulina de síntese química)

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Unit-2)
Endereço: Survey no. 1042, Gaddapatharam Village, Kazipally Industrial Area, Jinnaram Mandal, Madak District - 502319, Telangana State
País: Índia
Empresa Solitante: Mylan Laboratórios Ltda
CNPJ: 11.633.026/0001-22
Autização de Funcionamento: 1.08.830-7
Expediente(s): 2481255/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insulinas Farmacêuticas Ativas
Insulina farmacêutica ativa obtida por síntese química: Lantus (insulina)

RESOLUÇÃO - RE Nº 93, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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: Ranbaxy Farmacêutica Ltda
CNPJ: 73.662.650/0001-90
Endereço: Avenida Engenho de Borges, 1000 - Atacama
Município: São Gonçalo
UF: RJ
CNPJ: 24751-000
Autização de Funcionamento: 1.02.352-8
Expediente(s): 181303/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Soluções não esteréis: comprimidos
Soluções não esteréis: emulsão secundária

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/external/verificar> pelo código 10102017011600045

RESOLUÇÃO - RE Nº 97, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Decores Comércio Ltda
CNPJ: 01.708.499/0001-39
Endereço: Avenida Professor Nilton Lins, 769, Flores
Município: Manaus
UF: AM
CNPJ: 69058-030
Autização de Funcionamento: 1.05.693-5
Autização Especial: 1.21.803-2
Expediente(s): 2436036/16-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem
Medicamentos

Empresa: Instrumental Técnico Ltda
CNPJ: 04.214.096/0001-06
Endereço: Avenida Ayraó, 690, Centro
Município: Manaus
UF: AM
CNPJ: 69025-030
Autização de Funcionamento: 1.06.999-0
Autização Especial: 1.22.655-0
Expediente(s): 0812212/13-7
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem
Medicamentos

Empresa: R. L. Vieira - ME
CNPJ: 12.253.475/0001-79
Endereço: Avenida José Olavo Sampaio, 56, Centro
Município: Presidente Dutra
UF: MA
CNPJ: 65760/009
Autização de Funcionamento: 1.09.403-2
Autização Especial: 1.13.274-2
Expediente(s): 11266/11/1EY
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem
Medicamentos

RESOLUÇÃO - RE Nº 98, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

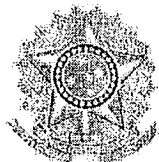
ANEXO

Empresa Fabricante: Aescia Queensborough Limited
Endereço: South Road, Queensborough, Kent, ME11 3FL
País: Reino Unido
Empresa solitante: Abbvie Farmacêutica Ltda
CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autização de Funcionamento: 1.09.860-7
Expediente(s): 2011423/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos esteréis: emulsão secundária

Empresa Fabricante: Ajinomoto Alibra Incorporated
Endereço: 11044 Rosselle Street, San Diego, California (CA) 92121
País: Estados Unidos da América
Empresa solitante: Alexion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Venda Ltda
CNPJ: 10.284.284/0001-49
Autização de Funcionamento: 1.09.811-8
Expediente(s): 1660927/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa: Alhóia S.A Indústria Farmacêutica
CNPJ: 48.344.725/0007-19
Endereço: Avenida Têgula, 888 - Edifício Topázio, Médula 15, Condomínio Centro Empresarial Atibaia Ponte Alta
Município: Atibaia
UF: SP
CNPJ: 12952-830
Autização de Funcionamento: 1.03.517-5
Expediente(s): 1926090/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos

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



MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS – PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294

INSS: 11.65.303.43.48

CPF: 090.672.118-00

CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION Nº

7183/17

LIVRO/BOOK Nº

83

FOLHA/PAGE Nº **396**

Eu, **MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA**, tradutora pública juramentada e intérprete comercial, certifico que me foi apresentado, nesta data, um documento redigido em idioma inglês, com a finalidade de traduzi-lo para o vernáculo, o que faço em razão do meu ofício e nos seguintes termos:-

OFFICE OF THE DRUGS CONTROLLER, FOOD & DRUGS ADMINISTRATION
[GABINETE DO CONTROLADOR DE MEDICAMENTOS, ADMINISTRAÇÃO DE
ALIMENTOS E MEDICAMENTOS]
MADHYA PRADESH

N.º: V/WHO GMP/Rev./S-1/2017/

2462

Data Bhopal: 19/05/2017

CERTIFICADO DE BPFs

Com base na inspeção realizada em 18-19 de abril de 2017, certificamos que a unidade indicada no presente certificado cumpre com as Boas Práticas de Fabricação para formas de dosagem, categorias e atividades listadas na Tabela 1:-

Nome e endereço da unidade:	N.º de Licença do Fabricante:
M/s Sun Pharmaceutical Industries Limited,- Industrial Area No. 3 A.B. Road, Dewas 455 001 (MP), Índia	DML N.º 25/24/83 no formulário n.º 25 e 28/15/83 no formulário n.º 28.

Tabela 1:-

Forma de Dosagem	Categoria	Atividades
Comprimidos Cápsulas Xarope Seco Líquidos Oraís e Injetáveis	Cefalosporina, Beta Lactâmicos, Sólidos Oraís Gerais e Penem Injetável	Fabricação, Acondicionamento, Rotulagem e Controle de Qualidade
Insunio Farmacêutico Ativo	Insunio Farmacêutico Ativo	Fabricação, Acondicionamento, Rotulagem e Controle de Qualidade

A responsabilidade pela qualidade dos lotes individuais dos Produtos farmacêuticos fabricados por meio deste processo recai sobre o fabricante.

O certificado permanece válido até **17 DE MAIO DE 2019**. Este torna-se inválido se as atividades e/ou categorias certificadas com o presente instrumento forem alteradas ou se a unidade não for mais considerada em conformidade com as BPFs.

Endereço da autoridade certificadora: Autoridade Licenciadora,-

Food & Drugs Admi

Idgah Hills, Bhopal (

N.º de Telefone: 0

N.º de Fax: 0

Rua José Luis da Silva Gomes, 28-D - São Paulo - SP - CEP:



**MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA**

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS – PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294

INSS: 11.65.303.43.48

CPF: 090.672.118-00

CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION Nº

7183/17

LIVRO/BOOK Nº **83**

FOLHA/PAGE Nº **397**

Nome e função da pessoa responsável: *[assinatura ilegível]* 18/05/17

Shobhit Koshta

Autoridade Licenciadora

Food & Drugs Administration

Madhya Pradesh

E-mail: cfdamp@rediffmail.com

[Consta carimbo datado de 18 DE MAIO DE 2017].

[Consta carimbo, com o seguinte teor]:-

ATESTADO

[assinatura ilegível]

[ilegível] Narayanaswamy

Chefe de Associação e Facilitação

FICCI

Federation House, *[ilegível]*, Nova Délhi

[Consta selo oficial em tinta da Câmara de Comércio e Indústria – Federação da Índia – Nova Délhi].

Notas explicativas-

- (1) O presente certificado, que está no formato recomendado pela OMS, certifica o status da Unidade listada no item 1 do certificado.
- (2) O número de certificação deve ser rastreável dentro da autoridade regulatória emissora do certificado.
- (3) Onde a autoridade regulatória emitir uma licença para a unidade, este número deve ser especificado. Registre "não aplicável" caso não haja estrutura legal para a emissão de uma licença.
- (4) Tabela 1

Liste as formas de dosagem, materiais de início, categorias e atividades:

1. Exemplos dados abaixo:-

Exemplo 1

Produto(s) Farmacêuticos 2	Categoria(s)	Atividade(s)
Forma(s) de dosagem		
Comprimidos	Citotóxico	Acondicionamento
	Hormônio	Produção, acondicionamento, controle de qualidade
	Penicilina	Reacondicionamento e rotulagem
Injetáveis	Cefalosporina	Preparação

Exemplo 2

Rua José Luis da Silva Gomes, 28-D – São Paulo – SP – CEP:





MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS – PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294

INSS: 11.65.303.43.48

CPF: 090.672.118-00

CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION Nº

7183/17

LIVRO/BOOK Nº

83

FOLHA/PAGE Nº 398

Produto(s) Farmacêuticos 2	Categoria(s)	Atividade(s)
Material(is) de início 3		
Paracetamol	Analgésico	Síntese, purificação, acondicionamento, rotulagem

2. Produtos Farmacêuticos: Qualquer medicamento destinado para uso humano ou produto veterinário administrado a animais produtores de alimento, apresentado em sua dosagem acabada para ou como um material de início para uso em tal forma de dosagem, que está sujeita ao controle pela legislação farmacêutica tanto no estado exportador quanto no estado importador.
3. Materiais de Início: Qualquer substância de uma qualidade definida, utilizada na produção de um produto farmacêutico, mas excluindo materiais de acondicionamento.

Utilize, sempre que disponíveis, Denominações Comuns Internacionais (DCIs) ou, caso contrário, outras denominações comuns nacionais.

(5) O certificado permanece válido até a data especificada. O certificado torna-se inválido se as atividades e/ou categorias certificadas com o presente instrumento forem alteradas ou se a unidade não for mais considerada em conformidade com as BPFs.

(6) As exigências para boas práticas na fabricação e no controle de qualidade dos medicamentos mencionados no certificado são aquelas incluídas em *Quality Assurance of Pharmaceuticals: a compendium of guidelines and related materials, Good manufacturing practices and inspection, Volume 2, 1999*. Organização Mundial de Saúde, Genebra, e atualizações subsequentes.

[Consta selo oficial em tinta do CONTROLADOR, *FOOD & DRUGS ADMINISTRATION* – M.P BHOPAL].

[Consta selo oficial em tinta da Câmara de Comércio e Indústria – Federação da Índia – Nova Délhi].

[Consta APOSTILA no verso da primeira página, em apenso, com o seguinte teor]:-

[Brasão de
armas]

GOVERNO DA ÍNDIA

APOSTILA

(*Convention de La Haye du 5 octobre 1961*)

[(*Convenção de Haia de 05 de outubro de 1961*)]

Pais ÍNDIA

O presente documento do tipo

DOCUMENTO COMERCIAL

é emitido para

foi assinado por

sob o selo/carimbo do

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

CÂMARA DE COMÉRCIO INDIANA

CÂMARA DE COMÉRCIO INDIANA, MUMBAI-ÍNDIA

Certificado pelo

Oficial de Seção (OI) DO MINISTÉRIO DAS RELAÇÕES EX

em 01 de junho de 2017

em NOVA DELHI, ÍNDIA





MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS – PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294

INSS: 11.65.303.43.48

CPF: 090.672.118-00

CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION Nº **7183/17**

LIVRO/BOOK Nº **83**

FOLHA/PAGE Nº **399**

sob o n.º de referência MHMC0017871317

Selo/Carimbo

[assinatura ilegível]

[Consta selo oficial em tinta do MINISTÉRIO DAS RELAÇÕES EXTERIORES, GOVERNO DA ÍNDIA, NOVA DELHI].

Assinatura

(PUSHPA RANJAN)
Oficial de Seção (Certificação)
Divisão C.P.V.
Ministério das Relações Exteriores
Nova Délhi

[Consta carimbo com o seguinte teor: "O Ministério das Relações Exteriores não assume qualquer responsabilidade pelo teor dos documentos supra"].

NADA MAIS. Conferi, dou fé e firmo o presente.

São Paulo, 27 de junho de 2017.

8º Cartório de Notas
Reconheço, por semelhança SEM valor econômico a(s) firma(s):
MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA (589904), Dou fé.
São Paulo-SP, 27 de Jun de 2017. Em Testº da verdade.

ROSEMEIRE FERREIRA GUEDES
Código Seg: 5055485450484955
Valor Unitário: 6,00
Selo(s): AB0804328

Colégio Notarial do Brasil
Apostilado
AUTORIZADO
0322
03272

AB0804328

8º TABELÃO DE NOTAS DA CAPITAL FÁBIO

MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA
Tradutora Pública Jurada

Rua José Luís da Silva Gomes, 28-D – São Paulo – SP – CEP:

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TABELionato de Notas - Código Civil 10-012-0
Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 6º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 suscitada a Presença (Impem) digitalização, reprodução fiel do documento autenticado e certificado neste ato. O referido é verdadeiro. Dou fé.
Cód. Autenticação: 41210809170843260723-4. Data: 08/09/2017 08:45:14
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF531906-YRYT.
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://eslodigital.tjpb.jus.br>

OFFICE OF THE DRUGS CONTROLLER, FOOD & DRUGS ADMINISTRATION
MADHYA PRADESH

No :V/WHOGMP/Rev./S-1/2017/

2462

Bhopal dated: 19/5/2017

G M P CERTIFICATE

On the basis of the inspection carried out on 18-19 April, 2017 we certify that the site indicated in this certificate complies with Good Manufacturing Practices for the dosage forms, categories and activities listed in Table 1.

Name & Address of the site	Manufacturer's Licence No.
M/s. Sun Pharmaceutical Industries Limited, Industrial Area No. 3 A.B. Road, Dewas 455 001 (MP), INDIA	DML No. 25/24/83 in form no. 25 & 28/15/83 in form no. 28.

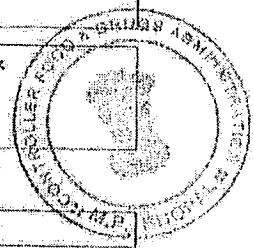


Table 1:

Dosage Form	Categories	Activities
Tablets Capsules Dry Syrup Oral Liquids & Injectable	Cephalosporin, Beta Lactams, General Oral Solids and Penem Injectable	Manufacturing, Packing, Labeling & Quality Control
Active Pharmaceutical Ingredient	Active Pharmaceutical Ingredient	Manufacturing, Packing, Labeling & Quality Control

The responsibility for the quality of the individual batches of the Pharmaceutical products manufactured through this process lies with the manufacturer.

This certificate remains valid until **17 MAY 2019** It becomes invalid if the activities and/or categories certified herewith are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.

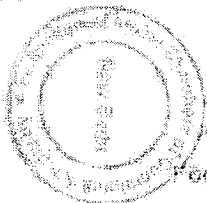
Address of certifying authority:

Licensing Authority,
Food & Drugs Administration, Madhya Pradesh
Idgah Hills, Bhopal (MP)
Telephone no.: 0755 - 2666058
Fax no.: 0755 - 2665385

Name and function of responsible person:

E mail: cfdamp@rediffmail.com

ATTESTED
[Signature]
Ms. Nandini Sawant
Head-Membership & Facilitation
FICCI
Federal Office, Tansen Marg, New Delhi



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ de 873-3

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 6º e 7º da Lei Federal 8.952/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 emitida e protocolada em meio digital, respeitando os procedimentos estabelecidos e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 41210809170843260723-5; Data: 08/09/2017 08:45:14

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS31907-6H30
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

भारत सरकार / GOVERNMENT OF INDIA
 अपोस्टिल / APOSTILLE
 (Convention de La Haye du 5 Octobre 1961)
 INDIA

Ministry of External Affairs
 The undersigned is not responsible for the contents of the above documents.


This public document of the type
COMMERCIAL DOCUMENT

is issued to **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.**
 has been signed by **INDIAN MERCHANTS CHAMBER**
 with the seal / stamp of **INDIAN MERCHANTS CHAMBER, MUMBAI, INDIA**

Certified by
 Section Officer(OI) MINISTRY OF EXTERNAL AFFAIRS
 on 01-Jun-2017 at **NEW DELHI, INDIA**
 with reference no. **MI-MC0017871317**

Seal / Stamp

Signature
 (PRINT NAME)
ANISHA KANLAN
 Section Officer (OI)
 Ministry of External Affairs
 New Delhi



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 TABELIONATO DE NOTAS - Cópia CNJ nº 473-9
 Rua 15 de Novembro, 111 - Centro - CEP 01010-000 - São Paulo, SP - Fone: (11) 3061-1111 - Site: www.tjb.sp.br

Autenticação Digital

De acordo com as artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 eletrônica a presente autenticação digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 41210809170843260723-6; Data: 08/09/2017 08:45:14

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS31806-0XED
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valdeir de Miranda Cavalcanti
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Explanatory notes

- (1) This certificate, which is in the format recommended by WHO, certifies the status of the Site listed in point 1 of the certificate.
- (2) The certification number should be traceable within the regulatory authority issuing the certificate.
- (3) Where the regulatory authority issues a licence for the site this number should be specified. Record "not applicable" in case where there is no legal framework for the issuing of a licence.
- (4) Table 1

List the dosage forms, starting materials, categories and activities.

1. Examples give below:

Example 1

Pharmaceutical Product(s) ²	Category(ies)	Activity(ies)
Dosage form(s)		
Tablets	Cytotoxic	Packaging
	Hormone	Production, packaging, quality control
	Penicillin	Repackaging and labeling
Injectable	Cephalosporin	Aseptic preparation, packaging, labeling

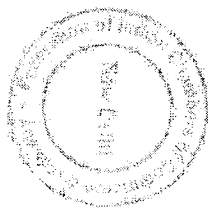
Example 2

Pharmaceutical Product(s) ²	Category(ies)	Activity(ies)
Starting material(s) ³		
Paracetamol	Analgesic	Synthesis, purification, packing, labeling

2. **Pharmaceutical Products:** Any medicine intended for human use or veterinary product administered to food-producing animals, presented in its finished dosage form or as a starting material for use in such a dosage form, that is subject to control by pharmaceutical legislation in both the exporting state and the importing state.
3. **Starting Materials:** Any substance of a defined quality used in the production of a pharmaceutical product, but excluding packaging materials.

Use, whenever available, International Nonproprietary Names (INNs) or otherwise national nonproprietary names

- (5) The certificate remains valid until the specified date. The certificate becomes invalid if the activities and/or categories certified are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.
- (6) The requirements for good practices in the manufacture and quality control of drugs referred to in the certificate are those included in *Quality Assurance of Pharmaceuticals: a compendium of guidelines and related materials. Good manufacturing practices and inspection, Volume 2, 1999.* World Health Organization, Geneva and subsequent updates.



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CBJ 03 879-3
 Rua Valdeir de Miranda, nº 100 - Vila Mariana - São Paulo - SP - CEP: 05460-000 - Fone: (11) 5082-1100

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.537/1994 e Art. 3º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 adotado a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 41210809170843260723-8; Data: 08/09/2017, 08:45:14

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C - AFS31904-3UIW-
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valdeir de Miranda Cricianga
 Titular

Profa. JOSE LUIS DA SILVA Gomes, 28-D
 CEP: 07065-060 - São Paulo - SP

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

001812

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE
JOÃO PESSOA

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO 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 de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: *Selo Digital: ABC12345-X1X2*) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa DIMACI - PR MATERIAL CIRURGICO LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa DIMACI - PR MATERIAL CIRURGICO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 11/09/2017 09:21:27 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa DIMACI - PR MATERIAL CIRURGICO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 813409

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 08/09/2018 08:45:15 (hora local).

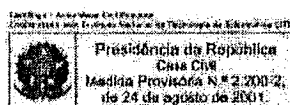
¹Código de Autenticação Digital: 41210809170843260723-1 a 41210809170843260723-8

²Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b209b83b4d56eab9a4c2bdd4ac1644c235a927d189caada219fc343c45d955463c79ec57a8e72a87d8a69d2c6b8a2a8d4cba974c58a9a9b4f354bd63517a11403



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória Nº 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.



DOCUMENTOS TÉCNICOS

PREGÃO ELETRÔNICO

N.º 194/2017

MEDICAMENTOS

EMPRESA:

PROMEFARMA

REPRESENTACOES

COMERCIAIS LTDA

12/12/12

Alvará Comercial



PREFEITURA MUNICIPAL DE CURITIBA

ALVARÁ Nº: 1.101.573

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

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

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

Taxação: COM SERV
Tipo de Instalação: LOJA

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

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

VÁLIDO ENQUANTO SATISFIZER AS EXIGÊNCIAS DA LEGISLAÇÃO EM VIGOR.

RENOVADO PELA PORTARIA Nº 017/2012-SMF

CURITIBA, 28 DE NOVEMBRO DE 2012

DIVISÃO DE ALVARÁ E ATENDIMENTOS

IMPORTANTE :

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

• É obrigatória a comunicação imediata em caso de encerramento, paralisação, alteração de endereço, de ramo ou qualquer outra alteração, evitando as penalidades previstas na legislação.

EVELIZE A. D. TARASIUK
MATRÍCULA: 75730



1 de 1

alvaracomercialrenovacao.curitiba.pr.gov.br/Renovacao/Alvara.aspx

	CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-8 <small>R. Francisco Espano Veloso, 1465 - Bairro Das Estrelas - Jd. Pousa d'Água - Curitiba - PR - CEP: 81250-000 - Tel: (41) 3244-0444 - Fone: (41) 3244-0444</small>
	<p align="center">Autenticação Digital</p> <p align="center"><small>De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé</small></p> <p>Cód. Autenticação: 58420302170902190296-1; Data: 03/02/2017 09:02:37</p> <p align="center">Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEQ28621-NGVW Valor Total do Ato: R\$ 4,12</p> <p align="center">Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br</p> <p><i>Evelize A. D. Tarasiuk</i> Bal. Valber de Miranda Cavalari Titular</p>

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 25/04/2017 às 09:43:19 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc7f1c283a6a8dd313f77a2c3ea16e4b80af4596c5418ff7f5f96bd2557c5
 8c10fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d84d9602c0a7485fdb0c1971afb00093a

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

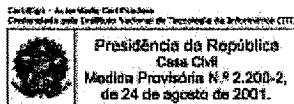
Esta certidão tem a sua validade até: 03/02/2018 às 12:48:05 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 648563

Código de Controle da Autenticação:

58420302170902190296-1

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



ARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1141 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53033-600 - www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 3344-5101 - Fax: (33) 3344-4841

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 58420604171527140390-1; Data: 06/04/2017 15:28:12

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEX78883-VKKO;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular



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



CVE - CERTIFICADO DE VISTORIA EM ESTABELECIMENTO
3.1.01.17.0000784038-40

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

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

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

Ramo Atividade Econômica (de acordo com CNAE)
4664/8-00 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MÁQUINAS, APARELHOS E EQUIPAMENTOS PARA USO ODONTO-MÉDICO-HOSPITALAR
4644/3-01 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO
4645/1-01 - COMÉRCIO ATACADISTA DE INSTRUMENTOS E MATERIAIS PARA USO MÉDICO, CIRÚRGICO, HOSPITALAR E DE LABORATÓRIOS

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

Área Ocupada: 890,00 m²	Capacidade de Público:
Projeto NIB:	Laudo NIB:
Ocupação: C-1 - COMÉRCIO COM BAIXA CARGA DE INCÊNDIO	
Uso de GLP liberado: ATÉ 2 RECIPIENTES P-13 INTERIOR EDIFICAÇÃO (NPT 028, 5.5.1)	
Medidas de Segurança: SINALIZAÇÃO DE EMERGÊNCIA, ILUMINAÇÃO DE EMERGÊNCIA E EXTINTORES.	
Nota:	

VALIDADE DO DOCUMENTO: 10 de Fevereiro de 2018

a1e84d57-ff47b403-6daa8705-3b63e087-1

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

CURITIBA, PR, 10 de Fevereiro de 2017

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

SOLDADO LUCIANO DE OLIVEIRA MARTINS Serviço de Prevenção		1º TENENTE MARCELO HORTIG Chefia do Serviço de Prevenção
---	---	---

a1e84d57-ff47b403-6daa8705-3b63e087-1

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

Av. 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 25/04/2017 às 09:43:59 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc7f1c283a6a8dd313f77a2c3ea16e4b884c5a5df3654742b0d8a4fb2f17
bf305fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d3935a20508de979cc341829091532bbe

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

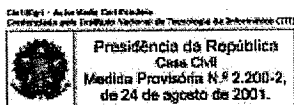
Esta certidão tem a sua validade até: 06/04/2018 às 15:39:00 (Dia/Mês/Ano)

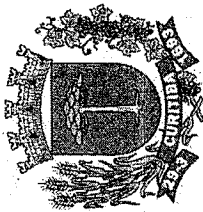
Código de Controle da Certidão: 686252

Código de Controle da Autenticação:

58420604171527140390-1

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 CURITIBA
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAUDE
VIGILANCIA SANITARIA

Informações
Reclamações



ou 0800 6640 041

Licença Sanitária

DISTRITO SANITARIO PORTAO

Nº 00.619/2017

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

Licença Sanitária a:

Razão Social PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA

Nome Fantasia PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS

Endereço RUA PROF LEONIDAS FERREIRA DA COSTA 847 PAROLIN

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

Técnico VISA 46158 - 46609

Ramo(s) de Atividade Econômica:

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

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

Parolin
Maira de Souza Riessa
Matr. RMC 40054 - CR/PR 15937
Coordenação de Vigilância à Saúde
D.S. Portão

CURITIBA, 06 de Fevereiro de 2017

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

001818

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
R. Francisco Estevão, 1147 - Bairro Vila Carlos - CEP 81530-000 - Curitiba - PR - Fone: (41) 3341-1000

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do art. 4º e 8º do art. 18º e Art. 6º Inc. XII
da Lei Estadual 8.721/2008 e inciso a presente imagem digitalizada, reprodução fiel
do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 58420702171351160546-1; Data: 07/02/2017 13:51:37

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEQ80500-0325
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalari
Tribunal

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO 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 de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **30/06/2017 11:22:12 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 678356

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **07/02/2018 13:05:40 (hora local)**.

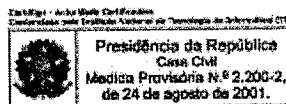
¹**Código de Autenticação Digital:** 58420702171351160546-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b48fafabd1ba6b167ea9971713b00501f76e90fa1ad627cb3ca4d84834db00b1dfb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43dda7d68b04fd4b9827b0af57c1e3fb073





**SERVIÇO PÚBLICO FEDERAL
CONSELHO FEDERAL DE FARMÁCIA**



CERTIDÃO DE REGULARIDADE

CADASTRO NO CRF SOB Nº 11310		NATUREZA DE ATIVIDADE DISTRIBUIDOR/IMPORT./EXPORT. MEDICAMENTO		VALIDADE 31/03/2018	
RAZÃO/DENOMINAÇÃO SOCIAL PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA					001870
NOME DE FANTASIA DISTRIBUIDORA PROMEFARMA					
HORARIO DE FUNCIONAMENTO SEG A SEX 08:00 AS 12:00 / 13:30 AS 18:00 H					
ENDEREÇO R PROF LEONIDAS FERREIRA DA COSTA 847					CNPJ 81.706.251/0001-98
LOCALIDADE PAROLIN			CIDADE CURITIBA II - PR		
RESPONSÁVEL(S) TÉCNICO(S)					
TIPO/INSCRIÇÃO	NOME	FUNÇÃO		SITUAÇÃO	
F 11998	LUCIANA CAPELETTI	DIRETOR TECNICO		CONTRATADO	
DOMINGO	SEGUNDA	TERÇA	QUARTA	QUINTA	SEXTA
*****	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00	08:00 AS 12:00
*****	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00	13:30 AS 18:00

CONSELHO REGIONAL DE FARMACIA DO ESTADO DO PARANA - CRF-PR

Curitiba, 24 de Março de 2017.

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.871-0
 Rua Francisco de Paula, 100 - Centro - Curitiba - PR - CEP: 81.000-000
 Fone: (41) 321-1100 - Fax: (41) 321-1101 - E-mail: cartorio@azevedobastos.com.br

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º, 7º, inc. V, 8º, inc. I, 9º, 11º e 12º, da Lei nº 8.933/1984 e Art. 9º, inc. XII
 da Lei nº 11.069/2004, assinado e registrado eletronicamente pelo Tabelião Digitalizador, responsável
 pelo documento eletrônico e controlado neste site. O original é válido. Data: 28/03/2017 17:12:12
 Cód. Autenticação: 684228031711210593-1; Data: 28/03/2017 17:12:12
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: https://selogidigital.jpb.jus.br

Bel. Valdir de Moraes Cavalcanti
 Tabelião

NÃO DEVE SER AFIIXADA EM UM LUGAR BEM VISÍVEL AO PÚBLICO

Este estabelecimento a que se refere esta Certidão de Regularidade está inscrito neste Conselho Regional de Farmácia, atendendo o que
 nos 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 esta
 em sua atividade durante os horários estabelecidos pelos Farmacêuticos Responsáveis Técnicos, de acordo com os artigos 15, parágrafos
 incia "c" da Lei nº 5.994/73.
 Em caso de mudanças no quadro de assistência farmacêutica, este documento deverá ser retirado pelo Responsável Técnico interessado e encaminhado
 ao CRF para as devidas alterações.

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5af347d30d00c8cfe1396e5375478f2331e10ff93e369f4ffe54d4251405
 318dfb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43dedd66b88e8a83b14cf0c88e915992788

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

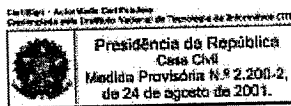
Esta certidão tem a sua validade até: 28/03/2018 às 17:27:26 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 680249

Código de Controle da Autenticação:

58422803171711210593-1

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





**CONSELHO REGIONAL DE FARMÁCIA
IDENTIDADE PROFISSIONAL DE FARMACÊUTICO**

Inscrição nº -11998- Em 28 / 05 / 99
Portador: LUCIANA CAPELETTI
Filiação: João Capeletti e
Norma Minuzzi Capeletti
Data Nasc. 07 / 09 / 75 Nacionalidade Brasileira
Naturalidade Palotina - PR
Diplomado pela Universidade Federal do Para-
na - UFPR Em 14 / 05 / 99
Fator Rh Positivo Gr. Sangüíneo "A"

A presente Cédula é válida como prova de identidade, para qualquer efeito, de acordo com art. 1º da Lei nº 6.206/75

Carteira, 30 de Junho de 2000
Local e data de Expedição
Assinatura do Titular
Luciana Capeletti
R.G. nº SSP/PR
5.905.728-6
C.P.F./M.F. nº
018.682.999-02
Título de Eleitor nº
591.779.506/04
Zona 97
Sec. 71
Certificado Militar nº



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 96.970-6
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 115 - Bairro Dos Educandos - Anjo - Foz de Iguaçu - PR - CEP 84405-004 @ www.cartorioazevedobastos.pr.gov.br - Tel: (41) 3344-9004 - Fax: (41) 3344-5444

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 58420902171304020515-1; Data: 09/02/2017 13:04:03

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AER40683-NWSM;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Valber de Miranda Cavalcanti
Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
Titular

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 07/03/2017 às 11:47:46 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b6b705935549bec212e68e8d34f3ddb7ff67f8041b055df9c3f192b012a4
 d11b2fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d72fa11bca894acf89c840e74ec8f0cb6

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

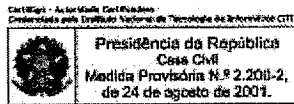
Esta certidão tem a sua validade até: 09/02/2018 às 13:42:30 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 652684

Código de Controle da Autenticação:

58420902171304020515-1

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



Consultas / Funcionamento de Empresa / Detalhes

Dados da Empresa

Razão Social

PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA.

CNPJ

81.706.251/0001-98

Endereço Completo

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

Telefone

(41) -3332-9188

Responsável Técnico

Responsável Legal

Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.08.417-1

Data do Cadastro

17/03/1995

Situação

Ativa

Nº do Processo

25023.000239/94

Cadastro

1 - Medicamento

Atividades / Classes

Armazenar

-
- Medicamento

Distribuir

-
- Medicamento

Expedir

-
- Medicamento

Voltar

CARTORIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.670-0
R. Princesa D'Águeda Pessoa, 146 - Bairro Boa Vista - Curitiba - PR - CEP: 81.250-000 - Fone: (41) 3332-9188 - www.cartorioazvedobastos.com.br

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º, IV, 11º e 12º, 13º da Lei Federal 8.950/94 e Art. 9º, I e XII da Lei Estadual 8.721/2008, autentica a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 58421603171653070290-1; Data: 15/03/2017 16:53:44
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEW10377-0G1Z-
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.vpbj.us.br>

[Assinatura]
Bel. Vagner da Mota Cavalcanti
(Trib.)

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 31/03/2017 às 11:02:39 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b62bf128a683135b2ae120b259947a9e852b3679e66557b399b81fdb66
 0d2f6b9fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d99dd889f829cb02851a1bc4c09e80aa6

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

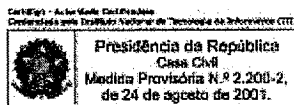
Esta certidão tem a sua validade até: 20/03/2018 às 17:40:39 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 671822

Código de Controle da Autenticação:

58421503171653070290-1

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





001826



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

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: IFF ESSENCIAS E FRAGRÂNCIAS LTDA.
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL, Nº 22351
BAIRRO: GUADALUPE CEP: 21670000 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 23.043.951/0001-05
PROCESSO: 25000.024741/97-95 AUTORIZ/MS: 1.20763.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO IMPORTAR: PRECURSORES DE ENTORP E/OU PSICO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS GRAMENSE LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA VEREADOR JOSE TARAMELLI, Nº 225
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 13790000 - SÃO BASTIÃO DA GRAMA/SP
CNPJ: 53.502.910/0001-39
PROCESSO: 25000.030483/98-67 AUTORIZ/MS: 1.20594.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TOP MED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA OSWALDO CRUZ Nº 882
BAIRRO: SANTA PAULA CEP: 09540280 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
CNPJ: 67.673.491/0001-02
PROCESSO: 25000.019487/99-75 AUTORIZ/MS: 1.20750.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SANTA CRUZ LTDA
ENDEREÇO: RUA MAJOR VICENTE CASTRO, Nº 2009
BAIRRO: VILA FANNY CEP: 81030020 - CURITIBA/PR
CNPJ: 61.940.292/0002-18
PROCESSO: 25000.013018/99-51 AUTORIZ/MS: 1.20586.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MED - SURGERY HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: ALAMEDA PRIMAVERA Nº 06
BAIRRO: OLHO D'ÁGUA CEP: 65065430 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 00.735.260/0001-05
PROCESSO: 25014.004830/99-64 AUTORIZ/MS: 1.20689.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CRISMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA SÃO PAULO Nº 13
BAIRRO: VILA BELMIRO CEP: 11075330 - SANTOS/SP
CNPJ: 04.192.876/0001-38
PROCESSO: 25351.002679/02-11 AUTORIZ/MS: 1.21078.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ALFAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: R ALEXANDRE FLEMING, 112
BAIRRO: VILA BANDEIRANTES CEP: 79006570 - CAMPO GRANDE/MS
CNPJ: 04.245.066/0001-00
PROCESSO: 25351.015234/01-48 AUTORIZ/MS: 1.21020.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RECOL DISTRIBUIÇÃO E COMERCIO LTDA
ENDEREÇO: VIA CHICO MENDES, Nº 1256, KM 0
BAIRRO: TRIANGULO CEP: 69901365 - RIO BRANCO/AC
CNPJ: 04.598.413/0001-70
PROCESSO: 25000.024966/98-96 AUTORIZ/MS: 1.20518.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CASTRO COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
ENDEREÇO: RUA DE SANTANINHA, Nº 113
BAIRRO: CENTRO CEP: 65010580 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 12.103.222/0001-19
PROCESSO: 25000.028980/98-69 AUTORIZ/MS: 1.20620.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DIMEBRAS COMERCIAL HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA PAULO DE FRONTIM, Nº 25
BAIRRO: VILA VIRGINIA CEP: 14030430 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 56.081.482/0001-06
PROCESSO: 25351.020920/01-02 AUTORIZ/MS: 1.21075.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

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

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

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

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

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

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

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

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

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1143 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53033-000 - www.novoscartorios.com.br - Tel: (33) 3441-1444 - Fax: (33) 3441-5444

Autenticação Digital

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

Cód. Autenticação: 58421503171651480680-2; Data: 15/03/2017 16:52:28

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEV10372-7SSU
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Dr. Valdeir de Miranda Cavalcanti
Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba

127 ISSN 1611-7042

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: Maxima Distribuidora de medicamentos Ltda
ENDEREÇO: rua jassyendy, sn, quadra 09, lote 17
BAIRRO: jardim helvécia CEP: 74933580 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 17.189.295/0001-99
PROCESSO: 25351.096708/2013-01 AUTORIZ/MS: 1.09532.4
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: WEST AIR CARGO LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA SANTOS DUMONT KM 66, SALAS 381, 382 E 383
BAIRRO: JARDIM ITATINGA CEP: 13052901 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 02.743.895/0001-80
PROCESSO: 25351.473950/2006-02 AUTORIZ/MS: 1.06893.2
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTOS
EMPRESA: DISFARMA - DISTRIBUIDORA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA LIBERDADE, Nº 3230 - GALPÃO G2
BAIRRO: SESI CEP: 58306000 - BAYEUX/PB
CNPJ: 02.000.831/0001-99
PROCESSO: 25351.051076/2003-03 AUTORIZ/MS: 1.05735.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CENTRAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA DEPUTADO JOSÉ MARIZ Nº 1110
BAIRRO: TAMBAUZINHO CEP: 58042020 - JOÃO PESSOA/PB
CNPJ: 09.122.605/0001-20
PROCESSO: 25351.357376/2008-08 AUTORIZ/MS: 1.07445.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: FOCOMED DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS E DE PERFUMARIA EM GERAL LTDA
ENDEREÇO: AV. ARQUITETO CLEYTON ALVES CORREIA, 595
BAIRRO: VALE VERDE CEP: 13279071 - VALINHOS/SP
CNPJ: 05.165.158/0001-35
PROCESSO: 25351.210336/2002-08 AUTORIZ/MS: 1.05452.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ALAMED MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA GUILHERME MARCONI, Nº 208 - Q 136 LT 16
BAIRRO: SERRINHA CEP: 74835140 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 08.432.701/0001-01
PROCESSO: 25351.056993/2007-08 AUTORIZ/MS: 1.06954.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: LÍDIO AGUIAR ROCHA - ME
ENDEREÇO: RUA JAMIL DE MIRANDA GEDEON, 431
BAIRRO: PARQUE PIAUI CEP: 64631140 - TIMON/MA
CNPJ: 41.270.463/0001-50
PROCESSO: 25351.526649/2012-08 AUTORIZ/MS: 1.09504.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: Exclusiva Distribuidora de Medicamentos LTDA-ME
ENDEREÇO: Rua Marieta Machado, 56 Letra A
BAIRRO: Cachoeirinha CEP: 31130280 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 05.888.603/0001-95
PROCESSO: 25351.576498/2012-09 AUTORIZ/MS: 1.09558.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: LAVINIO TRANSPORTES E LOCAÇÕES LTDA - ME
ENDEREÇO: AV. GENERAL BENTO DA GAMA, 220 SALA 01
BAIRRO: CENTRQ CEP: 58040090 - JOÃO PESSOA/PB
CNPJ: 13.366.936/0001-82
PROCESSO: 25351.673698/2012-09 AUTORIZ/MS: 1.09496.1
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CMI HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA HERCÍLIO DE LIMA, 433, CASA 01
BAIRRO: NOSSA SENHORA DE FATÍMA CEP: 75709170 - CATALÃO/GO
CNPJ: 13.809.001/0001-23

PROCESSO: 25351.442477/2011-10 AUTORIZ/MS: 1.08935.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ENTREGADORA TRANS LEAL LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA ESPÍRITA, Nº 126
BAIRRO: CAMBUCI CEP: 01527040 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 43.788.868/0001-00
PROCESSO: 25351.007606/2006-11 AUTORIZ/MS: 1.06483.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MORAIS DE CASTRO COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA.
ENDEREÇO: RUA ÁLVARO GOMES DE CASTRO, Nº 512, CONDOMÍNIO PORTOSECO
BAIRRO: PIRAJÁ CEP: 41233005 - SALVADOR/BA
CNPJ: 15.102.809/0001-00
PROCESSO: 25351.068073/2008-13 AUTORIZ/MS: 1.07451.1
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMAGUEDES COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS, MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA MANOEL ALVES DE OLIVEIRA, Nº 110
BAIRRO: CATOLÉ CEP: 58410575 - CAMPINA GRANDE/PB
CNPJ: 08.160.290/0001-42
PROCESSO: 25351.518129/2006-14 AUTORIZ/MS: 1.06887.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: NOVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA GOVERNADOR SAMPAIO, Nº 318
BAIRRO: CENTRO CEP: 60055050 - FORTALEZA/CE
CNPJ: 63.400.543/0001-16
PROCESSO: 25351.176562/2004-14 AUTORIZ/MS: 1.06722.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: REALMED DISTRIBUIDORA LTDA - EPP
ENDEREÇO: r belo horizonte Nº 2190 sala 02
BAIRRO: Alto alegre CEP: 85802010 - CASCAVEL/PR
CNPJ: 17.263.792/0001-90
PROCESSO: 25351.149418/2013-17 AUTORIZ/MS: 1.09562.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: TC ATUAL COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA FRANCISCO REAL 1085
BAIRRO: PADRE MIGUEL CEP: 21810041 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 10.493.969/0001-03
PROCESSO: 25351.349243/2009-18 AUTORIZ/MS: 1.07865.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ODONTO VIX PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA ME
ENDEREÇO: RUA ALEIXO NETTO 322, L1 03/04
BAIRRO: SANTA LUCIA CEP: 29056100 - VITÓRIA/ES
CNPJ: 05.169.165/0001-05
PROCESSO: 25351.448618/2012-19 AUTORIZ/MS: 1.09587.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: AURANTIS INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA VALENÇA, BARRA DO PIRAJI RJ 145, Nº 27.295 A
BAIRRO: CANTEIRO CEP: 27600000 - VALENÇA/RJ
CNPJ: 10.568.345/0001-08
PROCESSO: 25351.067610/2010-21 AUTORIZ/MS: 1.08265.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: COMERCIAL BIODROGAS LTDA - EPP
ENDEREÇO: rua alameda padre antonio maria, 1-36/1-40 sala 01
BAIRRO: PARQUE BELA VISTA CEP: 17020590 - BAURU/SP
CNPJ: 10.723.537/0001-33
PROCESSO: 25351.004763/2011-29 AUTORIZ/MS: 1.08715.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: ERVAL COMERCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA ME
ENDEREÇO: AV. PROFESSOR JOÃO BRASÍL, 417
BAIRRO: FONSECA CEP: 24130088 - NITERÓI/RJ
CNPJ: 07.520.722/0001-16
PROCESSO: 25351.168773/2012-31 AUTORIZ/MS: 1.09166.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Cadastro CNJ 08.870-9
R. Presidente Epitácio Paulo, 116 - Bairro Dos Estados - Jd. Princesa - CEP: 58233-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (35) 3344-1111 - Fax: (35) 3344-5004

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

Cód. Autenticação: 58421503171651480680-3; Data: 15/03/2017 16:52:28

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEV10371-XQ9T
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valéria de Miranda Cavalcanti
Tribunal de Justiça do Estado de Paraíba

001828

Nº 147, segunda-feira, 4 de agosto de 2014

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

125



ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: RENT A TRUCK OPERADOR LOGÍSTICO LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 SUL - KM 83 Nº 1532/B - GAL-PAO E
BAIRRO: PRAZERES CEP: 54345160 - JABOATÃO DOS GUARARAPES/PE
CNPJ: 01.034.009/0001-86
PROCESSO: 25351.047044/2010-56 AUTORIZ/MS: 1.08271.6
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: FARMA VISION IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA MARTINIANO LEMOS LEITE, Nº 485
BAIRRO: VILA JOVINA CEP: 06705110 - COTIA/SP
CNPJ: 09.058.502/0001-48
PROCESSO: 25351.358869/2008-57 AUTORIZ/MS: 1.07465.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: TEX COURIER LTDA
ENDEREÇO: AV DOUTOR HUMBERTO GIANNELLA, 705
BAIRRO: SÍTIO PEDRA RACHADA/BELVAL CEP: 06422130 - BARUERI/SP
CNPJ: 73.939.449/0001-93
PROCESSO: 25351.001136/2012-60 AUTORIZ/MS: 1.09133.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PROCTER & GAMBLE INDUSTRIAL E COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR ZEFERINO VAZ, Nº 737
BAIRRO: VILA ARAPUÁ CEP: 04258000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 01.358.874/0001-88
PROCESSO: 25351.432537/2007-61 AUTORIZ/MS: 1.07293.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: FULLNESS IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA DA GABIROBA N 85
BAIRRO: JARDIM SANTO ESTEVAO CEP: 06334000 - CARAPICUIBA/SP
CNPJ: 14.891.994/0001-98
PROCESSO: 25351.084400/2013-63 AUTORIZ/MS: 1.09573.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: MINAS CARGAS TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA
ENDEREÇO: AV. MONSENHOR MAURO TOMASINI - 519 - LOJA 01
BAIRRO: SAO CARLOS CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
CNPJ: 17.001.762/0001-05
PROCESSO: 25351.098763/2013-63 AUTORIZ/MS: 1.09534.1
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: CAJUMAR TRANSPORTES DE CARGAS LTDA
ENDEREÇO: RUA GUSTAVO HENSCHEL, N 205, GALPÃO 01
BAIRRO: ITOUPEVA CENTRAL CEP: 89066060 - BLUMENAU/SC
CNPJ: 82.173.071/0001-50
PROCESSO: 25351.617798/2012-66 AUTORIZ/MS: 1.09437.7
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MARCA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA SAO MANOEL, 1261 SL 501
BAIRRO: SANTANA CEP: 90620110 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 16.665.873/0001-53
PROCESSO: 25351.681017/2012-67 AUTORIZ/MS: 1.09469.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: UNIÃO DOS ENTREGADORES DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA DOUTOR BEZERRA DE MENEZES, 480
BAIRRO: NOVA ERA CEP: 36087020 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 13.657.813/0001-09
PROCESSO: 25351.756427/2011-68 AUTORIZ/MS: 1.09165.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDIC MINAS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA SILVA MELLO, 520
BAIRRO: CIDADE DO SOL CEP: 36085360 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 12.852.020/0001-70
PROCESSO: 25351.072252/2011-71 AUTORIZ/MS: 1.08740.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

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

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PALMED - PALMAS MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: ACSO 01, CONJUNTO 01, LOTE Nº 05 (103 SUL) AVENIDA JK S/N
BAIRRO: CENTRO CEP: 77016524 - PALMAS/TO
CNPJ: 04.677.096/0001-88
PROCESSO: 25351.002257/02-91 AUTORIZ/MS: 1.05266.0
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: A G KIENEN & CIA LTDA
ENDEREÇO: AV BRASIL, Nº 98 - TÊRREO
BAIRRO: CENTRO CEP: 85501080 - PATO BRANCO/PR
CNPJ: 82.225.947/0001-65
PROCESSO: 25023.070070/99-56 AUTORIZ/MS: 1.04471.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CASTRO COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
ENDEREÇO: RUA DE SANTANINHA, Nº 113
BAIRRO: CENTRO CEP: 65010580 - SÃO LUÍS/MA
CNPJ: 12.103.222/0001-19
PROCESSO: 25014.001971/99-80 AUTORIZ/MS: 1.04089.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: G. S. TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: RUA RIBEIRÃO PONTE BAIXA, Nº 36/96
BAIRRO: PARQUE SANTO AMARO CEP: 04932160 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 56.584.352/0001-96
PROCESSO: 25351.001105/00-46 AUTORIZ/MS: 1.04657.5
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: COFARMINAS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA TUPINAMBÁS, Nº 651
BAIRRO: CARAPINA CEP: 35060530 - GOVERNADOR VALADARES/MG
CNPJ: 02.537.890/0001-09
PROCESSO: 25351.001136/01-51 AUTORIZ/MS: 1.04992.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DIMEBRAS COMERCIAL HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA PAULO DE FRONTIM, Nº. 25
BAIRRO: VILA VIRGÍNIA CEP: 14030430 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 56.081.482/0001-06
PROCESSO: 25351.020919/01-15 AUTORIZ/MS: 1.05229.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MASE PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA DO GRITO, Nº 268-274
BAIRRO: IPIRANGA CEP: 04217000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 56.932.593/0001-89
PROCESSO: 25004.006055/93 AUTORIZ/MS: 1.02281.2
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
FRACIONAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: TOP MED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA OSWALDO CRUZ Nº 882
BAIRRO: SANTA PAULA CEP: 09540280 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
CNPJ: 67.673.491/0001-02
PROCESSO: 25000.054984/99-38 AUTORIZ/MS: 1.04620.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: T C A FARMA COMÉRCIO LTDA
ENDEREÇO: av. dos mananciais, 1280
BAIRRO: Taquara CEP: 22725031 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 73.679.623/0001-06
PROCESSO: 25000.012633/99-87 AUTORIZ/MS: 1.03957.5
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014080400125

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.

001829

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 06/04/2017 às 13:20:00 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b9ee35b187a39bc5419b41da7b9e62125a6d255aa911b0325205173a0
0c251793fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d142386520966d5827cd9264a209f48cf

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

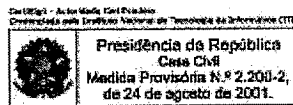
Esta certidão tem a sua validade até: 20/03/2018 às 17:40:39 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 671818

Código de Controle da Autenticação:

58421503171651480680-1 a 58421503171651480680-3

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



Consultas / Funcionamento de Empresa / Detalhes

Dados da Empresa

Razão Social
 PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA.
CNPJ
 81.706.251/0001-98
Endereço Completo
 RUA PROFESSOR LEÔNIDAS FERREIRA DA COSTA, 847 - PAROLIN CEP: 80.220-410 - CURITIBA/PR
Telefone
 (41)-3332-9188
Responsável Técnico
 LUCIANA CAPELETTI
Responsável Legal
 ELCIO LUIS BORDIGNON

Dados do Cadastro

Cadastro Nº
 1.13.857-7
Data do Cadastro
 13/04/2015
Situação
 Inativa
 Ativa
Nº do Processo
 25351.191842/2015-24
Cadastro
 1 - Medicamento Especial
Atividades / Classes
Armazenar
 • Medicamento
Distribuir
 • Medicamento
Expedir
 • Medicamento

[Voltar](#)

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código ON 08.870-J
 Av. Francisco de Sá, 116 - Bairro Boa Vista - Curitiba/PR - Fone: (41) 333.8124 - Fax: (41) 333.8124

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V do Art. 181º da Lei nº 8.950/94 e Art. 1º inc. XII do Decreto nº 22.626/2004 e o disposto no inciso II do Art. 1º da Lei nº 8.721/2008, autenticado e apresentado em formato digitalizado, reproduzido e
 do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cod. Autenticação: 58421503171652290571-1 | Data: 15/03/2017 16:53:01
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-AE10375-01PZ
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tpb.jus.br>

Bel. Valer de Miranda Cavalanti
 Titular

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 06/04/2017 às 13:21:55 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b9ee35b187a39bc5419b41da7b9e621254e9b12ebdb1901b663d3539
 60de3d54fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d8763ff37f2db791385253adb4193fa83

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

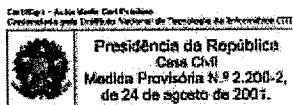
Esta certidão tem a sua validade até: 20/03/2018 às 17:40:39 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 671820

Código de Controle da Autenticação:

58421503171652290571-1

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



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Cédula CNJ 05.576-D
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Estúdios - João Pessoa/PB - CEP 53033-000
 Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. Vº Art. 181 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º, Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conteúdo deste ato. O referido é verdade. Dou fé.
 Cód. Autenticação: 58421503171651240336-1; Data: 15/03/2017 16:52:01
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEV10370-0NCD
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br
 Bel. Valberdo Miranda Cavalcanti
 T. 1513 - 3344-5441

PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA BARRA
 2029 - Inclusão de Fórmula (Tonalidade) de Produto Registrado
 2019 - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40°C)
 COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A. 2.0003-8
 SABONETE POM POM LEITE E MEL
 25351.068330/2012-65
 SÃO PAULO/SP 04/2017
 ITAJUBA/MG 04/2017
 TABOÃO DA SERRA/SP 04/2017
 SENADOR CANEDO/GO 04/2017
 COMERCIAL 36 MESES
 SABONETE INFANTIL - GRAU 2
 CARTUCHO DE CARTOLINA
PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA BARRA
 2038 - Anexação de documento de instrução para Alteração de dados complementares de produto registrado - Análise Físico-Química
 2019 - Alteração de Rotulagem de Produto Registrado
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO

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

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

SUPERINTENDÊNCIA DE INSPEÇÃO SANITÁRIA
RESOLUÇÃO - RE Nº 1.066, DE 9 DE ABRIL DE 2015

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

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: MEDICAMENTAL DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO MOISES SAADI, n. 399, 409
 BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL LAGOINHA CEP: 14095230 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 08.618.022/0003-93
 PROCESSO: 25351.188179/2015-12 AUTORIZ/MS: 1.13844.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ESTRELA PRODUTOS PARA SAUDE - EIRELI - ME
 ENDEREÇO: RUA MAESTRO FRANCISCO ANTONELLO, 301
 BAIRRO: FANNY CEP: 81030100 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 21.458.610/0001-03
 PROCESSO: 25351.191356/2015-16 AUTORIZ/MS: 1.13862.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PROMEFARMA REPRESENTAÇÕES COMERCIAIS LTDA
 ENDEREÇO: RUA PROFESSOR LEONIDAS FERREIRA DA COSTA, 847
 BAIRRO: PAROLIN CEP: 80220410 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 81.706.251/0001-98
 PROCESSO: 25351.191842/2015-24 AUTORIZ/MS: 1.13857.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: A PHARMA DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: AV. TALMA RODRIGUES RIBEIRO, 147, GALPÃO 3A, SALA 8
 BAIRRO: PORTAL DE JACARAÍPE CEP: 29173795 - SERRA/ES
 CNPJ: 17.008.753/0001-46
 PROCESSO: 25351.185770/2015-26 AUTORIZ/MS: 1.13837.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PACIFICO LOG LOGISTICA E TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO MESTRINER Nº 450, ARMZ 1
 BAIRRO: BONSUCESSO CEP: 07175550 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 02.964.147/0001-27

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA: LUCAS E JÚNIOR TRANSPORTADORA LTDA EPP
 ENDEREÇO: ESTRADA GUANDU DO SENA, N. 1.570
 BAIRRO: BANGU CEP: 21854002 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 01.562.471/0001-56
 PROCESSO: 25351.087314/2009-13 AUTORIZ/MS: 1.22255.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PARQUE II, Nº 240, GALPÃO 102
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 58082030 - JOÃO PESSOA/PB
 CNPJ: 05.301.431/0001-01
 PROCESSO: 25351.341657/2014-16 AUTORIZ/MS: 1.10444.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

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

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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 06/04/2017 às 13:31:52 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b9ee35b187a39bc5419b41da7b9e621255140d5f0e18d924419363fa74
 199645efb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43dd8d7c25d58a4bcf2475701b29f04e809

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

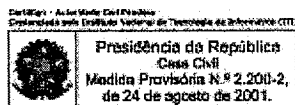
Esta certidão tem a sua validade até: 20/03/2018 às 17:40:39 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 671817

Código de Controle da Autenticação:

58421503171651240336-1

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



5

Complemento Diferencial da Apresentação		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <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 sem Prescrição Médica	
Restrição de uso		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação		Comercial	
Restrito a hospitais		Não informado	
Tarja		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência		Não	
Apresentação fracionada		Não	
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	5
500 MG COM CX ENV ALUVALU X 500 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO SIMPLES	08/08/2005
Validade		24 meses	1384100180057
Princípio Ativo		ÁCIDO ASCÓRBICO	
Complemento Diferencial da Apresentação		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <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 sem Prescrição Médica	
Restrição de uso		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação		Comercial	
Restrito a hospitais		Não informado	
Tarja		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência		Não	
Apresentação fracionada		Não	
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	2
200 MG / ML SOL OR CX 50 FR PLUS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)		SOLUÇÃO ORAL	08/08/2005
Validade		24 meses	1384100180022
Princípio Ativo		ÁCIDO ASCÓRBICO	
Complemento Diferencial da Apresentação		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	

Consultas / Medicamentos / Detalhes			
Detalhe do Produto: VITER C			
Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A.	Autorização	1039413
CNPJ	02.456.955/0001-83		
Nome Comercial	VITER C		
Classe Terapêutica	MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K		
Registro	138410018		
Processo	25351.165547/2005-13		
Vencimento do Registro	08/2020		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG / ML SOL OR CT FR PLUS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	08/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100180014
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais <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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG / ML SOL OR CX 50 FR PLUS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	08/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100180022
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

03/02/2017

Consulta de Produto

Consulta de Produto

Ministério da Saúde

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

Instruções

Atenção

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : Amoxicilina + Clavulanato de Potássio

Nome da Empresa:	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ:	61.286.697/0001-16
Nome Comercial:	Amoxicilina + Clavulanato de Potássio
Classificação Terapêutica:	ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS-ASSOCIADOS MEDICAMENTOSOS
Registro:	1004704310013
Processo:	25351.115407/2006-85 Proc. Anterior : 25351.162993/2002-46
Vencimento do Registro:	07/2022

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD	1	27/08/2007
Validade:	24 meses	Registro: 1004704310013
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)	
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLSFARMA ANTIBIÓTICO LTDA. - ME - DIADEMA - BRASIL Fabricantes Internacionais SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA	
Via de Administração:	ORAL	
IFA único:	Não	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)	
Destinação:	Comercial Institucional	
Restrito a hospitais:	Não	
Tarja:	Vermelha	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD	2	27/08/2007
Validade:	24 meses	Registro: 1004704310021
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO	
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)	
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BLSFARMA ANTIBIÓTICO LTDA. - ME - DIADEMA - BRASIL Fabricantes Internacionais SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA	

03/02/2017

Consulta de Produto

ORAL

Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Não
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	Adulto e Pediatra acima de
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 70 ML + DOSAD	5	27/08/2007
Validade:	24 meses	Registro: 1004704310056
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO	
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)	
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D. D. - ESLOVÊNIA	
Via de Administração:	ORAL	
IFA único:	Não	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	Adulto e Pediatra acima de	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não	
Tarja:	Vermelha	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(80+11,4) MG/ML PO SUS OR CX 24 FR VD AMB X 70 ML + DOSAD	6	27/08/2007
Validade:	24 meses	Registro: 1004704310064
Princípio Ativo:	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO	
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)	
Embalagem:	- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D. D. - ESLOVÊNIA	
Via de Administração:	ORAL	
IFA único:	Não	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	Adulto e Pediatra acima de	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não	
Tarja:	Vermelha	

28

29

001836

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA
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	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Forma Farmacéutica 500 MG + 125 MG COM REV CT STR AVAL X 14
Validade	24 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/LUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Forma Farmacéutica 500 MG + 125 MG COM REV CT STR
Validade	36 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA
Via de Administração	ORAL
IFA Único	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	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Forma Farmacéutica 500 MG + 125 MG COM REV CT STR
Validade	36 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>

Nome da Empresa	Detalhe do Produto: amoxicilina + clavulanato de potássio SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ	61.286.647/0001-16
Nome Comercial	amoxicilina + clavulanato de potássio
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS
Registro	10470457
Processo	2535115610/2006-51
Vencimento do Registro	08/2021
Apresentação	Forma Farmacéutica 500 MG + 125 MG COM REV CT STR
Validade	36 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • SANDOZ GMBH - AUSTRIA
Via de Administração	ORAL
IFA Único	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	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Forma Farmacéutica 500 MG + 125 MG COM REV CT STR
Validade	36 meses
Princípio Ativo	AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>

14/02/2017		07/07/2008	
500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALAL X 21	COMPRIMIDO REVESTIDO	30	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1004704570309
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT STR ALAL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1004704570317
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		

2017-6-2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos			
Detalhe do Produto: AZITROMICINA DI-HIDRATADA			
Nome da Empresa	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.		
CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Nome Comercial	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	109170097		
Processo	25351.650055/2014-10		
Vencimento do Registro	05/2020		
Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3		COMPRIMIDO REVESTIDO	1
Validade	24 meses	Registro	1091700970011
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

2017-6-2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos			
Detalhe do Produto: AZITROMICINA DI-HIDRATADA			
Nome da Empresa	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.		
CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Nome Comercial	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	109170097		
Processo	25351.650055/2014-10		
Vencimento do Registro	05/2020		
Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	3
Validade	24 meses	Registro	1091700970036
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : OSTEOFIX

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATÓRIO S.A.	
CNPJ:	02.456.955/0001-83	Autorização: 1038413
Nome Comercial:	OSTEOFIX	
Classe Terapêutica:	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS	
Registro:	138410029	
Processo:	25351.445734/2005-88	
Vencimento do Registro:	01/2021	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1250 MG + 200 UI COM REV CT FR PLUS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100290030
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1250 MG + 200 UI COM REV CT FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	23/01/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1384100290057
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		

1500 MG + 400 UI COM REV CX 50 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Validade:	24 meses	Registro:	1384100290464
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Medicamento referência:	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada:	Não		

1500 MG + 400 UI COM REV CX 100 FR PLUS OPC X 60 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Validade:	24 meses	Registro:	1384100290499
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Medicamento referência:	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada:	Não		

1250MG + 600UI COM REV CT FR PLUS OPC X 60	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Validade:	24 meses	Registro:	1384100290529
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	OSTEOFIX 600UI		

65

05

001840

23/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

23/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: FLUXON	
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	1.05.584-9	Autenticação	
CNPJ	05.161.069/0001-10	1.05.584-9	
Nome Comercial	FLUXON		
Classe Terapêutica	VASODILATADORES		
Registro	155840187		
Processo	25951.555621/2011-50		
Vencimento do Registro	06/2021		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/01/2012
Validade	Registro		
36 meses	1558401870013		
Princípio Ativo	CINARIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - 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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/01/2012
Validade	Registro		
36 meses	1558401870021		
Princípio Ativo	CINARIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - 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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75MG COM CT BL AL PLAS INC X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/01/2012
Validade	Registro		
36 meses	1558401870031		
Princípio Ativo	CINARIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[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
75MG COM CT BL AL PLAS INC X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/01/2012



DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

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

Medicamentos Notificados

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

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

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

107

Consultas / Medicamentos / Detalhes																											
Detalhe do Produto: ACETAZONA																											
Nome da Empresa	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA	Autorização	1009636																								
CNPJ	06.597.801/0001-62																										
Nome Comercial	ACETAZONA																										
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICOIDES SISTEMICOS																										
Registro	109630046																										
Processo	25000.038786/98-82																										
Vencimento do Registro	08/2021																										
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação [ATIVA]</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G</td> <td>CREME DERMATOLOGICO</td> <td>1</td> <td>09/08/2001</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1096300460015</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>ACETATO DE DEXAMETASONA</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td colspan="3">[sem dados cadastrados]</td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td colspan="3"> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BISPAGA DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA </td> </tr> </tbody> </table>				Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLOGICO	1	09/08/2001	Validade	24 meses	Registro	1096300460015	Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA			Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISPAGA DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação																								
1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLOGICO	1	09/08/2001																								
Validade	24 meses	Registro	1096300460015																								
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA																										
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]																										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISPAGA DE ALUMINIO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 																										
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]																										
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)																										
IFA único	Sem IFA Cadastrado																										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)																										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica																										
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]																										
Destinação	Comercial																										
Restrito a hospitais	Não informado																										
Tarifa	[sem dados cadastrados]																										
Medicamento referência	Não																										
Apresentação fracionada	Não																										
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação [ATIVA]</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>0,1 MG/ML ELX CX 60 RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)</td> <td>ELIXIR</td> <td>2</td> <td>09/08/2001</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1096300460023</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>DEXAMETASONA</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td colspan="3">[sem dados cadastrados]</td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td colspan="3"> <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR </td> </tr> </tbody> </table>				Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	0,1 MG/ML ELX CX 60 RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)	ELIXIR	2	09/08/2001	Validade	24 meses	Registro	1096300460023	Princípio Ativo	DEXAMETASONA			Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR 		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação																								
0,1 MG/ML ELX CX 60 RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)	ELIXIR	2	09/08/2001																								
Validade	24 meses	Registro	1096300460023																								
Princípio Ativo	DEXAMETASONA																										
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]																										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR 																										

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]																										
Via de Administração	ORAL 1																										
IFA único	Sem IFA Cadastrado																										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)																										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica																										
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]																										
Destinação	Comercial																										
Restrito a hospitais	Não informado																										
Tarifa	[sem dados cadastrados]																										
Medicamento referência	Não																										
Apresentação fracionada	Não																										
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação [ATIVA]</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>0,1 MG/ML ELX CX 40 RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)</td> <td>ELIXIR</td> <td>3</td> <td>09/08/2001</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1096300460031</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>DEXAMETASONA</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td colspan="3">[sem dados cadastrados]</td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td colspan="3"> <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA </td> </tr> </tbody> </table>				Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	0,1 MG/ML ELX CX 40 RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)	ELIXIR	3	09/08/2001	Validade	24 meses	Registro	1096300460031	Princípio Ativo	DEXAMETASONA			Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação																								
0,1 MG/ML ELX CX 40 RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML (EMB. HOSP.)	ELIXIR	3	09/08/2001																								
Validade	24 meses	Registro	1096300460031																								
Princípio Ativo	DEXAMETASONA																										
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]																										
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 																										
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]																										
Via de Administração	ORAL 1																										
IFA único	Sem IFA Cadastrado																										
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)																										
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica																										
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]																										
Destinação	Comercial																										
Restrito a hospitais	Não informado																										
Tarifa	[sem dados cadastrados]																										
Medicamento referência	Não																										
Apresentação fracionada	Não																										
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação [ATIVA]</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>0,1 MG/ML ELX CT RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML ELIXIR</td> <td>ELIXIR</td> <td>4</td> <td>09/08/2001</td> </tr> </tbody> </table>				Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	0,1 MG/ML ELX CT RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML ELIXIR	ELIXIR	4	09/08/2001																
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação																								
0,1 MG/ML ELX CT RR PLAS AMB X 120 ML + CP 15 ML ELIXIR	ELIXIR	4	09/08/2001																								

Validade	24 meses	Registro	1096300460058
Princípio Ativo	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Ativa	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G CREM DERM CT BG ALX 10 G	CREME DERMATOLOGICO	5	09/09/2001
Validade	24 meses	Registro	1096300460058
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISMAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
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		

113

001844

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA																																																																																													
Nome da Empresa	BRANFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	Autorização	1.05.584-9																																																																																												
CNPJ	05.161.069/0001-10																																																																																														
Nome Comercial	MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA																																																																																														
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMÍNICOS SISTÊMICOS																																																																																														
Registro	155840276																																																																																														
Processo	25351.534955/2011-68																																																																																														
Vencimento do Registro	05/2021																																																																																														
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação [Ativa]</th> <th>Forma Farmacéutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10</td> <td>COMPRIMIDO SIMPLES</td> <td>1</td> <td>27/02/2012</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1558402760017</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td>MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA </td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Local de Fabricação</td> <td>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Via de Administração</td> <td>ORAL</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>IFA Único</td> <td>Sim</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Conservação</td> <td>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Restrição de prescrição</td> <td>Venda sob Prescrição Médica</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Restrição de uso</td> <td>[sem dados cadastrados]</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Destinação</td> <td>Comercial</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Restrito a hospitais</td> <td>Não informado</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tarja</td> <td>[sem dados cadastrados]</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Medicamento referência</td> <td>Não</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Apresentação fracionada</td> <td>Não</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Apresentação [Ativa]</td> <td>Forma Farmacéutica</td> <td>Nº Apres.</td> <td>Data de Publicação</td> </tr> <tr> <td>2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20</td> <td>COMPRIMIDO SIMPLES</td> <td>2</td> <td>27/02/2012</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1558402760025</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td>[sem dados cadastrados]</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA </td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>				Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	27/02/2012	Validade	24 meses	Registro	1558402760017	Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA			Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA			Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			Via de Administração	ORAL			IFA Único	Sim			Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			Destinação	Comercial			Restrito a hospitais	Não informado			Tarja	[sem dados cadastrados]			Medicamento referência	Não			Apresentação fracionada	Não			Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	27/02/2012	Validade	24 meses	Registro	1558402760025	Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA			Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação																																																																																												
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	27/02/2012																																																																																												
Validade	24 meses	Registro	1558402760017																																																																																												
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA																																																																																														
Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA																																																																																														
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 																																																																																														
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]																																																																																														
Via de Administração	ORAL																																																																																														
IFA Único	Sim																																																																																														
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE																																																																																														
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica																																																																																														
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]																																																																																														
Destinação	Comercial																																																																																														
Restrito a hospitais	Não informado																																																																																														
Tarja	[sem dados cadastrados]																																																																																														
Medicamento referência	Não																																																																																														
Apresentação fracionada	Não																																																																																														
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação																																																																																												
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	27/02/2012																																																																																												
Validade	24 meses	Registro	1558402760025																																																																																												
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLOFENIRAMINA																																																																																														
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]																																																																																														
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 																																																																																														

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	27/02/2012

114

Consulta de Produto

14/07/2016

Consulta de Produto

14/07/2016



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

Resolução

Anvisa Diretoria de Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Exercício Profissional

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : UNI-DIAZEPAX

Nome da Empresa:	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
CNPJ:	60.665.981/0001-18
Nome Comercial:	UNI-DIAZEPAX
Nome Genérico:	ANSIOLÍTICOS SIMPLES
Classe Terapêutica:	104970147
Registro:	25001.004766/86
Processo:	01/2020
Vencimento do Registro:	
AutORIZAÇÃO:	1004977

Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	1	Data de Publicação	11/01/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1049701470011		
Princípio Ativo:	DIAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]				
Destinação:	Comercial				
Restrição a hospitais:	Não Informado				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	2	Data de Publicação	11/01/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1049701470028		
Princípio Ativo:	DIAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				

Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UNIDADE
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B" [sem dados cadastrados]
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrição a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3	Data de Publicação	11/01/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1049701470036		
Princípio Ativo:	DIAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UNIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]				
Destinação:	Comercial				
Restrição a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	4	Data de Publicação	11/01/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1049701470044		
Princípio Ativo:	DIAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UNIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]				
Destinação:	Comercial				
Restrição a hospitais:	Não Informado				

Consulta de Produto

14/07/2016

Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ ML SOL INI CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	11/01/1990
Validade:	24 meses	Registro:	1049701470052
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial de Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANDES INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL UNIAO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
FEA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTA

S/A, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Ambea - 0800 642 9782

COPILAN CP ANMISA - RUA DO BRASIL, 1111 - BRASÍLIA - DF

117

001847

15/02/2017
 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Embalagem	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Local de Fabricação	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL 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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
	50 MG COM REV CT 25 BLAL PLAS INC X 20	3
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 ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
IFA Único	ORAL 1	
Conservação	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.
	50 MG COM REV CT 50 BLAL PLAS INC X 20	2
Validade	48 meses	Registro
		1169500270022
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	

15/02/2017
 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		LABORATÓRIO FARMACÉUTICO VITAMED LTDA	
CNPJ	29.346.301/0001-53	Autorização	1.01.695-7
Nome Comercial	RESODIC	Nome do Produto	RESODIC
Classe Terapêutica	ANTI-INFLAMATORIOS		
Registro	116950027		
Processo	25000.03351798-93		
Vencimento do Registro	08/2013		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	50 MG COM REV CT 50 BLAL PLAS INC X 20	1	19/08/2003
Validade	48 meses	Registro	1169500270014
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA Único	ORAL 1		
Conservação	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
	50 MG COM REV CT 50 BLAL PLAS INC X 20	2	19/08/2003
Validade	48 meses	Registro	1169500270022
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: RESODIC

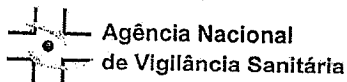
Nome da Empresa	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA		
CNPJ	29.346.301/0001-53	Autorização	1.01.695-7
Nome Comercial	RESODIC		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	116950027		
Processo	25000.033517/98-93		
Vencimento do Registro	08/2013		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC 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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 50 BL AL PLAS INC X 20	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	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>		
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 25 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	19/08/2003
Validade	48 meses	Registro	1169500270030
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	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>		
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 10 BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	19/08/2003
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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

- nacética: creme vaginal
nº: 25351.756737/2011-10
nº: 0204057/13-3
deferimento da petição de Priorização de análise enérico
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso por perda de objeto, acompanhando a parecer 095/2016-COREC.
Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda
Resodic (diclofenaco sódico)
macética: comprimido revestido
nº: 25000.033517/98-93
nº: 0235573/13-6
deferimento de petição de Renovação de Registro milar
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R provimento ao recurso, acompanhando a parecer 007/2016-COREC.
Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda
Resodic (diclofenaco sódico)
macética: comprimido revestido
nº: 25000.033517/98-93
nº: 0236071/13-3
deferimento de petição de Alteração Maior de camento Similar
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R provimento ao recurso, acompanhando a parecer 010/2016-COREC.
Marjan Indústria E Comércio Ltda
Viterosol D 1000 (colecalférol)
nº: 25351.003499/2013-44
nº: 0422614/14-3
deferimento de Registro de Medicamento Específico
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R provimento ao recurso, acompanhando a parecer 142/2016-COREC e decidiu, por NGUIR o recurso, sem análise do mérito.
Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda
Fluconazol (fluconazol)
macéticas: solução injetável para infusão
nº: 25000.012059/95-70
nº: 0491620/12-4
deferimento da Inclusão de Novo Acondicionamento Similar
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R provimento ao recurso, e retornar para análise acompanhando a posição da relatoria que acata o COREC.
Laboratório Farmacêutico do Estado de Pernambuco
Lafepe Cefalexina
macética: cápsula gelatinosa dura
nº: 25000.018092/92-15
nº: 0491782/12-1
deferimento da Alteração de Local de Fabricação milar
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R GAR provimento ao recurso, acompanhando a parecer que acata o parecer 020/2016-COREC.
Accord Farmacêutica Ltda
Oxaliplatina
nº: 25351.317016/2011-95
nº: 00626/13-1
deferimento de Registro de Medicamento referito Genérico
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R nos termos do parecer 103/2016-COREC e de laide, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
Germed Farmacêutica Ltda
Ibuprofeno
macética: cápsula gelatinosa mole
nº: 25351.751236/2009-90
nº: 0655323/13-1
deferimento de petição de Registro de Medicamento Genérico
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R e decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso e decidiu.
Nova Química Farmacêutica Ltda
Redulive (ibuprofeno)
macética: cápsula gelatinosa mole
nº: 25351.295179/2011-31
nº: 0655867/13-4
deferimento de petição de Registro de Medicamento Genérico
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R e decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso e decidiu.
Nova Química Farmacêutica Ltda
Ibuprofeno
macética: cápsula gelatinosa mole
nº: 25351.290234/2011-36
nº: 0656381/13-3
deferimento de petição de Registro de Medicamento Genérico
Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, R e decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso e decidiu.
21. Empresa: Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda
Medicamento: Ibuprofeno
Forma Farmacêutica: cápsula gelatinosa mole
Processo nº: 25351.055313/2010-91
Expediente nº: 0656399/13-6
Assunto: Indeferimento de petição de Registro de Medicamento Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
22. Empresa: EMS S/A
Medicamento: Ibuprofeno
Forma Farmacêutica: cápsula gelatinosa mole
Processo nº: 25351.410507/2011-27
Expediente nº: 0656407/13-1
Assunto: Indeferimento de petição de Registro de Medicamento Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
23. Empresa: Mylan Laboratorios Ltda
Medicamento: Heptron (enoxaparina sódica)
Processo nº: 25351.213863/2013-18
Expediente nº: 0679878/13-1
Assunto: Indeferimento de Registro de Produto Biológico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
24. Empresa: Mylan Laboratorios Ltda
Medicamento: Clavacin (amoxicilina sódica + clavulanato de potássio)
Processo nº: 25351.329963/2011-72
Expediente nº: 0694115/14-0
Assunto: Indeferimento de Inclusão de nova concentração já registrada no País referente ao medicamento Similar
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
25. Empresa: Laboratórios Bagó do Brasil S/A
Medicamento: Sinresor (ácido zoledrônico monoidratado)
Processo nº: 25351.006693/2012-32
Expediente nº: 0699092/15-4
Assunto: Indeferimento de Registro de Medicamento Similar
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
26. Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.
Medicamento: fumarato de formoterol diidratado + budesonida
Processo nº: 25351.521827/2010-02
Expediente nº: 0836773/13-6
Assunto: Indeferimento de Registro de Medicamento Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
27. Empresa: Momenta Farmacêutica Ltda.
Medicamento: Levok (levofloxacino hemidrato)
Processo nº: 25351.145108/2015-66
Expediente nº: 0947127/15-8
Assunto: Indeferimento de Registro de Produto Clone Similar
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
28. Empresa: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda
Medicamento: Medrogest (acetato de medroxiprogesterona)
Forma Farmacêutica: suspensão injetável
Processo nº: 25351.035669/01-63
Expediente nº: 0979116/12-7
Assunto: Indeferimento de petição de Renovação de Registro de Medicamento Similar
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
29. Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda
Medicamento: Quetiapina (hemifumarato de quetiapina)
Processo nº: 25351.009046/2010-49
Expediente nº: 1016365/15-4
Assunto: Indeferimento de Inclusão de nova concentração já registrada no País referente ao medicamento Similar
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, EXTINGUIR o recurso, sem análise do mérito.
30. Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.
Medicamento: Koide D (maleato de dexclorfeniramina + betametasona)
Processo nº: 25351.057700/2003-78
Expediente nº: 0012046/14-4
Assunto: Indeferimento de Notificação de alteração de rotulagem do medicamento Similar
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento do mérito por expressa desistência da recorrente, acompanhando o voto do relator que acata o parecer 131/2016-COREC.
31. Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.
Medicamento: Finasterida
Processo nº: 25351.170485/2002-19
Expediente nº: 0115706/13-0
Assunto: Indeferimento de Inclusão de local de medicamento de liberação convencional referente ao medicamento Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 126/2016-COREC.
32. Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.
Medicamento: Finasterida
Processo nº: 25351.170485/2002-19
Expediente nº: 0115725/13-6
Assunto: Indeferimento de Alteração de equo diferente desenho e princípio de funcionamento referido medicamento Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 127/2016-COREC.
33. Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.
Medicamento: Finasterida
Processo nº: 25351.170485/2002-19
Expediente nº: 0116949/13-1
Assunto: Indeferimento de Inclusão no Tan superior a 10 vezes do medicamento Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 128/2016-COREC.
34. Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.
Medicamento: Finasterida
Processo nº: 25351.170485/2002-19
Expediente nº: 0117604/13-8
Assunto: Indeferimento de Alteração moderada referente ao medicamento Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 129/2016-COREC.
35. Empresa: EMS S/A
Medicamento: Ranitil (cloridrato de ranitidina)
Processo nº: 25001.018630/85
Expediente nº: 0177872/13-2
Assunto: Indeferimento de Renovação de Registro de Medicamento Similar
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 115/2016-COREC.
36. Empresa: Ativos Farmacêutica Ltda
Medicamento: Floriny (Passiflora Incarnata Oxyacantha L. + Salix Alba L.)
Processo nº: 25351.025343/01-18
Expediente nº: 0824581/12-9
Assunto: Indeferimento de Renovação de Registro de Medicamento Fitoterápico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 104/2016-COREC.
37. Empresa: EMS S/A
Medicamento: Cloridrato de Ranitidina
Processo nº: 25000.054567/99-31
Expediente nº: 0846649/15-1
Assunto: Indeferimento de Inclusão de local de medicamento de liberação convencional com prazo de validade Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 114/2016-COREC.
38. Empresa: Momenta Farmacêutica Ltda.
Medicamento: Detamax (colecalférol)
Processo nº: 25351.774422/2014-70
Expediente nº: 0907153/15-9
Assunto: Indeferimento de Registro de Produto Clone Similar
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 143/2016-COREC.
39. Empresa: Multilab Indústria e Comércio Farmacêuticos Ltda
Medicamento: Bromoprida
Processo nº: 25351.246132/2012-85
Expediente nº: 0990723/15-8
Assunto: Indeferimento de Registro de Medicamento Genérico
Decisão: A Diretoria Colegiada decidiu, por unanimidade, DECLARAR a EXTINÇÃO do recurso sem julgamento por expressa desistência da recorrente, acompanhando o parecer 145/2016-COREC.
40. Empresa: EMS S/A
Medicamento: Isotretinoína
Processo nº: 25351.159043/2008-15
Expediente nº: 1081802/14-2
Assunto: Indeferimento de Alteração moderada do medicamento Genérico




PETIÇÃO (Somente para peticionamento manual)

Form fields: Nome da Empresa: Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda; CNPJ: 29.346.301/0001-53; Identifique a Modalidade de Petição: Petição Secundária; N° do Processo: 250000335179893; Código e Assunto de Petição: 142 - SIMILAR - Renovação de Registro; N° de folhas apresentadas neste ato: 217 folhas; Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: COPRE - Coordenação de Pós Registro

Observações: (Empty text area)

Form fields: Local e data: Caxias do Sul, RS 04/02/13; Nome do Responsável Legal: Duran Augusto Cavina; Agência Nacional de Vigilância Sanitária; Responsável Legal ou representante Legal; Stamp: UNIAP/ANVISA ENTRADA 03 FEV 2013; Stamp: Atila de Medeiros Palmeira SIAPE 150277; Barcode: ANVISA2013007662PA; Versão 1.1 24/06/2004

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0; Autenticação Digital; De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé; Cód. Autenticação: 58420903171442180071-1; Data: 09/03/2017 14:43:14; Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C - AEU29027-7ULJ; Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br; Bel. Valber de Miranda Cavalcante Titular

	Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Formulário Eletrônico Medicamentos (Número de Transação válido apenas para geração de Guia - GVS)
	Transação Nº: 5.9112.2013 Data da Transação: 24/1/2013 Data da Retificação:

Página: 1

Dados do Peticionamento
Empresa : LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA
CNPJ : 29346301000153
Assunto : 142 -SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento
Fato Gerador : 4537
Porte da Empresa: GRANDE - GRUPO II
Valor da Taxa : R\$ 16.065,00

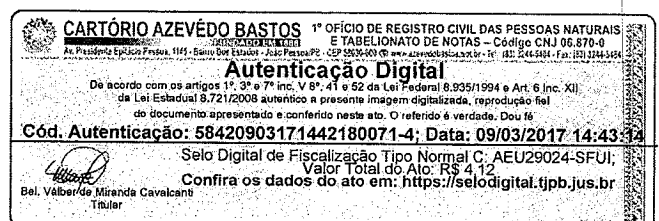
Relação de Documentos de Instrução
<ul style="list-style-type: none"> • Formulários de petição FP1 e FP2 devidamente preenchidos • Via original do comprovante de pagamento da taxa de fiscalização de vigilância sanitária (GRU) • Cópia da Licença de Funcionamento (Alvará Sanitário) da empresa, atualizada • Cópia da Autorização de Funcionamento da empresa ou, quando cabível, da Autorização Especial de Funcionamento, publicada no DOU • Cópia do Certificado de Responsabilidade Técnica atualizado, emitido pelo Conselho Regional de Farmácia • Cópia do Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle (CBPFC) emitido pela ANVISA para linha de produção na qual o medicamento similar, objeto de registro, é fabricado, ou ainda, cópia do protocolo de solicitação de inspeção para fins de emissão do CBPFC. Este protocolo será válido desde que a linha de produção pretendida esteja satisfatória na última inspeção realizada para fins de verificação de cumprimento de BPF • Cópia de notas fiscais comprovando a comercialização do medicamento em um máximo de 3 (três) notas por forma farmacêutica. Poderá ser apresentada uma declaração referente à(s) apresentação(ões) não comercializada(s) para a(s) qual(is) a empresa tenha interesse em manter o registro, desde que pelo menos uma apresentação daquela forma farmacêutica tenha sido comercializada. Poderá, ainda, ser apresentado comprovante de exportação no caso de produtos registrados exclusivamente para este fim. SOMENTE PARA LABORATÓRIOS OFICIAIS justificativa da não comercialização • Cópia da última versão da bula que acompanha o produto em suas embalagens comerciais • Cópia da bula do medicamento referência • Layout das embalagens primárias e secundárias, conforme legislação vigente • Listagem de todas as alterações e/ou inclusões pós-registro ocorridas durante o último período de validade do registro do produto, acompanhados de cópia da publicação do DOU, ou na ausência, cópia do protocolo da(s) petição(ões) correspondente(s) ou justificativa da ausência deste documentos • Resultados conclusivos de estudo de estabilidade de longa duração, conforme o GUIA PARA REALIZAÇÃO DE ESTUDOS DE ESTABILIDADE DE MEDICAMENTOS • Relatório de Incidência de Reações Adversas e Ineficácia Terapêutica do medicamento • PARA PRODUTOS IMPORTADOS: Cópia do CBPFC atualizado emitido pela ANVISA para a linha de produção e embalagem da empresa fabricante, quando se tratar de importação de produto a granel, na embalagem primária ou como produto terminado ou comprovante do pedido de inspeção sanitária, acompanhado do certificado de boas práticas de fabricação de produtos farmacêuticos por linha de produção, emitido pelo órgão responsável pela Vigilância Sanitária do país fabricante • PARA TODOS OS MEDICAMENTOS REGISTRADOS ANTERIORMENTE À RDC 134 DE 29 DE MAIO DE 2003: Relatório Técnico de produção, por forma farmacêutica; Relatório Técnico de controle de qualidade dos excipientes, do fármaco (DMF) e do medicamento, conforme descrito na legislação vigente que dispõe sobre o registro do medicamento similar • Quando houver apresentação de mais de um fabricante do fármaco, apresentar, para cada fabricante, dossiê de produção de um lote do medicamento; resultados e avaliação do estudo de estabilidade acelerada de um lote de medicamento; laudo analítico de controle de qualidade do medicamento; para as formas farmacêuticas aplicáveis, perfil de dissolução comparativo entre o medicamento que foi submetido aos estudos de equivalência farmacêutica e/ou biodisponibilidade relativa conforme GUIA PARA REALIZAÇÃO DE ESTUDO E ELABORAÇÃO DO RELATÓRIO DE EQUIVALÊNCIA FARMACÊUTICA E PERFIL DE DISSOLUÇÃO e o medicamento produzido por cada fabricante do fármaco • PARA TODOS OS REGISTROS CUJOS REGISTROS VENCEM APÓS 1º DE DEZEMBRO DE 2004: Resultados do teste de equivalência farmacêutica ou laudo analítico de controle de qualidade do medicamento emitido por laboratórios REBLAS quando a fabricação do medicamento similar e do medicamento de referência seja realizada no mesmo local de fabricação com processo produtivo, equipamento e formulação idênticos • PARA MEDICAMENTOS CUJOS REGISTROS VENCEM APÓS 1º DE DEZEMBRO DE 2004, ENQUADRADOS COMO SIMILARES, mas que são ÚNICOS NO MERCADO e não foram eleitos como de referência: Ensaios clínicos para comprovar a eficácia terapêutica ou dados de literatura que comprovem eficácia e segurança ou justificativa da ausência deste documento • PARA MEDICAMENTOS CUJA SEGUNDA RENOVAÇÃO SE DARÁ APÓS PUBLICAÇÃO DA RDC 134 DE 29 DE MAIO DE 2003: Relatório com os resultados do estudo de biodisponibilidade relativa conforme legislação vigente ou justificativa da ausência deste documento • PARA MEDICAMENTOS CUJOS REGISTROS VENCEM APÓS 1º DE DEZEMBRO DE 2004, CLASSIFICADOS COMO ANTIBIÓTICOS, ANTIRETROVIRAIS E ANTINEOPLÁSICOS: Relatório com os resultados do estudo de biodisponibilidade relativa conforme legislação vigente ou justificativa da ausência deste documento • PARA MEDICAMENTOS CUJOS REGISTROS VENCEM APÓS 1º DE DEZEMBRO DE 2004, contendo os princípios ativos a seguir, isolados ou em associações e nas formas de todos os seus sais e isômeros – ÁCIDO VALPRÓICO, AMINOFILINA, CARBAMAZEPINA, CICLOSPORINA, CLINDAMICINA, CLONIDINA, CLOZAPINA, DIGOXINA, DISOPIRAMIDA, FENITOÍNA, LÍCIO, ISOTRETINOÍNA, MINOXIDIL, OXCARBAZEPINA, PRAZOSIN, PRIMIDONA, PROCAINAMIDA, QUINIDINA, TEOFILINA, VERAPAMIL E WARFARINA:

 CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS <small>1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0</small> <small>Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 53030-000 - www.cartoriobastostpb.com.br - Tel: (51) 3244-5114 - Fax: (51) 3244-5164</small>
Autenticação Digital <small>De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé</small>
Cód. Autenticação: 58420903171442180071-2; Data: 09/03/2017 14:43:14
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU29026-Z56G; Valor Total do Ato: R\$ 4,12 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br
<small>Bel. Valberde Miranda Cavalcant Tuluar</small>

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 1			A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)			
B Número do Processo Origem			Protocolo		Formulários (Produto) e (Apres.)	
			(Dia / Mês / Ano)		Anexos	
01 250000335179893			02		03	
C Dados de Empresa						
Detentora			Número de Autorização/Cadastro			
04 Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda			05 1016957			
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVS)			Número de Autorização/Cadastro			
06			07			
D Dados do Produto						
Classe Terapêutica/categoria			Vencimento (Mês / Ano)			
08 1101013 Antinflamatórios			09 0813			
Nome do Produto						
10 D I C L O F E N A C O S Ó D I C O						
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)						
Empresa Detentora						
11 N O V A R T I S B I O C I Ê N C I A S S / A						
Número de Registro			Nome do Produto			
12 10068006013			13 Voltaren			
F Dados Relacionados à Fórmula						
14	15	16	17	18	19	20
Apres N°	F.Física/Ftca	Componentes da Fórmula	Código da D.C.B.	Tipo	Concentração Quant./Volume	Unid. de Demonstração da Fórmula
	COM REV	Diclofenaco sódico	2930	05	50,00 mg	Mg
	COM REV	Lactose M200	5144	16	58,00 mg	Mg
	COM REV	Amido de milho	0657	16	58,00 mg	Mg
	COM REV	Fosfato bicálcico	4278	16	30,00 mg	Mg
	COM REV	Estearato de magnésio	3577	16	4,00 mg	Mg
	COM REV	Acryl-Eze	CAS 79-41-4	16	15,52 mg	Mg
	COM REV	Dióxido de Titânio	3108	16	0,0133 mg	Mg
	COM REV	Corante Vermelho n° 40 laca	CAS 68583-95-9	16	0,4667 mg	Mg



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B	Número do Processo Origem	Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01	2 5 0 0 0 0 3 3 5 1 7 9 8 9 3	02	21 0 0 1 de 0 0 4
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 2 Renovação de Registro	02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda	23	1 0 1 6 9 5 7
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24	Caxias do Sul	25	R S
		26	0 5 1 0 8
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		<input type="checkbox"/> 1 Institucional	<input type="checkbox"/> 2 Indust./Profissional
27	1 1 6 9 5 0 0 2 7 0 0 1 4	<input checked="" type="checkbox"/> 3 Comercial	<input type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais
Tempo de validade			
29	<input type="checkbox"/> 1 Dias ou	<input checked="" type="checkbox"/> 24 Meses	<input type="checkbox"/> 3 Anos
Nome do Produto			
30	D I C L O F E N A C O S Ó D I C O		
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31	R E S O D I C	32	0 0 1
Apresentação do Produto			
33	5 0 M G C O M R E V C T B L A L P L A S I N		
	C X 2 0		
Forma Física / Farmacêutica			
34	1 0 1 0 4 0 Comprimido Revestido		
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35	1 2 Sob Prescrição Médica	36	<input type="checkbox"/> 0 3 Cons. em Temp. Ambiente
			<input type="checkbox"/> 1 2 Proteger da Luz e Umidade
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37	0 1 2 4 Bl al plas inc	38	1 7 5 Cartucho de Cartolina



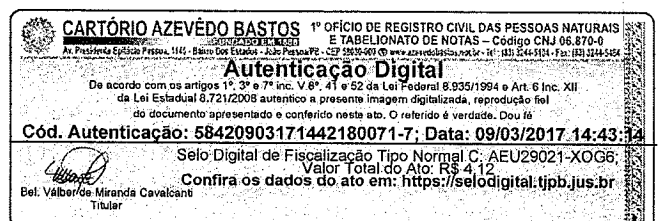
Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01 2 5 0 0 0 0 3 3 5 1 7 9 8 9 3		02	21 0 0 2 de 0 0 4
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 2 Renovação de Registro		02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda		23 1 0 1 6 9 5 7	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação Código do Município	
24 Caxias do Sul		25 RS 26 0 5 1 0 8	
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional 2 Indust./Profissional	
27 1 1 6 9 5 0 0 2 7 0 0 2 2		x 3 Comercial 4 Restrito a Hospitais	
Tempo de validade			
29 1 1 Dias ou 24 x 2 Meses 3 Anos			
Nome do Produto			
30 D I C L O F E N A C O S Ó D I C O			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31 R E S O D I C		32 0 0 2	
Apresentação do Produto			
33 5 0 M G C O M R E V C T 5 0 B L A L P L A S			
I N C X 2 0			
Forma Física / Farmacêutica			
34 1 0 1 0 4 0 Comprimido Revestido			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 2 Sob Prescrição Médica		36 0 3 Cons. em Temp. Ambiente	
		1 2 Proteger da Luz e Umidade	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37 0 1 2 4 Bl al plas inc		38 1 7 5 Cartucho de Cartolina	



Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B	Número do Processo Origem	Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01	2 5 0 0 0 0 3 3 5 1 7 9 8 9 3	02	21 0 0 3 de 0 0 4
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 2	Renovação de Registro	02
03			04
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda	23	1 0 1 6 9 5 7
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24	Caxias do Sul	25	R S
		26	0 5 1 0 8
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		<input type="checkbox"/> 1 Institucional	<input type="checkbox"/> 2 Indust./Profissional
27	1 1 6 9 5 0 0 2 7 0 0 3 0	<input checked="" type="checkbox"/> 3 Comercial	<input type="checkbox"/> 4 Restrito a Hospitais
Tempo de validade			
29	1	<input type="checkbox"/> 1 Dias ou	24 <input checked="" type="checkbox"/> 2 Meses
			<input type="checkbox"/> 3 Anos
Nome do Produto			
30	D I C L O F E N A C O S Ó D I C O		
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31	R E S O D I C	32	0 0 3
Apresentação do Produto			
33	5 0 M G C O M R E V C T 2 5 B L A L P L A S		
	I N C X 2 0		
Forma Física / Farmacêutica			
34	1 0 1 0 4 0 Comprimido Revestido		
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35	1 2 Sob Prescrição Médica	36	0 3 Cons. em Temp. Ambiente
			1 2 Proteger da Luz e Umidade
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37	0 1 2 4 Bl al plas inc	38	1 7 5 Cartucho de Cartolina

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0 <small>Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro dos Estados - Rio de Janeiro, RJ - CEP 22045-000 - www.azevedobastos.br - Tel: (21) 2544-5114 - Fax: (21) 2544-5164</small>	
Autenticação Digital De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé	
Cód. Autenticação: 58420903171442180071-6; Data: 09/03/2017 14:43:14	
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU29022-CNM3; Valor Total do Ato: R\$ 4,12	
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br	
Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular	

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01	2 5 0 0 0 0 3 3 5 1 7 9 8 9 3	02	21 0 0 4 de 0 0 4
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01	1 4 2 Renovação de Registro	02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda	23	1 0 1 6 9 5 7
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24	Caxias do Sul	25	R S 26 0 5 1 0 8
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1	Institucional
27	1 1 6 9 5 0 0 2 7 0 0 4 9	x 3	Comercial
Tempo de validade		2	Indust./Profissional
29	1 Dias ou 24 x 2 Meses 3 Anos	4	Restrito a Hospitais
Nome do Produto			
30	D I C L O F E N A C O S Ó D I C O		
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31	R E S O D I C	32	0 0 4
Apresentação do Produto			
33	5 0 M G C O M R E V C T 1 0 B L A L P L A S I N C X 2 0		
Forma Física / Farmacêutica			
34	1 0 1 0 4 0 Comprimido Revestido		
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35	1 2 Sob Prescrição Médica	36	0 3 Cons. em Temp. Ambiente 1 2 Proteger da Luz e Umidade
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	
37	0 1 2 4 Bl al plas inc	38	1 7 5 Cartucho de Cartolina



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

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



CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

Este documento foi emitido em 09/03/2017 às 15:18:08 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc14a9bc7be4d2c835c0ae6288ec8a9f3e311ad485fe408bd23ab797805
 212e41fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d6af169fa9473bbba0811a59d9947097a

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

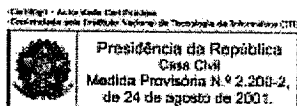
Esta certidão tem a sua validade até: 09/03/2018 às 14:49:07 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 667721

Código de Controle da Autenticação:

58420903171442180071-1 a 58420903171442180071-7

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



001861



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:

2005.204898.665144Protocolo:
25352073048201378Protocolizado em:
06/02/2013Tipo de Documento:
PetiçãoNº Expediente:
0094584/13-6Favorecido:
29.346.301/0001-53 - LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDAAssunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de MedicamentoNome do Produto:
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXNº de Registro:
XXXXXXXXXXNº de Conhecimento:
ANVISA2013007662PA

Este documento foi emitido em **20/10/2017** pela empresa **LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**
por: **carolina buzelato orlandi**

ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

Data de Emissão deste Comprovante
20/10/2017Data de Validade deste Comprovante
19/11/2017



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
Gerência Geral de Medicamentos

126

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

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

Medicamentos Notificados

Medicamento				
Categoria:	BAIXO RISCO			
Linha de Produção:	LÍQUIDO			
Descrição:	SIMETICONA 75 MG (EMULSÃO)			
Nome do Medicamento:	LUFBEM			
Data da Notificação:	06/06/2017			
Vencimento da Notificação:	06/06/2022			
Dados do Acondicionamento				
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1	FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + CAIXA	10ML	SIMETICONA 75MG/ML EMUL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (BEM HOSP.)	24 meses
Local(is) de Fabricação				
- 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				
- 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				

Medicamento				
Categoria:	BAIXO RISCO			
Linha de Produção:	LÍQUIDO			
Descrição:	SIMETICONA 75 MG (EMULSÃO)			
Nome do Medicamento:	LUFBEM			
Data da Notificação:	05/06/2017			
Vencimento da Notificação:	05/06/2022			
Dados do Acondicionamento				
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume/Qty	Descrição da Apresentação	Prazo de Validade
1	FRASCO GOTEJADOR DE PLÁSTICO OPACO + CARTUCHO	15ML	SIMETICONA 75MG/ML CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	24 meses
Local(is) de Fabricação				
- 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				
- 02456955000183 - NATULAB LABORATÓRIO S.A - Produção Própria				

continua...

Código de Validação desta declaração: 27080615165217 emitido em 08/06/2017 15:16:52

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

001863

Ministério da Saúde

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

Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

CNPJ : 02.456.550/0018-83
Razão Social: NATULAB LABORATÓRIO S.A
Categoria: BAIXO RISCO
Medicamento: SIMETICONA 75 MG (EMULSÃO)

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qty	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco gotejador de plástico opaco	Caixa	10mL	simeticona 75mg/ml emul or cx 200 fr plas opc got x 10 ml (bem hosp.)	24	<u>Embalagem primária</u> <u>HOSPITALAR.pdf</u>
Local de Fabricação						
Empresa		Tipo do Local		Etapa de fabricação		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		
02456955000183 NATULAB LABORATÓRIO S.A		Produção Própria		Processo produtivo completo		

155

NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>			
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
380 MG CAP GEL DURA CT BL AL PIAS INC X 3000 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	08/04/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530068
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG/ML SUS OR CT FR PIAS AMB X 100 ML	SUSPENSÃO ORAL	6	07/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530066
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG/ML SUS OR CT FR PIAS AMB X 120 ML	SUSPENSÃO ORAL	7	07/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530074
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG/ML SUS OR CT FR PIAS AMB X 150 ML	SUSPENSÃO ORAL	8	07/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530082
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG/ML SUS OR CX 50 FR PIAS AMB X 100 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	9	07/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530090
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG/ML SUS OR CX 50 FR PIAS AMB X 120 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	10	07/10/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530098
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		



Consulta de Produtos

Áreas: Drogas, Serviços, Áreas de Atuação, Laboratório

Detalhe do Produto : ESPINHEIRA SANTA NATULAB

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATORIO S.A		
CNPJ:	02.456.955/0001-83	Autorização:	1038413
Nome Comercial:	ESPINHEIRA SANTA NATULAB		
Princípio Ativo:	MAYTENIS ILICIFOLIA MART EX REISS		
Categoria:	ANTICIDADOS E ANTITUMOROSOS SIMPLES FITOTERAPICO SIMPLES		
Registro:	138410053		
Processo:	25351.096103/2012-43		
Vencimento do Registro:	04/2018		

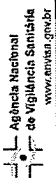
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
380 MG CAP GEL DURA CT BL AL PIAS INC X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	08/04/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530015
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
380 MG CAP GEL DURA CT BL AL PIAS INC X 90	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	08/04/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530023
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
380 MG CAP GEL DURA CX BL AL PIAS INC X 750 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	08/04/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530031
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO S.A. - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
380 MG CAP GEL DURA CX BL AL PIAS INC X 1500 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	08/04/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1384100530041
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

167



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
ANVISA

Consulta de Produtos

Acesso Direto | Serviços | Agência de Abastecimento | Legislação

Atividade Profissional | Registro de Profissionais | Recuperação de Dados

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

Detalhe do Produto : FLUCONAZOL

Nome da Empresa:	MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A	Autenticação:	1009178
CNPJ:	17.875.154/0001-20		
Nome Comercial:	FLUCONAZOL		
Categoria:	ANTIFUNGICOS SISTEMICOS		
Registro:	109170098		
Processo:	25351.650056/2014-64	Proc. Anterior :	25000.020464/99-77
Vencimento do Registro:	05/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apresentação	Data de Publicação
150 MG CAP CT BL AL PIAS INC X 2	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	25/05/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1091700980015
Princípio Ativo:	FLUCONAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apresentação	Data de Publicação
150 MG CAP CT BL AL PIAS INC X 1	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	25/05/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1091700980023
Princípio Ativo:	FLUCONAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apresentação	Data de Publicação
150 MG CAP CT BL AL PIAS INC X 100 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	25/05/2015
Validade:	24 meses	Registro:	1091700980031
Princípio Ativo:	FLUCONAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

001865



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



Consulta de Produtos

Atenção à Saúde Serviços Área de Anúncio Inscrição



Detalhe do Produto : FARMACE-GLICOSE

Nome da Empresa:	FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA
CNPJ:	06.628.333/0001-46 Autorização: 1010851
Nome Comercial:	FARMACE-GLICOSE
Categoria:	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Registro:	110850009
Vencimento do Registro:	25016.000123/99 02/2020

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL TRANS X 10 ML	5	07/02/2000
Validade:	24 meses	Registro: 1108500090057
Princípio Ativo:	GLICOSE ANIDRA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE-GLICOSE 25%	
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL TRANS X 20 ML	6	07/02/2000
Validade:	24 meses	Registro: 1108500090065
Princípio Ativo:	GLICOSE ANIDRA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE-GLICOSE 25%	
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL TRANS X 10 ML	9	07/02/2000
Validade:	24 meses	Registro: 1108500090091
Princípio Ativo:	GLICOSE ANIDRA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE-GLICOSE 50%	
Embalagem:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL TRANS X 20 ML	10	07/02/2000
Validade:	24 meses	Registro: 1108500090103
Princípio Ativo:	FARMACE-GLICOSE 50%	
Complemento Diferencial da Apresentação:	AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária	
Embalagem:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL TRANS SIST FECH X 100 ML	13	07/02/2000
Validade:	24 meses	Registro: 1108500090138
Princípio Ativo:	GLICOSE ANIDRA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)	
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL TRANS SIST FECH X 250 ML	14	07/02/2000
Validade:	24 meses	Registro: 1108500090146
Princípio Ativo:	GLICOSE ANIDRA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)	
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL TRANS SIST FECH X 500 ML	15	07/02/2000
Validade:	24 meses	Registro: 1108500090154
Princípio Ativo:	GLICOSE ANIDRA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)	
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDUSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL TRANS SIST FECH X 1000 ML	16	07/02/2000

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: haloperidol	
Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	Autorização	1.00.497-7
CNPJ	60.665.981/0001-18	Nome Comercial	haloperidol
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	Registro	104971208
Processo	25351.000899/02-38	Vencimento do Registro	03/2022
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	1
Data de Publicação	04/03/2002	Registro	1049712080013
Validade	24 meses	Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR (FRASCO DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE BRANCO LETOSO * BATOQUE GOTEJADOR DE POLIETILENO DE ALTA DENSIDADE BRANCO LETOSO * TAMPA DE POLIPROPILENO BRANCA LETOSA) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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)		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

215 - 218

898100

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: EUTHYROX	
Nome da Empresa	MERCK S/A		
CNPJ	33.069.212/0001-84	Autorização	1.00.089-8
Nome Comercial	EUTHYROX		
Classe Terapêutica	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI		
Registro	100890202		
Processo	25000.006909/90-13		
Vencimento do Registro	03/2021		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM EST CART BL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	84	01/03/1996
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 ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK KGAA - ALEMANHA 		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK SA DE C.V. - MÉXICO 		
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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	61	01/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1008902020618
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO
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 Institucional
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 COMPRIMIDO SIMPLES
25 MCG COM CT BL AL AL X 100	Nº Apres. 62
Validade	Registro 1008902020626
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO
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
100 MCG COM CT BL AL AL X 50	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 - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica
100 MCG COM CT BL AL AL X 100	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 - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK KGAA - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO
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
100 MCG COM CT BL AL AL X 50	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 - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA

001870

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	71	01/03/1996
Validade	Registro	
24 meses	1008902020715	
Princípio Ativo	LEVOTIROXINA SÓDICA	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA 	



Agência Nacional
do Vigilância Sanitária
do Brasil

Institucional

Atividades Diversas Serviços Ativos de Atuação

Legislação

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : MENTELMIN

Nome da Empresa:	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA
CNPJ:	06.597.807/0001-62
Nome Comercial:	MENTELMIN
Princípio Ativo:	MEBENDAZOL
Categoria:	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTROINTESTINAL
Registro:	109630041
Processo:	25000.035905/96-00
Vencimento do Registro:	11/2018

Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 6	COMPRIMIDO SIMPLES	1	30/03/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410018
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 30 ML	SUSPENSÃO ORAL	2	30/03/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410026
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 100 ENV KRAFT POLIET X 6 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/06/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410034
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT E POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		

Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB X 30 ML (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	24/06/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410042
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		

226

001871

Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CT FR PIAS AMB X 30 ML	COMPRIMIDO SIMPLES	5	22/08/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410050
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 200 FR PIAS AMB X 30 ML (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	22/08/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410069
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV AL POLI X 6	COMPRIMIDO SIMPLES	7	24/06/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410077
Embalagem:	ENVELOPE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV AL POLI X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	24/06/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410085
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL POLI X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	22/08/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410093
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Forma Física	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL POLI X 6	COMPRIMIDO SIMPLES	10	22/08/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1096300410107
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - BRASIL <small>(sem dados cadastrados)</small>		



Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Ministério da Saúde - Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Registro Profissional de Farmacêuticos

Detalhe do Produto : HELMILAB

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATORIO SA		
CNPJ:	02.456.955/0001-83	Autorização:	1038413
Nome Comercial:	HELMILAB		
Princípio Ativo:	MEBENDAZOL		
Categoria:	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTROINTESTINAL		
Registro:	138410036		
Processo:	25351.446149/2008-60		
Vencimento do Registro:	07/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CT FR PET AMB X 30 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	1	06/07/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100360012
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO SA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PET AMB X 30 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	06/07/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100360020
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO SA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CX 100 FR PET AMB X 30 ML + 100 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	3	06/07/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100360039
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATORIO SA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR			
---------------	--	--	--





Consulta de Produtos

Institucional Serviços Área de Anúncio Inscrição Profissional Regular

Detalhe do Produto : DEMEDROX

Nome da Empresa:	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	Autorização:	104977
CNPJ:	60.665.981/0001-18		
Nome Comercial:	DEMEDROX		
Categoria:	PROGESTAGENIOS SIMPLES		
Registro:	104971189		
Processo:	25000.018970/98-89		
Vencimento do Registro:	11/2020		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML	2	21/11/2005
SUSPENSAO INJETAVEL	Registro: 1049711890021	
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT 25 FA VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	3	21/11/2005
SUSPENSAO INJETAVEL	Registro: 1049711890032	
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML + SER + AGULHA	4	21/11/2005
SUSPENSAO INJETAVEL	Registro: 1049711890043	
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT SER PREENCHIDA X 1 ML	5	21/11/2005
SUSPENSAO INJETAVEL	Registro: 1049711890054	
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	SERLINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML	7	21/11/2005
SUSPENSAO INJETAVEL	Registro: 1049711890076	
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT 25 AMP VD INC X 1 ML	8	21/11/2005
SUSPENSAO INJETAVEL	Registro: 1049711890087	
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML + SER + AGULHA	9	21/11/2005
SUSPENSAO INJETAVEL	Registro: 1049711890097	
Validade:	24 meses	
Princípio Ativo:	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANIUS FARMACÉUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE METFORMINA

Nome da Empresa:	MERCK S/A		
CNPJ:	33.069.217/0001-84	Autorização:	1008998
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE METFORMINA		
Classe Terapêutica:	ANTI-DIABÉTICOS		
Registro:	100890275		
Processo:	25351.012960/01-52		
Vencimento do Registro:	07/2021		

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
850 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	1	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1008902750012
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais MERCK SA DE CV. - MÉXICO	
Via de Administração:	ORAL 1	
IFA único:	Sim	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não Informado	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	2	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1008902750020
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais MERCK SA DE CV. - MÉXICO	
Via de Administração:	ORAL 1	
IFA único:	Sim	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	

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

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	3	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1008902750039
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais MERCK SA DE CV. - MÉXICO	
Via de Administração:	ORAL 1	
IFA único:	Sim	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não Informado	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
850 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	5	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1008902750055
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais MERCK SA DE CV. - MÉXICO	
Via de Administração:	ORAL 1	
IFA único:	Sim	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não Informado	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1G COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	6	02/07/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1008902750063
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA	
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais MERCK SA DE CV. - MÉXICO	
Via de Administração:	ORAL 1	
IFA único:	Sim	
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	